

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Diagnostique et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Prothésiste :

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- 067686

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 883 Société : 41182

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : Bel Guana Fatma

Date de naissance : 1940

Adresse : Cité djennat Bloc 38 N° 5 Cas

Tél. : 06 44 42 27 00 Total des frais engagés : 19 17,80 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. AMOUZOUN MOSTAFA
Néphrologue
Directeur du Centre

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : Age :

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

Nature de la maladie : Diabète / HSA / Hypertension / Ph. chronique / Cardiaque

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) :

CENTRE DE DIALYSE
IDAA AIN CHOCK
Hay El Ousta Nord - Rue 78, N° 66
Hay Ain Chock - Casablanca
Tél: 212 522 52 15 19 - Fax: 212 522 51 05 09
E-mail: cmrd.idaa@gmail.com

ACCUSE DE RECEPTION
Dr. AMOUZOUN MOSTAFA
Néphrologue
Directeur du Centre

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
10/09/2020		4	2500	Dr. AMOUZOUN MOSTAFA Néphrologue Directeur du Centre

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

PHARMACIE BEN ROUCHD
Mehdi BELAYACHI
355, Av. Reda Guadira, Cité Djamaa
Casablanca - Tél: 0522 37 07 06

10.09.20

1667,80

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

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

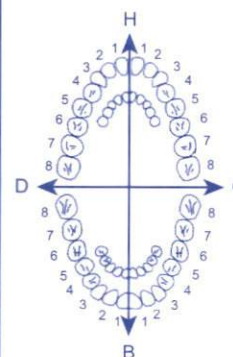
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées

Nature des Soins

Coefficient



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

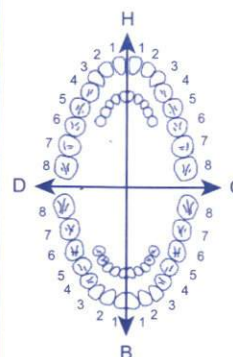
H
25533412 21433552
00000000 00000000
D 00000000 G 00000000
35533411 11433553
B

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



Ordonnance

Casablanca, Le 20/09/2020

M^{me} Belgana Fofna.

16730⁷² 1) Coversyl 5 →

3070 x3 2) Kandepic 75 →
8460 x8

Dr. AMOUZOUN MOSTAFA
Néphrologue
Directeur du Centre

15/7.

3) Lan 4 →
29 neti

4) Zyloric 200 →

7460 x2 5) m alfa 1p/2J
8160 x2 6) Tenbyferon B 1p/1

PHARMACIE IBN ROUCHD
Mehdi BELAYACHI
355, Av. Reda Guedira, Cité Djamaà
Casablanca - Tél: 0522 37 07 06

8) 5780 x 3

CD - m 7-7



12,7



9) 8210 x 3

Iverm 90

12,7

10) 8210 x 2

Snecla Sachet

15 x 21

Dr. AMOUZOUN MOSTAFA
Nephrologue
Directeur du Centre

PHARMACIE IBN ROUCHD
Mehdi BELAYACHI
355, Av. Reda Guedira, Cité Djamaa
Casablanca - Tél: 0522 37 07 06

Traitement 03 ms

PPV:167DH30

اقرأ بدقة هـ
معلم مات هـ

● احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاجها لتستند إليها من جديد.

● إذا كانت لديك استسنة أخرى أسال الطبيب أو الصيدلاني أو الممرض(ة).

● لقد وُصف هذا الدواء لك شخصيًا. فلا يجوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة، فقد تلحق به الضرر.

• إذا شعرتُم بأي آثار جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلاني أو الممرض (ة). هذا ينطبق أيضا على جميع الآثار الجانبية الشائعة المذكورة.

بها في هذه النشرة (أنظر إلى مقطع 4 : «ماهي الآثار الجانبية

احتمالہ (۱۲)

هذه النشرة:

يواجه كروف سبباً 10 ملأ، جذات ملتصقة وفي أنة حالة ٢٠٠٠

ما هي المعلومات المفروضة معرفتها قبل أخذ كوفرسيل 10 ملغ، حبات ملبسة؟
كيف يؤخذ كوفرسيل 10 ملغ، حبات ملبسة؟

ما هي الآثار الجانبية التي قد تحصل ؟
كيف يُحفظ كوفرسول 10 ملغ، حبات مليسة ؟

محتوى العبوة ومعلومات إضافية.

العلاجية الصيدلانية: مثبتات لحمية التحويل (IEC)
C09AA04 · ATC

كوكورسيل 10 ملغ حبات ملبسة ، هو عبارة عن مشبط للحميرة (IEC). وهو يعمل على
تسريع الأوعية الدموية مسهلًا بهذا عمل القلب في ضخ الدم عبرها.

تعمل كوفرسيل 10 ملغ، حبات مليئة:
علاج لارتفاع الضغط الشرياني.

في حالة قصور القلب (أي في حالة قصور القلب عن ضخ الكمية الكافية من الدم إلى باقي الجسم).

جى الثابت (جريان الدم الوارد للقلب عضل أو محصور ولدى من أصيبوا من قبل بسكتة قلبية) خطر التعرض للحوادث القلبية، مثل الذبحة القلبية، لدى المصابين بمرض الشريان التاجي.

به، و/أو لدى من خضعوا لعملية تحسين ورود الدم للقلب عن طريق توسيع الشرايين إلى القلب بالدم.

ما هي المعلومات المفروضة معرفتها قبل أخذ كوفيد سبيل 10 ملغ، حَبَات مَلَبَسَة ؟
كان طبيبك قد سبق وأعلمك بأنك مصاب بعدم تحمّل بعض أنواع السكاكر، فاتصل بالطبيب

المباشرة بتناول هذا الدواء.

يجوز على الإطلاق أخذ كوفر ميل 10 ملغ حبات ملبسة:

وإن كانت لديك حساسية من البيراندوبريل، أو من أحد المكونات الأخرى التي يحتوي عليها هـ واء أو من الأدوية الأخرى التابعة لصنف مثبطات خميرة تحويل الأنجيوتنسين.

ن طرات لك في الماضي بوادر صغير وقت التنفس، أو تورم في الوجه أو في اللسان، أو جرة، حكة شديدة، أو مطفح جلدي شديد وقت العلاج بواسطة مثبطات تحويل الأنجيوتنسين (ACE)، أو إن كنت تعاني من أي من هذه الأعراض على أحد من أفراد عائلتك، يجب أن تكون حذراً.

10. كنت حاملاً منذ أكثر من ثلاثة أشهر من الأفضل تجنب أخذ كودرسيل 10 ملغ، حبات ملتصقة

بداية الحمل (انظري إلى مقطع «الحمل والإرضاع»).

من الأليسكيرين (Paliskiren). لا يمكن ملائمة كوفرس

ن كنت تشكو من اضطرابات كلوية مع انخفاض تدفق الدم إلى الكلي (تضييق في الشريان)

فلو أي الشريان الذي يروي الكلية بالدم).

بشر طبيبك أو الصيدلاني، أو الممرض (ة) قبل أخذ كوفرسيل 10 ملغ، حبات ملبسة.

ن كان لك تضيق أبهري (أي تضيق في الشريان الرئيسي الذي يروي للقلب)، أو تضخم
ملة القلب (أي إعتلال في عضلة القلب) أو تضيق في الشريان الكلوي (أي الشريان الذ

ن كنت تشكو من خلل قلبي آخر،

كوفرسيل® 10 ملغ

بيرانندوبريل أرجينين، حبات ملبسة

PPV:167DH30

• الأدوية المستعملة في علاج هبوط الضغط الشرياني، أو في علاج الوهن، أو في علاج الربو (إليبرين أو نورادريتان أو أدريتاين)،
• الأملاح الدهنية وخاصة الحقوية عبر الوريد (المستعملة في علاج أعراض التهاب المفاصل الروماتويدي).
كوفرسيل 10 ملغ، حبات ملبسة مع الطعام والشراب
يُستحسن أخذ كوفرسيل 10 ملغ، حبات ملبسة قبل وجبة الطعام.
الحمل والإرضاع
إذا كانت حاملاً أو مرضعاً، أو تعتقدن بأنك حامل أو تخططين للإنباب، عليك باستشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تعاطي هذا الدواء.
من التوجب أن تعلمي طبيبكِ إن كنت تظنين بأنك حامل (وإن كنت تتوقّين الحمل).
فقد يطلب منك طبيبك التوقف عن أخذ كوفرسيل 10 ملغ حبات ملبسة قبل ولوغ الحمل أو بمجرد ظهوره. كما سيصف لك دواءً آخر بديلاً عن كوفرسيل 10 ملغ حبات ملبسة.
لا تنصح بأخذ كوفرسيل 10 ملغ حبات ملبسة في بداية الحمل، كما يحظر أخذه قطعياً بعد الشهر الثالث من الحمل، حيث إنّه يشكل خطراً على الجنين.

الراحة
أعلمي طبيبكِ إن كنت ترضعين أو على وشك الإرضاع.
لا يجوز استعمال كوفرسيل 10 ملغ حبات ملبسة لدى المرأة المرضع، فإن كنت مصرة على الإرضاع، فيجب عليك أن تستشري طبيبك أولاً، وخاصة إن كان طفلك حديث الولادة أو إن كانت ولادته مبكرة.

بالنسبة لقيادة السيارات والعمل على الآليات
إن كوفرسيل 10 ملغ، حبات ملبسة لا يؤثر على اليقظة، لكن قد يظهر إحساس بالدوار أو بالتعب لدى بعض المرضى نتيجة لهبوط الضغط الشرياني. لذا فقد تنخفض القدرة على قيادة السيارات أو العمل على الآليات.

يحتوي كوفرسيل 10 ملغ، حبات ملبسة على سكر الحليب (لاكتوز)
في حالة أعلمتك طبيبك بأن جسمك لا يتقبل بعض أنواع السكر، عليك بمراجعتك قبل أخذ هذا الدواء.

3. كيف يؤخذ كوفرسيل، حبات ملبسة ؟
عليك دائماً الالتزام بتناول هذا الدواء بالطريقة التي وصفها لك طبيبك. فإن لم تكن متأكدًا، عليك باستشارة طبيبك.
تُتبلع الحبة مع كأس من الماء، ويُستحسن أخذها يومياً في نفس الموعداء في الصباح قبل وجبة الإفطار.

إن طبيبك هو الذي يقرّر مقدار الجرعة المناسبة لوضعك.
ينراخ مقدار الجرعة الموصى به كالآتي:

أفراد الضغط الشرياني: إن الجرعة الإحصائية في بادئ العلاج وجرعة الرقابة عبارة عن 5 ملغ في اليوم. إن تطلب الأمر، يمكن رفع هذه الجرعة، بعد شهر من العلاج، إلى 10 ملغ في اليوم وهي الجرعة القصوى المشار إليها لعلاج ارتفاع الضغط الشرياني.
إن كنت تتناول 65 سنة من العمر، تكون الجرعة الإحصائية في بادئ العلاج عبارة عن 2.5 ملغ في اليوم، يمكن رفعها، بعد شهر من العلاج، إلى 5 ملغ، ثم إلى 10 ملغ في اليوم إن تطلب الأمر.

الأمراض الكلوية: الجرعة الإحصائية في بادئ العلاج عبارة عن 5 ملغ في اليوم. يمكن رفعها، بعد أسبوعين من العلاج، إلى 10 ملغ في اليوم وهي الجرعة القصوى المشار إليها في هذا العلاج.
إن كنت تتناول 65 سنة من العمر، تكون الجرعة الإحصائية في بادئ العلاج عبارة عن 2.5 ملغ في اليوم، يمكن رفعها، بعد أسبوعين من العلاج، إلى 5 ملغ، ثم إلى 10 ملغ في اليوم إن تطلب الأمر.

في حالة أختلقت كوفرسيل 10 ملغ، حبات ملبسة أكثر من اللازم
استشر طبيبك أو الصيدلي أو أذهب فوراً إلى المستشفى الأقرب لك. أكثر ما يُحتمل وقوعه في هذه الحالة الإفراط بالجرعة، هو هبوط الضغط الشرياني، وقد يكون هذا مصطحباً بالدوار والدوخة. في هذه الحالة عليك بالتوقف عن رفع السائل للأعلى.

في حالة نسيت أخذ كوفرسيل 10 ملغ، حبات ملبسة
من الهام جداً أخذ الدواء يومياً لأن فعالية الدواء لا تلبث للتعطل. ففي حالة نسيت أخذ كوفرسيل 10 ملغ، حبات ملبسة، خذ الدواء كما كان مفاداً في اليوم التالي.

في حالة التوقف عن أخذ كوفرسيل 10 ملغ، حبات ملبسة
بشكل عام، إن العلاج بواسطة كوفرسيل 10 ملغ حبات ملبسة، علاج طويل المدى، لذا ينبغي عليك أن تستشير طبيبك قبل التوقف عنه.

إن تسائلت بخصوص استعمال هذا الدواء، عليك بالاستعلام لدى الطبيب أو الصيدلي أو للمرضى.

4. ما هي الآثار الجانبية التي قد تحصل ؟
كما هي الحالة مع كافة الأدوية، قد تنتج عن هذا الدواء، آثار جانبية رغم أنها لا تخص كافة الأشخاص.
فإن لاحظت حدوث أي من الآثار الجانبية التالية التي قد تكون خطيرة، توقف حالاً عن أخذ كوفرسيل 10 ملغ، حبات ملبسة واتصل فوراً بطبيبك:
• تضخم في الوجه، أو في الشفتين، أو في الفم، أو في اللسان أو في البلعوم، صعوبة في التنفس (وذمة وعائية) (انظر لقطع وتحذيرات واحتياطات)، (شائعة – يمكن أن تصيب شخص 1 على 100).

اقرأ بدقة هـ معلومات هـ
● احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاجها لتستند إليها من جديد.

● إذا كانت لديك أسئلة أخرى اسأل الطبيب أو الصيدلي أو الممرضة.

● لقد وُصف هذا الدواء لك شخصياً. فلا يجوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة، فقد تلحق به الضرر.

● إذا شعرت بأي آثار جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلي أو الممرضة. هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المألوفة بها في هذه النشرة (انظر إلى مقطع 4 : «ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟»)

● كيف يُخفف كوفرسيل 10 ملغ، حبات ملبسة ؟

● ما هو كوفرسيل 10 ملغ، حبات ملبسة وفي أية حالة يُستعمل ؟

● ما هي المعلومات المفروضة معرفتها قبل أخذ كوفرسيل 10 ملغ، حبات ملبسة ؟

● كيف يؤخذ كوفرسيل 10 ملغ، حبات ملبسة ؟

● ما هو كوفرسيل 10 ملغ، حبات ملبسة وفي أية حالة يُستعمل ؟

● كيف يؤخذ كوفرسيل 10 ملغ، حبات ملبسة ؟

● ما هي المعلومات المفروضة معرفتها قبل أخذ كوفرسيل 10 ملغ، حبات ملبسة ؟

● كيف يؤخذ كوفرسيل 10 ملغ، حبات ملبسة ؟

● ما هي الآثار الجانبية التي قد تحصل ؟

● كيف يؤخذ كوفرسيل 10 ملغ، حبات ملبسة ؟

● ما هي الآثار الجانبية التي قد تحصل ؟

● كيف يؤخذ كوفرسيل 10 ملغ، حبات ملبسة ؟

● ما هي الآثار الجانبية التي قد تحصل ؟

● كيف يؤخذ كوفرسيل 10 ملغ، حبات ملبسة ؟

● ما هي الآثار الجانبية التي قد تحصل ؟

● كيف يؤخذ كوفرسيل 10 ملغ، حبات ملبسة ؟



KARDEGIC® 75mg

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

SANOFI 

1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

a) Dénomination :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable.

b) Composition :

ACÉTYLSALICYLATE DE DL-LYSINE 135 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique : 75 mg).
Excipients : Glycolle, 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 MÉDICAMENT (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 ÊTRE UTILISÉ 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 sp
CONTRE-INDI
Grossesse et Al
Ce médicament.

avis contraire de votre médecin, en cas de : - gouttes, - 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'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À 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).

LOT : 20E011
PEL : 11 2021

KARDEGIC 75MG[®]
SACHETS B30

P.P.V. : 30DH70



le est
cf.

sauf

regles ou



KARDEGIC® 75mg

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

SANOFI 

1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

a) Dénomination :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable.

b) Composition :

ACÉTYLSALICYLATE DE DL-LYSINE 135 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique : 75 mg).
Excipients : Glycolle, 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 MÉDICAMENT (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 ÊTRE UTILISÉ 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 soignée
CONTRE-INDI-
GROSSESSE ET AL
Ce médicament.

avis contraire de votre médecin, en cas de : - gouttes, - 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'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À 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).

LOT : 20E011
P.E. : 11 2021

KARDEGIC 75MG®
SACHETS B30

P.P.V. : 30DH70





KARDEGIC® 75mg

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

SANOFI 

1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

a) Dénomination :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable.

b) Composition :

ACÉTYLSALICYLATE DE DL-LYSINE 135 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique : 75 mg).
Excipients : Glycolle, 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 MÉDICAMENT (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 ÊTRE UTILISÉ 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 sp
CONTRE-INDI
Grossesse et Al
Ce médicament.

avis contraire de votre médecin, en cas de : - gouttes, - 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 ges
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'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS
MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT
AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À 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).

LOT : 20E011
P.E. : 11 2021

KARDEGIC 75MG®
SACHETS B30

P.P.V. : 30DH70



Lasilix® 40 mg **Lasilix® 20 mg/2 ml**

Furosémide

SANOFI 

LOT : 19E006
PER.: 07/2023

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou 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 relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*réten-tion de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosémide

SANOFI 

LOT : 19E006
PER.: 07/2023

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou 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 relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*réten-tion de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

 **Lasilix® 40 mg**
 **Lasilix® 20 mg/2 ml**

LOT : 19E006
PER.: 07/2023

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



Furosémide

SANOFI 

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou 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 relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*réten-tion de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

Lasilix® 40 mg **Lasilix® 20 mg/2 ml**

Furosémide

SANOFI 

LOT : 19E006
PER.: 07/2023

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou 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 relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*réten-tion de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

Lasilix[®] 40 mg **Lasilix[®] 20 mg/2 ml**

Furosémide

SANOFI 

LOT : 19E006
PER.: 07/2023

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou 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 relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*réten-tion de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosémide

SANOFI 

LOT : 19E006
PER.: 07/2023

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou 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 relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*réten-tion de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

Lasilix® 40 mg **Lasilix® 20 mg/2 ml**

Furosémide

SANOFI 

LOT : 19E006
PER.: 07/2023

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou 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 relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*réten-tion de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

- الأدوية المستخدمة علاج حالات
- فيديارابين (دواء مضاد للفيروسات)
- ديدانوسين. يستخدم لعلاج
- المضادات الحيوية (أميسلين)
- الأدوية المستخدمة في علاج
- الأدوية التي تقلل من الألم

- ميركاتوبورين
- الأدوية المستخدمة لعلاج مرض
- أدوية لعلاج مشاكل القلب أو
- أو مدرات البول (لإزالة السوائل
- الأدوية المستخدمة لتسريع ال
- أدوية أخرى لعلاج النقرس.

- يرجى إخبار طبيبككم أو الصيدلي
- تستعملون أي أدوية أخرى. يرجى
- العشبية.
- الاستعمال خلال فترتي الحمل
- إذا كنت حامل أو مرضعة. إذا
- طبيبك أو الصيدلي قبل استعمال
- لا ينصح باستخدام هذا الدواء
- نظراً لأن هذا الدواء يطرَح في ح
- الرضاعة الطبيعية.

الآثار المحتملة للعلاج على القلب
في حالات نادرة، قد يسبب تناول
الجرعة في هذه الحالة، لا يجوز

لائحة السواغات ذات تأثير
إذا قيل لكم في السابق من
السكريات، يجب استشارة الد
لا ينصح باستخدام هذا الدواء
اللائحة لأب أو متلازمة سوء إ

3. كيف تناول زيلوريك أقراص
يجب دائماً استعمال هذا الدواء
استشربوا طبيبككم أو الصيدلي
يجب إبلاغ الأقراص كاملة مع
الجرعة

يتم تحديد الجرعة الموصى بها
الجرعة الموصى بها هي ما بين 0
يبدأ العلاج عادة بجرعة منخفضة
إذا كنتم من كبار السن أو إذا كن
لكم الطبيب جرعة منخفضة
كنتم تحضون لغسيل الكلى
الطبيب جرعة مقدارها 300 أو
الاستعمال لدى الأطفال (تحت
الجرعة المعتادة تتراوح ما بين 0
طريقة الاستعمال وطرق الإع
يؤخذ هذا الدواء عن طريق الف
وجبات الطعام.

5. ملاحظة العلاج
في جميع الحالات، يجب التقيد
إذا قمتم بتناول مقدار أكبر
أخبروا طبيبككم على الفور أو
الدواء معكم.
قد تشمل علامات فرط الجرعة،
إذا نسيت تناول زيلوريك، أقر
فيموا تناول الجرعة فور تذكر
الجرعة المنسية. لا تناولوا جرعة
إذا توقفت عن تناول زيلوريك،
لا تتوقف عن تناول زيلوريك أ
إذا كان لديكم أي استفسار
الصيدلاني لمزيد من المعلومات.

4. ما هي الأعراض الجانبية
كما هو شأن كافة الأدوية، قد
من يستعمل هذا الدواء.
من الضروري التوقف عن تناول

يرجى إخبار طبيبككم أو الصيدلي
معلومات
احتفظ
إذا كانت لكم
الصيدلاني أو الممرض/ الممرضة.
لقد تم وصف هذا الدواء لك بشكل شخصي. لا تقم بإعطائه لشخص آخر حتى في حال
وجود أعراض مشابهة. لأنك قد تسبب الضرر له.
إذا أصبح أحد الأعراض غير المرغوب فيها خطراً أو إذا لاحظت وجود عارض غير مرغوب فيه
غير مذكور في هذه النشرة، تحدث عن ذلك مع الطبيب أو مع الصيدلاني.

محتوى هذه النشرة:

1. ما هو زيلوريك أقراص وما هي الحالات التي يجب استعماله فيها؟
2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول زيلوريك أقراص؟
3. كيف يجب استعمال زيلوريك أقراص؟
4. ما هي التأثيرات غير المرغوبة فيها المحتملة؟
5. كيف يجب حفظ قرصا زيلوريك؟
6. معلومات إضافية

1. ما هو زيلوريك أقراص وما هي الحالات التي يجب استعماله فيها؟

يحتوي أقراص زيلوريك على المادة الفعالة الثيوبورينول. وهو يعمل عن طريق إبطاء سرعة
بعض التفاعلات الكيميائية في الجسم من أجل تخفيض مستوى حمض اليوريك في الدم
والبول.
يستخدم زيلوريك أقراص لتقليل أو منع تكوين رواسب أملاح حمض اليور/ حمض اليوريك
عندما ينتج الجسم كمية كبيرة من هذه المادة المسماة حمض اليوريك. هذه الرواسب هي
المسؤولة عن النقرس أو أنواع معينة من حصوات الكلى أو أنواع أخرى معينة من مشاكل
الكلى.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول زيلوريك أقراص؟

إذا أخبركم طبيبككم بعدم خذكم لبعض السكريات، يرجى التواصل معه قبل تناول هذا
الدواء.
لا تناولوا أبداً زيلوريك أقراص في الحالات التالية:
إذا كنتم تعانيون من حساسية معروفة للثيوبورينول أو لأي من المكونات الأخرى لهذا الدواء
الدرجة في الفقرة 6.
لدى الأطفال دون عمر 6 سنوات (موانع ذات صلة بالشكل الصيدلاني).
في حالة الشك، من الضروري التحقق لدى الطبيب أو الصيدلي قبل تناول هذا الدواء
تحذيرات واحتياطات الاستعمال
استشربوا طبيبككم، الصيدلاني أو الممرض/ الممرضة قبل تناول زيلوريك أقراص في هذه
الحالات:

- إذا كنتم تعانيون من اضطرابات على مستوى الكبد أو الكلىتين.
- إذا كنتم تعانيون من مشاكل في القلب أو من ارتفاع ضغط الدم وإذا كنتم تستعملون
مدرات البول و/ أو دواء يسمى IEC (مضيق الإنزيم المحول للأجيوتنسين).
- إذا كنتم تعانيون حالياً من نوبة النقرس.
- إذا كنتم من عرق الهان الصيني، من أصل أفريقي أو هندي.
- إذا كنتم تعانيون من مشاكل في القعدة الدرقية.
- ينبغي توخي الحذر جيداً عند تناول زيلوريك أقراص:
- تم الإبلاغ عن حدوث طفح جلدي لدى المرضى الذين يتناولون الثيوبورينول، في كثير من
الأحيان. يمكن أن يؤدي الطفح الجلدي إلى تقرحات في الفم والحنجرة والأنف والأعضاء
التناسلية و إلى حدوث التهاب الملتحمة (احمرار وتورم العينين). ويسبق ظهور هذا الطفح
الجلدي في كثير من الأحيان أعراض تشبه أعراض الأنفلونزا، حمى، صداع، آوجاع الجسم
(أعراض تشبه أعراض الأنفلونزا). يمكن للطفح أن يتطور إلى حويصلات تظهر في جميع
أجزاء الجسم وتقتشير الجلد. إذا كنتم تعانيون من طفح جلدي أو أعراض جلدية، توقفوا عن
تناول الثيوبورينول واتصلوا بطبيبكم على الفور.
- إذا كنتم تعانيون من وجود حصى بالكلى، فقد ينخفض حجمها وقد تمر عبر المسالك
البولية.

الأدوية الأخرى و زيلوريك، أقراص:

يرجى إخبار طبيبككم أو الصيدلاني إذا كنتم تستعملون، إذا استعملتم مؤخراً أو قد
تستعملون أي من الأدوية التالية:
• الأسبرين
• النيوفيولين. يُستخدم لعلاج أمراض الجهاز التنفسي

- الأدوية المستخدمة علاج حالات
- فيديارابين (دواء مضاد للفيروسات)
- ديدانوسين. يستخدم لعلاج
- المضادات الحيوية (أميسلين)
- الأدوية المستخدمة في علاج
- الأدوية التي تقلل من الألم

- ميركاتوبورين
- الأدوية المستخدمة لعلاج مرض
- أدوية لعلاج مشاكل القلب أو
- أو مدرات البول (لإزالة السوائل
- الأدوية المستخدمة لتسريع ال
- أدوية أخرى لعلاج النقرس.

- يرجى إخبار طبيبككم أو الصيد
- تستعملون أي أدوية أخرى. يجب
- العشبية.
- الاستعمال خلال فترتي الحمل
- إذا كنت حامل أو مرضعة. إذا
- طبيبك أو الصيدلاني قبل است
- لا ينصح باستخدام هذا الدواء
- نظراً لأن هذا الدواء يطرَح في ح
- الرضاعة الطبيعية.

الآثار المحتملة للعلاج على الف

في حالات نادرة، قد يسبب تنا

الحركي في هذه الحالة، لا يجو

- لائحة السواغات ذات تأثير
- إذا قيل لكم في السابق من
- السكريات. يجب استشارة الد
- لا ينصح باستخدام هذا الدواء
- اللائحة لأب أو متلازمة سوء إ

- 3. كيف تناول زيلوريك أقراص
- يجب دائماً استعمال هذا الدواء
- استشيروا طبيبككم أو الصيد
- يجب إبلاغ الأقراص كاملة مع
- الحزمة

- يتم تحديد الجرعة الموصى بها
- الجرعة الموصى بها هي ما بين 0
- يبدأ العلاج عادة بجرعة منخفضة
- إذا كنتم من كبار السن أو إذا كن
- لكم الطبيب جرعة منخفضة.
- كنتم تخضعون لغسيل الكلى
- الطبيب جرعة مقدارها 300 أو
- الاستعمال لدى الأطفال (تحت
- الجرعة المعتادة تتراوح ما بين 0
- طريقة الاستعمال وطرق الإع
- يؤخذ هذا الدواء عن طريق الف
- وجبات الطعام.

- معدة العلاج
- في جميع الحالات، يجب التقيد
- إذا قمتم بتناول مقدار أكبر
- أخبروا طبيبككم على الفور أو
- الدواء معكم.
- قد تشمل علامات فرط الجرعة،
- إذا نسيت تناول زيلوريك، أقر
- فيموا تناول الجرعة فور تذكر
- الجرعة المنسية. لا تتناولوا جرعة
- إذا توقفت عن تناول زيلوريك،
- لا تتوقفوا عن تناول زيلوريك أف
- إذا كان لديكم أي استفسار
- الصيدلاني لمزيد من المعلومات.

- 4. ما هي الأعراض الجانبية
- كما هو شأن كافة الأدوية، قد
- من يستعمل هذا الدواء.
- من الضروري التوقف عن تناول

يرجى إخبار طبيبككم أو الصيدلاني عن جميع الأدوية التي تتناولونها، بما في ذلك الأدوية التي لا تحتاج وصفة طبية. إذا كنتم تتناولون أي أدوية أخرى، يجب إخبار طبيبككم أو الصيدلاني عن ذلك. لا تأخذوا أي أدوية أخرى دون استشارة طبيبككم أو الصيدلاني. إذا كنتم تتناولون أي أدوية أخرى، يجب إخبار طبيبككم أو الصيدلاني عن ذلك. لا تأخذوا أي أدوية أخرى دون استشارة طبيبككم أو الصيدلاني.

محتوى هذه النشرة:

1. ما هو زيلوريك أقراص وما هي الحالات التي يجب استعماله فيها؟
2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول زيلوريك أقراص؟
3. كيف يجب استعمال زيلوريك أقراص؟
4. ما هي التأثيرات غير المرغوبة فيها المحتملة؟
5. كيف يجب حفظ قرصا زيلوريك؟
6. معلومات إضافية

1. ما هو زيلوريك أقراص وما هي الحالات التي يجب استعماله فيها؟

يحتوي أقراص زيلوريك على المادة الفعالة الثيوبورينول. وهو يعمل عن طريق إبطاء سرعة بعض التفاعلات الكيميائية في الجسم من أجل تخفيض مستوى حمض اليوريك في الدم والبول. يستخدم زيلوريك أقراص لتقليل أو منع تكوين رواسب أملاح حمض اليوريك/ حمض اليوريك عندما ينتج الجسم كمية كبيرة من هذه المادة المسماة حمض اليوريك. هذه الرواسب هي المسؤولة عن النقرس أو أنواع معينة من حصوات الكلى أو أنواع أخرى معينة من مشاكل الكلى.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول زيلوريك أقراص؟

إذا أخبركم طبيبككم بعدم خذكم لبعض السكريات، يرجى التواصل معه قبل تناول هذا الدواء. لا تتناولوا أبداً زيلوريك أقراص في الحالات التالية: إذا كنتم تعانيون من حساسية معروفة للثيوبورينول أو لأي من المكونات الأخرى لهذا الدواء المدرجة في الفقرة 6. لدى الأطفال دون عمر 6 سنوات (موانع ذات صلة بالشكل الصيدلاني). في حالة الشك، من الضروري التحقق لدى الطبيب أو الصيدلي قبل تناول هذا الدواء. تحذيرات واحتياطات الاستعمال استشيروا طبيبككم، الصيدلاني أو الممرض/ الممرضة قبل تناول زيلوريك أقراص في هذه الحالات:

- إذا كنتم تعانيون من اضطرابات على مستوى الكبد أو الكلىتين.
- إذا كنتم تعانيون من مشاكل في القلب أو من ارتفاع ضغط الدم وإذا كنتم تستعملون مدرات البول و/ أو دواء يسمى IEC (مضيق الإنزيم المحول للأنجيوتنسين).
- إذا كنتم تعانيون حالياً من نوبة النقرس.
- إذا كنتم من عرق الهان الصيني، من أصل أفريقي أو هندي.
- إذا كنتم تعانيون من مشاكل في القعدة الدرقية.
- ينبغي توخي الحذر جيداً عند تناول زيلوريك أقراص:
- تم الإبلاغ عن حدوث طفح جلدي لدى المرضى الذين يتناولون الثيوبورينول، في كثير من الأحيان. يمكن أن يؤدي الطفح الجلدي إلى تقرحات في الفم والحنجرة والأنف والأعضاء التناسلية و إلى حدوث التهاب الملتحمة (احمرار وتورم العينين). ويسبق ظهور هذا الطفح الجلدي في كثير من الأحيان أعراض تشبه أعراض الأنفلونزا، حمى، صداع، آوجاع الجسم (أعراض تشبه أعراض الأنفلونزا). يمكن للطفح أن يتطور إلى حويصلات تظهر في جميع أنحاء الجسم وتقتشير الجلد. إذا كنتم تعانيون من طفح جلدي أو أعراض جلدية، توقفوا عن تناول الثيوبورينول واتصلوا بطبيبكم على الفور.
- إذا كنتم تعانيون من وجود حصى بالكلى، فقد ينخفض حجمها وقد تمر عبر المسالك البولية.

الأدوية الأخرى و زيلوريك، أقراص:

يرجى إخبار طبيبككم أو الصيدلاني إذا كنتم تستعملون، إذا استعملتم مؤخراً أو قد تستعملون أي من الأدوية التالية:

- الأسبرين
- النيوفيولين. يُستخدم لعلاج أمراض الجهاز التنفسي

Un-alfa® ٠,٢٥ ميكروغرام: حبات طرية

Un-alfa® ١ ميكروغرام: حبات طرية

Titulaire de l'AMM au Maroc: POLYMEDIC
Quartier Arsalane-Rue Amyot Inville
BP 10877 CASABLANCA-MAROC
UN-ALFA® 0.25 µg capsule
Boîte de 30 capsules



PPV: 74 DH 60

انتباه قبل استعمال هذا الدواء.

إلى الرجوع إليها وقراءتها مجدداً.

كم شك ما، فاستشيروا طبيبكم أو الصيدلي الذي تتعاملون معه.

ولوه مطلقاً لأي شخص آخر، حتى في حال تطابق الأعراض لديكم فقد تعرضونه للضرر.

ما يجب عمله في حالة تناول جرعة مفرطة

في حال الزيادة الخفيفة في كمية الكالسيوم في الدم، يمكن تصحيح ذلك بسرعة بمجرد وقف العلاج. تتطلب عودة نسبة الكالسيوم إلى مستواها الطبيعي أسبوعاً تقريباً.

الزيادة الكبيرة في كمية الكالسيوم في الدم بسبب تناول جرعة مفرطة من الدواء تقتضي إدخال المريض إلى المستشفى لمعالجته في وحدة العناية المكثفة.

إذا كانت لديكم استفسارات أخرى حول استعمال هذا الدواء، فاطلبوا المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.

♦ الآثار الجانبية غير المرغوبة والمزعجة

كل مستحضر نشط، قد يؤدي استعمال هذا الدواء عند بعض الأشخاص إلى حدوث آثار جانبية مزعجة بعض الشيء:

- عند المرضى الذين يعانون من القصور الكلوي: يكمن أكبر خطر في فرط الكلسمية
- وفرط الفوسفاتية الذين من شأنهما التسبب في تكلس بعض الأنسجة.
- عند المرضى الذين يعانون من قصور الدريقات أو من نقص الفوسفاتية المقاوم للفيتامين (غير المصابين بالقصور الكلوي): يكمن الخطر في فرط الكلسمية وفرط كالسيوم البول. يمكن اتقاء ذلك عن طريق وقف العلاج.
- بسبب احتواء هذا الدواء على زيت السمسم، هناك احتمال حدوث ردود فعل حساسية (الصدمة التأقية والشرى).

يجب إشعار الطبيب أو الصيدلي بأي أثر غير مرغوب ومزعج لم يرد ذكره في

♦ التعريف بالدواء

التسمية

Un-alfa® ٠,٢٥ ميكروغرام: حبات طرية

Un-alfa® ١ ميكروغرام: حبات طرية

الفاكالسيدول

التصنيف الصيدلي العلاجي

هذا الدواء مشتق من الفيتامين "د"، ومادته الفاعلة هي الألفاكالسيدول

♦ حالات استعمال هذا الدواء

يوصى بهذا الدواء في الحالات التالية:

- المعالجة الشفائية للحثل العظمي الكلوي (الاضطرابات العظمية الناجمة عن القصور الكلوي)، لدى البالغين أو الأطفال المتبولن (المصابين باليوريمية)، قبل مرحلة غسل الكلى أو أثناءها.
- المعالجة الوقائية للحثل العظمي الكلوي:

- لدى الأطفال الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلى

- لدى البالغين الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلى،

وفقط في

حال فرط الدريقات (النشاط المفرط للغدد الدرقية) وبعد التصحيح

المسبق لفرط

الفوسفاتية (كمية كبيرة من الفوسفات في الدم) عن طريق أملاح الكالسيوم

القلوية

دون التسبب في فرط الكلسمية (كمية كبيرة من الكالسيوم في الدم).

• بعض أنواع الكساح وأمراض العظام.

• قصور الدريقات وقصور الدريقات الكاذبة

Un-alfa® ٠,٢٥ ميكروغرام: حبات طرية

Un-alfa® ١ ميكروغرام: حبات طرية

Titulaire de l'AMM au Maroc: POLYMEDIC
Quartier Arsalane-Rue Amyot Inville
BP 10877 CASABLANCA-MAROC
UN-ALFA® 0.25 µg capsule
Boîte de 30 capsules



PPV: 74 DH 60

انتباه قبل استعمال هذا الدواء.

إلى الرجوع إليها وقراءتها مجدداً.

كم شك ما، فاستشيروا طبيبكم أو الصيدلي الذي تتعاملون معه.

ولوه مطلقاً لأي شخص آخر، حتى في حال تطابق الأعراض لديكم فقد تعرضونه للضرر.

ما يجب عمله في حالة تناول جرعة مفرطة

في حال الزيادة الخفيفة في كمية الكالسيوم في الدم، يمكن تصحيح ذلك بسرعة بمجرد وقف العلاج. تتطلب عودة نسبة الكالسيوم إلى مستواها الطبيعي أسبوعاً تقريباً.

الزيادة الكبيرة في كمية الكالسيوم في الدم بسبب تناول جرعة مفرطة من الدواء تقتضي إدخال المريض إلى المستشفى لمعالجته في وحدة العناية المكثفة.

إذا كانت لديكم استفسارات أخرى حول استعمال هذا الدواء، فاطلبوا المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.

الآثار الجانبية غير المرغوبة والمزعجة

كل مستحضر نشط، قد يؤدي استعمال هذا الدواء عند بعض الأشخاص إلى حدوث آثار جانبية مزعجة بعض الشيء:

- عند المرضى الذين يعانون من القصور الكلوي: يكمن أكبر خطر في فرط الكلسمية
- وفرط الفوسفاتية الذين من شأنهما التسبب في تكلس بعض الأنسجة.
- عند المرضى الذين يعانون من قصور الدريقات أو من نقص الفوسفاتية المقاوم للفيتامين (غير المصابين بالقصور الكلوي): يكمن الخطر في فرط الكلسمية وفرط كالسيوم البول. يمكن اتقاء ذلك عن طريق وقف العلاج.
- بسبب احتواء هذا الدواء على زيت السمسم، هناك احتمال حدوث ردود فعل حساسية (الصدمة التأقية والشرى).

يجب إشعار الطبيب أو الصيدلي بأي أثر غير مرغوب ومزعج لم يرد ذكره في

التعريف بالدواء

التسمية

Un-alfa® ٠,٢٥ ميكروغرام: حبات طرية

Un-alfa® ١ ميكروغرام: حبات طرية

الفاكالسيدول

التصنيف الصيدلي العلاجي

هذا الدواء مشتق من الفيتامين "د"، ومادته الفاعلة هي الألفاكالسيدول

حالات استعمال هذا الدواء

يوصى بهذا الدواء في الحالات التالية:

- المعالجة الشفائية للحثل العظمي الكلوي (الاضطرابات العظمية الناجمة عن القصور الكلوي)، لدى البالغين أو الأطفال المتبولن (المصابين باليوريمية)، قبل مرحلة غسل الكلى أو أثناءها.
- المعالجة الوقائية للحثل العظمي الكلوي:

• لدى الأطفال الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلى

• لدى البالغين الذين يعانون من القصور الكلوي ولا يخضعون لغسل الكلى،

وفقط في

حال فرط الدريقات (النشاط المفرط للغدد الدرقية) وبعد التصحيح

المسبق لفرط

الفوسفاتية (كمية كبيرة من الفوسفات في الدم) عن طريق أملاح الكالسيوم

القلوية

دون التسبب في فرط الكلسمية (كمية كبيرة من الكالسيوم في الدم).

• بعض أنواع الكساح وأمراض العظام.

• قصور الدريقات وقصور الدريقات الكاذب.

Tardyferon B9

comprimé pelliculé
Fer/ acide folique



TARDYFERON B9
30 comprimés pelliculés
Fer 50 mg / Acide folique 0,350 mg

Distribué par **Cooper Pharma**
41, rue Mohamed Diouri - Casablanca
Amina DAOUDI - Pharmacien Responsable
PPV : 51.60 DH

320084

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
 - Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
 - Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.
 - Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que TARDYFERON B9, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : PREPARATIONS ANTI-ANEMIEQUES - Code ATC : B03AD03

Apport de fer et d'acide folique.

Traitement préventif des carences en fer et en acide folique en cas de grossesse lorsqu'un apport alimentaire suffisant ne peut être assuré. Ne doit pas être utilisé dans la prévention primaire des risques d'anomalies embryonnaires de fermeture du tube neural (AFTN : spina bifida...).

TARDYFERON B9 est indiqué seulement chez la femme enceinte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais TARDYFERON B9, comprimé pelliculé dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique au fer ou à l'un des composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous présentez une surcharge en fer (comme une hémochromatose par exemple).

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

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TARDYFERON B9.

Si vous prenez TARDYFERON B9 pour un manque de fer, il faudra également rechercher la cause de ce manque afin de la traiter.

Si votre manque de fer est associé à une maladie inflammatoire, le traitement par TARDYFERON B9 ne sera pas efficace.

En raison du risque d'ulcérations buccales et d'altération de la couleur dentaire, les comprimés ne doivent pas être sucés, mâchés ou gardés dans la bouche mais avalés entiers avec de l'eau. Si vous ne pouvez

pas suivre cette déglutition, veuillez D'après des données colorations de la p recevant un traitement intervention chirurg La consommation il de ne pas prendre

En cas de doute ne pas hésiter à consulter votre pharmacien.

Enfants

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Autres médicaments et TARDYFERON B9, comprimé pelliculé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps que le traitement par Tardyferon B9, alors que d'autres nécessitent des changements spécifiques de dose ou de moment de prise par exemple.

- Si vous prenez des médicaments injectables contenant du fer.
- Si vous prenez un médicament pour traiter les calculs urinaires infectieux (l'acide acétyldihydroxamique).
- Si vous prenez certains antibiotiques (les cyclines ou les fluoroquinolones).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter une fragilité osseuse (les bisphosphonates, le strontium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie des articulations (la pénicillamine).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie de la thyroïde (la thyroxine).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter la maladie de Parkinson (l'entacapone, la méthylidopa, la lévodopa, la carbidopa).
- Si vous prenez du zinc et du calcium.
- Si vous prenez un médicament pour traiter une acidité excessive de votre estomac : topiques gastro-intestinaux, charbon ou antiacides (sels d'aluminium, de calcium et de magnésium).
- Si vous prenez des médicaments permettant d'éliminer ou de réduire la fréquence des crises d'épilepsie comme le phénobarbital, la primidone, la phénytoïne, la fosphénytoïne.
- Si vous prenez un médicament pour traiter l'hypercholestérolémie (cholestyramine).

TARDYFERON B9, comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

La consommation concomitante de légumineuses, de laitage, de thé, de café, de vin rouge, d'œufs ou de céréales empêche l'absorption du fer par l'organisme.

Grossesse et allaitement

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être pris pendant la grossesse. L'utilisation de ce médicament est possible chez la femme qui allaite. **DEMANDEZ CONSEIL À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MÉDICAMENT.**

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune donnée disponible sur les effets de la capacité à conduire et utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?

Posologie

1 comprimé par jour 50 mg de fer élément et 350 µg d'acide folique pendant les 2 derniers trimestres de la grossesse (ou à partir du 4^{ème} mois). **DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.**

Tardyferon B9

comprimé pelliculé
Fer/ acide folique



TARDYFERON B9
30 comprimés pelliculés
Fer 50 mg / Acide folique 0,350 mg

Distribué par **Cooper Pharma**
41, rue Mohamed Diouri - Casablanca
Amina DAOUDI - Pharmacien Responsable
PPV : 51.60 DH

320284

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
 - Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
 - Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.
 - Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que TARDYFERON B9, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : PREPARATIONS ANTI-ANEMIEQUES - Code ATC : B03AD03

Apport de fer et d'acide folique.

Traitement préventif des carences en fer et en acide folique en cas de grossesse lorsqu'un apport alimentaire suffisant ne peut être assuré. Ne doit pas être utilisé dans la prévention primaire des risques d'anomalies embryonnaires de fermeture du tube neural (AFTN : spina bifida...).

TARDYFERON B9 est indiqué seulement chez la femme enceinte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais TARDYFERON B9, comprimé pelliculé dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique au fer ou à l'un des composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous présentez une surcharge en fer (comme une hémochromatose par exemple).

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

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TARDYFERON B9.

Si vous prenez TARDYFERON B9 pour un manque de fer, il faudra également rechercher la cause de ce manque afin de la traiter.

Si votre manque de fer est associé à une maladie inflammatoire, le traitement par TARDYFERON B9 ne sera pas efficace.

En raison du risque d'ulcérations buccales et d'altération de la couleur dentaire, les comprimés ne doivent pas être sucés, mâchés ou gardés dans la bouche mais avalés entiers avec de l'eau. Si vous ne pouvez

pas suivre cette déglutition, veuillez D'après des données colorations de la p recevant un traitement intervention chirurg La consommation il de ne pas prendre

En cas de doute ne pas hésiter à consulter votre pharmacien.

Enfants

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Autres médicaments et TARDYFERON B9, comprimé pelliculé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps que le traitement par Tardyferon B9, alors que d'autres nécessitent des changements spécifiques de dose ou de moment de prise par exemple.

- Si vous prenez des médicaments injectables contenant du fer.
- Si vous prenez un médicament pour traiter les calculs urinaires infectieux (l'acide acétyldihydroxamique).
- Si vous prenez certains antibiotiques (les cyclines ou les fluoroquinolones).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter une fragilité osseuse (les bisphosphonates, le strontium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie des articulations (la pénicillamine).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie de la thyroïde (la thyroxine).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter la maladie de Parkinson (l'entacapone, la méthylidopa, la lévodopa, la carbidopa).
- Si vous prenez du zinc et du calcium.
- Si vous prenez un médicament pour traiter une acidité excessive de votre estomac : topiques gastro-intestinaux, charbon ou antiacides (sels d'aluminium, de calcium et de magnésium).
- Si vous prenez des médicaments permettant d'éliminer ou de réduire la fréquence des crises d'épilepsie comme le phénobarbital, la primidone, la phénytoïne, la fosphénytoïne.
- Si vous prenez un médicament pour traiter l'hypercholestérolémie (cholestyramine).

TARDYFERON B9, comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

La consommation concomitante de légumineuses, de laitage, de thé, de café, de vin rouge, d'œufs ou de céréales empêche l'absorption du fer par l'organisme.

Grossesse et allaitement

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être pris pendant la grossesse. L'utilisation de ce médicament est possible chez la femme qui allaite. **DEMANDEZ CONSEIL À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MÉDICAMENT.**

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune donnée disponible sur les effets de la capacité à conduire et utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?

Posologie

1 comprimé par jour 50 mg de fer élément et 350 µg d'acide folique pendant les 2 derniers trimestres de la grossesse (ou à partir du 4^{ème} mois). **DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.**

INFORMATION DE L'UTILISATEUR



LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Sans objet.

3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

INFORMATION DE L'UTILISATEUR



LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Sans objet.

3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

INFORMATION DE L'UTILISATEUR



LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Sans objet.

3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

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 : phormosor regular, microcelle 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 monohydrate.

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 :

Ne 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'analyses 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 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. Demander
D'UNE FACON
TOUJOURS
UN MEDICAL
CONDUITE
Ce médicament
ne conduit pas
si votre cas

POSOLOGIE
Avant que
que vous de
La posologie de
de 10 ans
vous avez
maximale
enfants.

MODE D'ADMINISTRATION :

Les comprimés de LD-NOR, comprimé pelliculé doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

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

La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.

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 pelade et gonflement grave de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre: Eruption cutanée de taches roses rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds qui peuvent former des cloques.
- Faiblesse musculaire, endolorissement ou douleurs musculaires associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causés 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 (affectent 1 à 10 patients sur 100) :

- Inflammation des cavités nasales, maux de gorge, 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 créatine 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 (affectent 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.

LOT : 200178
UT AV: 01/2023
PPV: 57,80 DH

UT AV:

LOT N°:

PPV (DH) :

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

Excipient à effet notoire : lactose monohydrate.

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 :

Ne 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'analyses 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 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. Demander
D'UNE FACON
TOUJOURS
UN MEDICAM
CONDUITE
Ce médicament
ne conduit pas
si votre cas

POSOLOGIE

Avant que

que vous de

La posologie de

de 10 ans

vous avez

maximale

enfants.

MODE D'ADMINISTRATION :

Les comprimés de LD-NOR, comprimé pelliculé doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

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

La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.

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 pelade et gonflement grave de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre: Eruption cutanée de taches roses rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds qui peuvent former des cloques.
- Faiblesse musculaire, endolorissement ou douleurs musculaires associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causés 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 (affectent 1 à 10 patients sur 100) :

- Inflammation des cavités nasales, maux de gorge, 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 créatine 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 (affectent 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.

LOT : 200178
UT AV: 01/2023
PPV: 57,80 DH

UT AV:

LOT N°:

PPV (DH):

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 : phormosor 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 monohydrate.

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 :

Ne 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 anormaux de 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 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. Demander
D'UNE FACON
TOUJOURS
UN MEDICAM
CONDUITE
Ce médicament
ne conduit pas
si votre cas

POSOLOGIE

Avant que
que vous de
La posologie de
de 10 ans
vous avez
maximale
enfants.

MODE D'ADMINISTRATION :

Les comprimés de LD-NOR, comprimé pelliculé doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

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

La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.

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 pelade et gonflement grave de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre: Eruption cutanée de taches roses rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds qui peuvent former des cloques.
- Faiblesse musculaire, endolorissement ou douleurs musculaires associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causés 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 (affectent 1 à 10 patients sur 100) :

- Inflammation des cavités nasales, maux de gorge, 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 créatine 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 (affectent 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.

LOT : 200178
UT AV: 01/2023
PPV: 57,80 DH

UN AV:

LOT N°:

PPV (HD) :



smecta® 3g

Diosmectite
poudre pour suspension buvable en sachet

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

• Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.

• Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.

• Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin

ou votre pharmacien.

- Dans cette notice :**
1. Qu'est-ce que SmeCTA, poudre pour suspension buvable en sachet et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SmeCTA, poudre pour suspension buvable en sachet ?
 3. Comment prendre SmeCTA, poudre pour suspension buvable en sachet ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver SmeCTA, poudre pour suspension buvable en sachet ?
 6. Informations supplémentaires.
- suspension buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**
- AUTRES ADORBANTS INESTHETIQUES**
- (A) : Appareil digestif et métabolisme.
Ce médicament est indiqué dans le traitement symptomatique en cas de : • Diarrhée aiguë chez l'enfant et le nourrisson, en complément de la réhydratation orale, et chez l'adulte : • Diarrhée chronique (de longue durée) : • Douleurs liées à des maladies digestives affectant l'œsophage, l'estomac et/ou l'intestin.

2. QUELLES SONT AVANT DE PRENDRE SmeCTA 3g SACHETS

Si votre médecin vous a prescrit ce médicament, contactez-le avant de prendre ce médicament. Sucrez, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais SmeCTA, poudre pour suspension buvable en sachet dans les cas suivants :

- Allergie à la diosmectite ou à l'un des autres composants de ce médicament mentionnés dans la rubrique « Informations supplémentaires ».
- Faibles attention avec SmeCTA, poudre pour suspension buvable en sachet dans les cas suivants :
Ce médicament contient deux sucres (le glucose et la saccharose). Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrose/isomaltase (maladies héréditaires rares).
- Ce médicament est utilisé avec précaution en cas d'antécédent de constipation sévère.
- Si les troubles ne disparaissent pas en 7 jours, consulter votre médecin.
- Si les douleurs sont associées à une fièvre ou à des vomissements, consultez immédiatement votre médecin.

Chez l'enfant et le nourrisson, le traitement de la diarrhée aiguë doit s'effectuer en association avec l'administration précoce d'un soluté de réhydratation orale (SRO) afin d'éviter la déshydratation.

Ce traitement est un complément des régimes diététiques : • se réhydrater par des boissons abondantes, salées ou sucrées, afin de compenser les pertes de liquide dues à la diarrhée (la ration quotidienne moyenne en eau de l'adulte est de 2 litres). • s'altérer le temps de la diarrhée, en excluant certains apports et particulièrement les crudités, les fruits, les légumes verts, les plats épicés, ainsi que les aliments ou boissons glacés. • en privilégiant les viandes grillées, le riz.

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Pour éviter de diminuer l'efficacité d'un autre traitement, il convient d'espacer la prise de SmeCTA de tout autre médicament. Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Grossesse et allaitement

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

Informez votre médecin si vous allaitez.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Aucune étude sur l'aptitude à conduire des véhicules et à



SmeCTA 3g SACHETS

P.P.P. 52DH40

REF: 9MA620
PHE: 304 2022



smecta® 3g

Diosmectite

poudre pour suspension buvable en sachet

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

• Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.

• Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.

• Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin

ou votre pharmacien.

- Dans cette notice :**
1. Qu'est-ce que SmeCTA, poudre pour suspension buvable en sachet et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SmeCTA, poudre pour suspension buvable en sachet ?
 3. Comment prendre SmeCTA, poudre pour suspension buvable en sachet ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver SmeCTA, poudre pour suspension buvable en sachet ?
 6. Informations supplémentaires.
- CAS EST-IL UTILISÉ ?**
- AUTRES ADSORBANTS INTESTINAUX**
- (A) : Appareil digestif et métabolisme.
Ce médicament est indiqué dans le traitement symptomatique en cas de :
• Diarrhée aiguë chez l'enfant et le nourrisson, en complément de la réhydratation orale, et chez l'adulte :
• Diarrhée chronique (de longue durée) :
• Douleurs liées à des maladies digestives affectant l'œsophage, l'estomac et/ou l'intestin.

2. QUELLES SONT AVANT DE PRENDRE SmeCTA 3g SACHETS

Si votre médecin vous a prescrit ce médicament, contactez-le avant de prendre ce médicament. Sucrez, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais SmeCTA, poudre pour suspension buvable en sachet dans les cas suivants :

- Allergie à la diosmectite ou à l'un des autres composants de ce médicament mentionnés dans la rubrique « Informations supplémentaires ».
- Faibles attention avec SmeCTA, poudre pour suspension buvable en sachet dans les cas suivants :
Ce médicament contient deux sucres (le glucose et le saccharose). Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrose/isomaltase (maladies héréditaires rares).
- Ce médicament est utilisé avec précaution en cas d'antécédent de constipation sévère.
- Si les troubles ne disparaissent pas en 7 jours, consulter votre médecin.
- Si les douleurs sont associées à une fièvre ou à des vomissements, consultez immédiatement votre médecin.
- Chez l'enfant et le nourrisson, le traitement de la diarrhée aiguë doit s'effectuer en association avec l'administration précoce d'un soluté de réhydratation orale (SRO) afin d'éviter la déshydratation.
- Ce traitement est un complément des régimes diététiques :
• se réhydrater par des boissons abondantes, salées ou sucrées, afin de compenser les pertes de liquide dues à la diarrhée (la ration quotidienne moyenne en eau de l'adulte est de 2 litres).
• « s'allaiter » le temps de la diarrhée, en excluant certains apports et particulièrement les crudités, les fruits, les légumes verts, les plats épicés, ainsi que les aliments ou boissons glacés.
- en privilégiant les viandes grillées, le riz.

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Pour éviter de diminuer l'efficacité d'un autre traitement, il convient d'espacer la prise de SmeCTA de tout autre médicament. Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Grossesse et allaitement

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

Informez votre médecin si vous allaitez.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Aucune étude sur l'aptitude à conduire des véhicules et à



SmeCTA 3g SACHETS

P.P.P. 52DH40

LOT : 9MA620
PER : 04 2022

TRF
Sion
alns

SYNTHEMEDIC

22 rue zoubier benou al aouam roches
noires casablanca

INEXIUM

20 mg

Bouteille 14

Cp GR


840950MP/21NRQ P.P.V. 92,60 DH



6

INEXIUM® 20 mg,
comprimé gastro-résistant
ésoméprazole

إينكسيوم[®] 20 ملغ ،
قرص صا مد لحموضة
المعدة
ازومبرازول

AstraZeneca 

20 mg comprimé gastro-

SYNTHEMEDIC

22 rue zoubier benou al aouam roches
noires casablanca

INEXIUM

20 mg

Bouteille 14

Cp GR


840950MP/21NRQ P.P.V. 92,60 DH



6

INEXIUM® 20 mg,
comprimé gastro-résistant
ésoméprazole

إينكسيوم[®] 20 ملغ ،
قرص صا مد لحموضة
المعدة
ازومبرازول

AstraZeneca 

20 mg comprimé gastro-résistant

SYNTHEMEDIC

22 rue zoubier benou al aouam roches
noires casablanca

INEXIUM

20 mg

Bouteille 14

Cp GR


840950MP/21NRQ P.P.V. 92,60 DH



6

INEXIUM® 20 mg,
comprimé gastro-résistant
ésoméprazole

إينكسيوم[®] 20 ملغ ،
قرص صا مد لحموضة
المعدة
ازومبرازول

AstraZeneca 

20 mg comprimé gastro-résistant