

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

Conditions générales :

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

En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Biologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Education :

Entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de séances d'éducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Prothèse :

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

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

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

et Affection Longue Durée ALD et ALC :

Déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6

Adresses Mails utiles

Information : contact@mupras.com
en charge : pec@mupras.com
ion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : **4780**

Société : **4578**

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : **KHODARI**

FATNA

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : **06.45.74.14.05**

Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade :

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : / /

Signature de l'adhérent(e) :

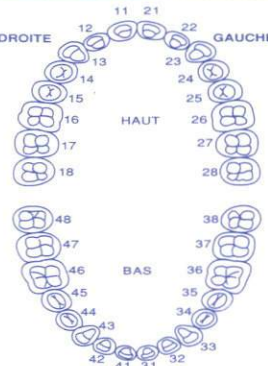
SOINS ET PROTHESES DENTAIRES

Le praticien est prié de présenter la dent traitée, l'acte pratiqué et indiquer la nature des soins.

Veuillez fournir une facture

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

SOINS DENTAIRES



Dents Traitées Nature des soins Coefficient

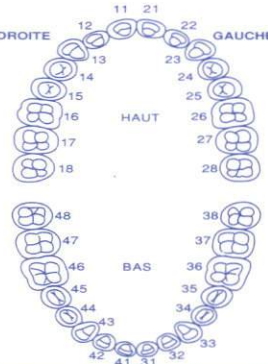
Coefficient des travaux

Montant des soins

Début d'exécution

Fin d'exécution

O.D.F. Prothèses dentaires



Détermination du coefficient masticatoire

DROITE	11 12 13 14 15 16 17 18	GAUCHE	21 22 23 24 25 26 27 28
HAUT	19 20 21 22 23 24 25 26		35 36 37 38 39 40 41 42
BAS	31 32 33 34 35 36 37 38		43 44 45 46 47 48

(Création, Remont, adjonction)
Fonctionnel, thérapeutique, nécessaire à la profession

Coefficient des travaux

Montant des soins

Date du devis

Fin d'exécution

VOLET ADHERENT

NOM :

Mle

DECLARATION N°

P 17 / 0066716

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

Date de Dépôt

Montant engagé

Nbre de pièces Jointes

Durée de validité de cette feuille est de (3) trois mois

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

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

P 17 / 0066716

DATE DE DEPOT

/ /201

A REMPLIR PAR L'ADHERENT

Mle

Nom & Prénom

Fonction

Phones

Mail

MEDECIN

Prénom du patient

MHOUARI, FATMA

Adhérent Conjoint Enfant Age

Date

Date 1ère visite

Nature de la maladie

Cardiopathie

S'agit-il d'un accident : Causes et circonstances

Dr Mohamed Ali BENNANI
Spécialiste des Maladies du Coeur
des Vaisseaux et de l'Hyper tension Artérielle
1.Rue 4 Abd El Jadi et Bd Reda Guedira
Télé: 05 22 59 59 00
Fax: 05 22 59 59 00

Nature des actes

Nbre de Coefficient

Montant détaillé des honoraires

Ch

250 b.

PHARMACIE

Date 12/08/2020

Montant de la facture

793,20

PHARMACIE IBN ROUCHD

Mehdi BELAYACHI
355, Av. Reda Guedira, Crte Djamâa
Casablanca - Tél: 0522 37 07 06

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Date

Désignation des Coefficients

Montant détaillé des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Date

Nombre

Montant détaillé des Honoraires

AM

PC

IM

IV

Dr. Mohamed Ali BENNANI
Cardiologue

Spécialiste des maladies du cœur, des vaisseaux et de l'hypertension artérielle
Echocardiographie doppler - Holter
Tensionnel - Holter rythmique
Epreuve d'effort
Traitement des varices
Sur Rendez-vous



مركز فحوصات القلب والشرايين
CENTRE D'EXPLORATIONS CARDIOVASCULAIRES

الدكتور محمد علي بناني
اختصاصي في أمراض القلب والشرايين
وارتفاع الضغط الدموي
التشخيص بالأمواج فوق الصوتية والدولي
تسجيل مستمر لضغط الدم لمدة 24 ساعة
تسجيل مستمر لخطير القلب لمدة 24 ساعة
خطير القلب عند المجهود
علاج الدولي (العروق المتخفية بالساق)
بالموعد

Casablanca, le : 12/08/2020

الدار البيضاء، في :

Nom : M. KHOUDARI FATNA

Régime peu salé

72.00 x 3

DETENSIEL 10 mg, Comprimé pelliculé : 1/2 comprimé le matin pendant 3 mois

57.80 x 2

TORVA 10 mg Comprimé : 1 comprimé le soir pendant 3 mois

32.50 x 3

DIURIMAT LP 1.5 mg : 1 comprimé le matin pendant 3 mois

21.80 x 3

ASPEGIC NOUR 100 mg, Poudre en Sachet : 1 sachet à midi pendant 3 mois

113.10

HYPERIUM 1mg, Comprimé : 1 comprimé le soir pendant 3 mois

185.20

SULIAT 160/5 : 1 comprimé le matin pendant 3 mois

293.20

ESAC 20 mg, Microgranules gastrorésistants en gélule : 1 gélule le soir pendant 3 mois

2

R

Docteur Mohamed Ali BENNANI

PHARMACIE IBN ROUCHD
Mehdi BELAYACHI
355, Av. Reda Guedira, Cité Djamaâ
Casablanca - Tél: 0522 370706

Dr. Mohamed Ali BENNANI
Spécialiste des Maladies du Coeur, des
Vaisseaux et de l'Hypertension Artérielle
Rue 4, Ahd El Jadid et Bd. Reda Guedira
1er Etage - Tél/Fax: 0522 59 59 00 - Casablanca

عدم توقف الوصفة حتى الموعد المتقبل في :

Mercredi 11 Novembre 2020

1، زنقة 4 العهد الجديد وشارع رضى الكبيرة (النيل سابقا) - الطابق الأول (قرب حمام الفن) - ابن امسيك - الدار البيضاء
1, Rue 4 Ahd El Jadid et Bd. Reda Guedira (Ex. NII) - 1er Etage - (à Côté de Hammam El Fane) - Ben M'sik - Casablanca
E-mail : bennanimedali@yahoo.fr - البريد الإلكتروني : Tél./Fax : 05 22 59 59 00 - الهاتف/الفاكس :

TORVA® Atorvastatine

FORMES ET PRÉSENTATION:

TORVA 10, comprimés enrobés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et de 30.

TORVA 20, comprimés enrobés dosés à 20 mg, boîtes de 15 et de 30.

COMPOSITION:

- TORVA 10

Atorvastatine (sous forme calcique trihydratée)

Excipients q.s.p

- TORVA 20

Atorvastatine (sous forme calcique trihydratée)

Excipients q.s.p

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Hypcholestérolémiant et hypotriglycéridémiant, inhibiteur de l'HMG Co-A réductase (C10).

INDICATIONS :

Ce médicament est prescrit dans certaines formes d'hypercholestérolémies lorsque les autres régimes alimentaires n'ont pas permis d'abaisser le taux de cholestérol dans le sang.

Il est préconisé également dans certaines formes d'hypercholestérolémies familiales lorsqu'un régime alimentaire s'est avéré insuffisant.

L'utilisation de ce médicament doit être accompagnée avec un régime alimentaire assidu.

CONTRE-INDICATIONS :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

-Hypersensibilité à l'un des constituants,

-Maladies du foie,

-Femme enceinte ou qui allait (cf. Grossesse/Allaitement).

-En cas d'association avec, Itraconazole, kétoconazole, antiprotéases (cf Interactions).

-Sauf avis contraire de votre médecin : en cas d'association avec les fibrates (cf Interactions).

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Mises en garde :

Dans le traitement des hypercholestérolémies, respecter scrupuleusement le régime prescrit par votre médecin.

Un bilan hépatique doit être effectué avant et pendant le traitement,

En cas de douleurs musculaires, prévenir immédiatement votre médecin,

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de mal absorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

Précautions d'emploi :

Prévenez votre médecin en cas de :

Consommation d'alcool,

Antécédents hépatiques,

Désir de grossesse ou d'allaitement.

TORVA 10 10 mg
30 Comprimés Enrobés



LOT : 1089
PER : 04/2022
PPV : 57,80 € HT

TORVA®

A1

FORMES ET PRÉSENTATION :

TORVA 10, comprimés enrobés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et de 30.
TORVA 20, comprimés enrobés dosés à 20 mg, boîtes de 15 et de 30.

COMPOSITION :

- TORVA 10

Atorvastatine (sous forme calcique trihydratée)

Excipients q.s.p.

- TORVA 20

Atorvastatine (sous forme calcique trihydratée) 20 mg. 1 cp.

Excipients q.s.p.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Hypocholestérolémiant et hypotriglycéridémiant, inhibiteur de l'HMG Co-A réductase (C10AA05 : système cardiovasculaire).

INDICATIONS :

Ce médicament est prescrit dans certaines formes d'hypercholestérolémies lorsque les activités physiques, la perte de poids et le régime alimentaire n'ont pas permis d'abaisser le taux de cholestérol dans le sang.

Il est préconisé également dans certaines formes d'hypercholestérolémies familiales lorsqu'un régime alimentaire s'est avéré insuffisant. L'utilisation de ce médicament doit être accompagnée avec un régime alimentaire assidu.

CONTRE-INDICATIONS :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'un des constituants.
- Maladies du foie,
- Femme enceinte ou qui allaite (cf.Grossesse/Allaitement).
- En cas d'association avec, Itraconazole, Kétoconazole, Antiprotéases (cf.Interactions).
- Sauf avis contraire de votre médecin : en cas d'association avec les fibrates (cf.Interactions).

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Mises en garde :

Dans le traitement des hypercholestérolémies, respecter scrupuleusement le régime prescrit par votre médecin.

Un bilan hépatique doit être effectué avant et pendant le traitement.

- En cas de douleurs musculaires, prévenir immédiatement votre médecin.

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de mal absorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

Précautions d'emploi :

Prévenez votre médecin en cas de :

- Consommation d'alcool.

Antécédents hépatiques.

Désir de grossesse ou d'allaitement.

LOT : 1088

PER : 01/22

PPV : 57,80.DH-I

TORVA® 10 10 mg

30 Comprimés Enrobés



6 118000 140702

SULIAT®

80 mg/5 mg

160 mg/5 mg

160 mg/10 mg

Comprimés pelliculés, boîtes de 14, 28 et 56
Valsartan / Amlodipine

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 pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourraient leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

Que contient cette notice :

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

1- QU'EST-CE QUE SULIAT® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

Code ATC : C09DB01

Les comprimés de SULIAT® contiennent deux substances actives : Valsartan et Amlodipine. Ces substances sont dotées de mécanismes complémentaires pour le contrôle de la tension artérielle lorsque celle-ci est trop élevée.

– L'Amlodipine appartient à la classe des « inhibiteurs calciques ».

L'Amlodipine empêche le calcium de traverser la paroi des vaisseaux sanguins, ce qui empêche les vaisseaux sanguins de se rétrécir.
– Le Valsartan appartient à la classe des « antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II ». L'angiotensine II est produite par le corps et elle provoque le rétrécissement des vaisseaux sanguins, pour cette conséquence une augmentation de la tension artérielle. Le Valsartan agit en bloquant l'effet de l'angiotensine II. Cela signifie que ces deux substances contribuent à empêcher le rétrécissement des vaisseaux sanguins. De ce fait, les vaisseaux sanguins se relâchent et la tension artérielle diminue.

Indications thérapeutiques :

SULIAT® est utilisé pour traiter la tension artérielle élevée (hypertension), chez les patients adultes dont la tension artérielle n'est pas suffisamment contrôlée soit par l'amiodipine soit par le valsartan, chacun administré seul.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SULIAT® ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Contra-indications :

Ne prenez jamais SULIAT®, comprimés pelliculés dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique au valsartan, à l'amiodipine, aux dihydropyridines ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament. Si vous pensez que vous pouvez être allergique, ne prenez pas SULIAT® et parlez-en à votre médecin.
- Si vous avez de graves problèmes hépatiques ou des problèmes biliaires tels que cirrhose biliaire ou cholestase.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois. (Il est également recommandé d'éviter de prendre SULIAT® en début de grossesse).
- Si vous présentez une basse sévérité de la pression artérielle (hypotension sévère).
- Si vous avez de graves problèmes rénaux ou si vous êtes sous dialyse.
- Si vous présentez une diabète ou une insuffisance rénale (GFR < 60 ml/min/1,73 m²) et vous avez l'association de SULIAT® à des médicaments contenant de l'alsikrine.
- Si vous présentez un choc, y compris choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- Si vous présentez une obstruction de la voie d'éjection du ventricule gauche (par exemple, cardiomyopathie hypertrophique obstructive et sténose aortique de degré élevé).
- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après un infarctus aigu du myocarde.

Si vous êtes dans l'une des situations ci-dessus, ne prenez pas SULIAT® et parlez-en à votre médecin.
Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :
Faites attention avec SULIAT® dans les cas suivants :
• Si vous êtes malade (vomissements ou diarrhée).

3- COMMENT PRENDRE SULIAT® ?

Instructions pour un bon usage

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications

Posologie, Mode et / ou voie(s) d'administration, Fréquence d'a
Posologie, Fréquence d'administration et Durée du traitement

- La dose usuelle de SULIAT® est de 1 comprimé par jour.
- Patients âgés (âgés de 65 ans et plus) : votre médecin doit prendre des précautions pour dépasser la dose prescrite.
- Ne pas dépasser la dose prescrite.

Selon la manière dont vous allez régir au traitement, votre

Mode et voie d'administration :

- Prenez ce médicament par voie orale, au même moment de la journée ch
- Avez les comprimés avec un verre d'eau.
- Vous pouvez prendre SULIAT® au cours ou en dehors des repas. Ne le prenez pas avec du pain.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Un surdosage avec le valsartan et l'amiodipine peut provoquer une hypotension avec des tachycardies.

Si vous avez pris plus de SULIAT®, comprimés que vous n'auriez dû, parlez-en immédiatement

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre SULIAT®, comprimés :

- Prenez le dès que vous vous en souvenez et prenez ensuite la dose suivante au moment du comprimé suivant ou moment habituel.
- Ne prenez pas de dose double (deux comprimés en une seule fois) pour compenser la dose

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de surdosage

Si vous arrêtez de prendre SULIAT®, comprimés :

- L'arrêt de votre traitement par SULIAT® peut entraîner une aggravation de votre maladie.
- N'arrêtez pas votre traitement sauf avis contraire de votre médecin.

4- QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Certains effets indésirables peuvent être graves et demandent une attention médicale immédiate:

Quelques patients ont présenté les effets indésirables graves suivants (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000). Si vous présentez l'un de ces effets, prévenez immédiatement votre médecin:

Réaction allergique avec des symptômes tels que : éruption, démangeaisons, gonflement du visage ou des lèvres ou de la langue, difficulté à respirer, tension artérielle basse (impression de s'envoler, sensation de tête vide).

Autres effets indésirables possibles de ce médicament :

Frequent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) : grêle ; nez bouché, mal de gorge et gêne pour avaler ; maux de tête ; gonflement des bras, des mains, des jambes, des chevilles ou des pieds ; fatigue ; asthénie (faiblesse) ; rougeur et sensation de chaleur du visage et / ou du cou.

Peu fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100) : sensations vertigineuses ; maux de tête et douleur abdominale ; sécheresse de la bouche ; somnolence, position debout ; toux, débâcle, constipation ; éruption cutanée, rougeur de la peau ; gonflement des articulations, mal de dos ; douleurs articulaires.

Rare (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000) : sensation d'irritation ; bourdonnements dans les oreilles (acouphènes) ; événements survenus avec une ou plusieurs personnes, sensation de grande urgence à uriner ; impossibilité d'avoir ou de maintenir une érection ; sensation de lourdeur ; tension artérielle basse avec des symptômes tels que sensations vertigineuses, sensation de tête vide ; transpiration excessive ; éruption cutanée sur tout le corps ; démangeaisons ; spasmes musculaires.

Si vous présentez un de ces effets sous une forme sévère, veuillez-en informer votre médecin.

Effets indésirables rapportés avec l'amiodipine seule ou le valsartan seul et qui sont soit nonobservés avec l'association fixe valsartan/amiodipine soit observés plus fréquemment qu'avec valsartan/amiodipine:

Amiodipine

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants, sévères et très rares après la prise de ce médicament :

- Respiration sifflante, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

- Gonflement de la langue et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires.

- Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparition de vésicules,

- Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux.

- Inflammation des parénchymes pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère accompagnée d'un très grand malaise.

Les effets indésirables suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :

SULIAT® 160 mg / 5 mg

28 comprimés pelliculés



6 118000 072409



023025527

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

HYPERIUM® 1 mg

MXGS0054

6 118001 130023
HYPERIUM 1 mg O
Boite de 30 comprimés
PPV : 113,50 DH
Servier Maroc - Casablanca

Veuillez lire attentivement 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.

DANS CETTE NOTICE :

1. Qu'est-ce que Hyperium 1 mg, comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Hyperium 1 mg, comprimé ?
 3. Comment prendre Hyperium 1 mg, comprimé ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver Hyperium 1 mg, comprimé ?
 6. Contenu de l'emballage et autres informations.
 1. **QU'EST-CE QUE HYPERIUM 1 mg, COMPRIME ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISE ?**

Si vous prenez l'un des médicaments suivants, parlez-en à votre médecin car leur association avec Hyperium 1 mg comprimé est déconseillée:

- bêtabloquants utilisés dans le traitement de l'insuffisance cardiaque,
 - oxybate de sodium (utilisé dans le traitement de la narcolepsie).

Si vous prenez l'un des médicaments suivants, parlez-en à votre médecin, certaines précautions d'emploi particulières peuvent être nécessaires:

- bêtabloquants sauf esmolol (utilisé pour traiter l'hypotension artérielle et l'angine de poitrine, maladie provoquant des douleurs dans la poitrine),
 - antidépresseurs tricycliques (utilisés pour traiter la dépression).

DIURIMAT® 1,5 mg LP

CE QUE VOUS DEVEZ CONNAITRE SUR VOTRE médicament

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

Garder cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez d'autres questions, 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.

INDICATION SUR LE MEDICAMENT

Dénomination : DIURIMAT 1,5 mg LP

Composition :

Les comprimés DIURIMAT 1,5 mg LP contiennent 1,5 mg d'indapamide en tant que principe actif.

Les autres composants sont : Dans le noyau du comprimé: silice colloïdale anhydre, hypromellose, lactose monohydraté, stéarate de magnésium, povidone.

Dans le pelliculage du comprimé: talc, macrogol, dioxyde de titane, polyvinyl alcool.

Forme pharmaceutique et présentation :

Comprimés, boîte de 30 comprimés pelliculés à libération prolongée.

Classe pharmaco-thérapeutique :

Diurétique

Titulaire de l'autorisation :

PROMOPHARM S.A., Zone Industrielle du Sahel, HAD SOUALEM - Maroc

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est indiqué pour réduire la pression artérielle élevée (hypertension).

C'est un comprimé pelliculé à libération prolongée. Il contient de l'indapamide comme principe actif. L'indapamide est un diurétique. La plupart des diurétiques augmentent la quantité d'urine produite par les reins. Toutefois, l'indapamide est différent des autres diurétiques car il n'entraîne qu'une légère augmentation de la quantité d'urine produite.

ATTENTION

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament :

DIURIMAT 1,5 mg comprimé à libération prolongée ne doit pas être utilisé si vous êtes allergique à l'indapamide ou à tout autre sulfamide ou à l'un des autres composants contenus dans DIURIMAT 1,5 mg, si vous avez une maladie grave du rein, si vous avez une maladie grave du foie ou si vous souffrez d'une encéphalopathie hépatique (maladie dégénérative du cerveau) ou si vous avez un taux bas de potassium dans le sang.

Dans de tels cas, votre médecin sait ce qu'il faut faire.

Quelles sont les précautions à prendre lors de l'utilisation de ce médicament :

Faites attention avec DIURIMAT prolongée si vous avez une fois souffrez de goutte - vous avez des problèmes rénaux - vous avez une parathyroïde.

Vous devez informer votre pharmacien de votre photosensibilité.

Votre médecin peut être amené à surveiller des taux de calcium dans le sang élevés.

Si vous pensez être concerné par ces questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Les sportifs doivent être avisés que le principe actif pouvant indiquer lors des contrôles antidopage.

Prise ou utilisation d'autre médicament :

Evitez de prendre DIURIMAT pour traiter la dépression) en lithium dans le sang.

Si vous prenez l'un des médicaments suivants, parlez-en à votre médecin, certaines précautions d'emploi particulières peuvent être nécessaires:

- médicaments utilisés pour des troubles du rythme cardiaque,
- médicaments utilisés pour traiter des troubles mentaux tels que la dépression, l'anxiété, la schizophrénie...;
- bêpridil, cisapride, diphenoxalate, sparflaxacine, moxifloxacine, halofantrine, pentamidine, mizolastine, anti-inflammatoires non stéroïdiens pour soulager la douleur ou fortes doses d'acide acétylsalicylique, inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC), corticostéroïdes oraux, laxatifs stimulants, baclofène, diurétiques épargneurs de potassium, metformine, produits de contrastes iodés (utilisés pour les examens aux rayons X), comprimés de calcium ou autres suppléments calciques, ciclosporine, tacrolimus ou autres immunosupresseurs utilisés suite à une transplantation d'organe, tétracosactide.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

DIURIMAT 1,5 mg LP peut-il être pris pendant la grossesse ou l'allaitement ?

L'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Lorsqu'une grossesse est planifiée ou confirmée, un traitement alternatif doit être initié dès que possible.

Prévenez votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous souhaitez l'être.

Diurimat® 1,5 mg LP
Indapamide
30 comprimés

PROMOPHARM S.A.



6 118000 242055

03/88

DIURIMAT® 1,5 mg LP

CE QUE VOUS DEVEZ CONNAITRE SUR VOTRE médicament

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

Garder cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez d'autres questions, 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.

INDICATION SUR LE MEDICAMENT

Dénomination : DIURIMAT 1,5 mg LP

Composition :

Les comprimés DIURIMAT 1,5 mg LP contiennent 1,5 mg d'indapamide en tant que principe actif.

Les autres composants sont : Dans le noyau du comprimé: silice colloïdale anhydre, hypromellose, lactose monohydraté, stéarate de magnésium, povidone.

Dans le pelliculage du comprimé: talc, macrogol, dioxyde de titane, polyvinyl alcool.

Forme pharmaceutique et présentation :

Comprimés, boîte de 30 comprimés pelliculés à libération prolongée.

Classe pharmaco-thérapeutique :

Diurétique

Titulaire de l'autorisation :

PROMOPHARM S.A., Zone Industrielle du Sahel, HAD SOUALEM - Maroc

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est indiqué pour réduire la pression artérielle élevée (hypertension).

C'est un comprimé pelliculé à libération prolongée. Il contient de l'indapamide comme principe actif. L'indapamide est un diurétique. La plupart des diurétiques augmentent la quantité d'urine produite par les reins. Toutefois, l'indapamide est différent des autres diurétiques car il n'entraîne qu'une légère augmentation de la quantité d'urine produite.

ATTENTION

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament :

DIURIMAT 1,5 mg comprimé à libération prolongée ne doit pas être utilisé si vous êtes allergique à l'indapamide ou à tout autre sulfamide ou à l'un des autres composants contenus dans DIURIMAT 1,5 mg, si vous avez une maladie grave du rein, si vous avez une maladie grave du foie ou si vous souffrez d'une encéphalopathie hépatique (maladie dégénérative du cerveau) ou si vous avez un taux bas de potassium dans le sang.

Dans de tels cas, votre médecin sait ce qu'il faut faire.

Quelles sont les précautions à prendre lors de l'utilisation de ce médicament :

Faites attention avec DIURIMAT 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée si vous avez une maladie du foie, souffrez de goutte, problèmes rénaux, parathyroïde.

Vous devez informer

photosensibilité.

Votre médecin peut

afin de surveiller des

taux élevés de calcium.

Si vous pensez être

questions sur l'utilisation de ce

médecin ou à votre pharmacien.

Les sportifs doivent être avertis que le principe actif pouvant induire une surcharge de calcium lors des contrôles antidopage.

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Evitez de prendre DIURIMAT 1,5 mg avec d'autres médicaments pour traiter la dépression) en raison d'un effet synergique avec le lithium dans le sang.

Si vous prenez l'un des médicaments

certaines précautions d'emploi particulières peuvent être nécessaires:

- médicaments utilisés pour des troubles du rythme cardiaque,
- médicaments utilisés pour traiter des troubles mentaux tels que la dépression, l'anxiété, la schizophrénie....

- bêpridil, cisapride, diphémanil, sparfloxacine, moxifloxacine, halofantrine, pentamidine, mizolastine, anti-inflammatoires non stéroïdiens pour soulager la douleur ou fortes doses d'acide acétylsalicylique, inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC), corticostéroïdes oraux, laxatifs stimulants, baclofène, diurétiques

- épargneurs de potassium, metformine, produits de contrastes iodés (utilisés pour les examens aux rayons X), comprimés de calcium ou autres suppléments calciques, ciclosporine, tacrolimus ou autres immunosupresseurs utilisés suite à une transplantation d'organe, tétracosactide.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

DIURIMAT 1,5 mg LP peut-il être pris pendant la grossesse ou l'allaitement ?

L'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Lorsqu'une grossesse est planifiée ou confirmée, un traitement alternatif doit être initié dès que possible.

Prévenez votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous souhaitez l'être.

30/10
LOT 20001
PER 06/23
PPV 300H10

Diurimat® 1,5 mg LP
Indapamide
30 comprimés
PROMOPHARM S.A.



6 118000 242055

DIURIMAT® 1,5 mg LP

CE QUE VOUS DEVEZ CONNAITRE SUR VOTRE médicament

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

Garder cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez d'autres questions, 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.

INDICATION SUR LE MEDICAMENT

Dénomination : DIURIMAT 1,5 mg LP

Composition :

Les comprimés DIURIMAT 1,5 mg LP contiennent 1,5 mg d'indapamide en tant que principe actif.

Les autres composants sont : Dans le noyau du comprimé: silice colloïdale anhydre, hypromellose, lactose monohydraté, stéarate de magnésium, povidone.

Dans le pelliculage du comprimé: talc, macrogol, dioxyde de titane, polyvinyl alcool.

Forme pharmaceutique et présentation :

Comprimés, boîte de 30 comprimés pelliculés à libération prolongée.

Classe pharmaco-thérapeutique :

Diurétique

Titulaire de l'autorisation :

PROMOPHARM S.A., Zone Industrielle du Sahel, HAD SOUALEM
- Maroc

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est indiqué pour réduire la pression artérielle élevée (hypertension).

C'est un comprimé pelliculé à libération prolongée. Il contient de l'indapamide comme principe actif. L'indapamide est un diurétique. La plupart des diurétiques augmentent la quantité d'urine produite par les reins. Toutefois, l'indapamide est différent des autres diurétiques car il n'entraîne qu'une légère augmentation de la quantité d'urine produite.

ATTENTION

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament :

DIURIMAT 1,5 mg comprimé à libération prolongée ne doit pas être utilisé si vous êtes allergique à l'indapamide ou à tout autre sulfamide ou à l'un des autres composants contenus dans DIURIMAT 1,5 mg, si vous avez une maladie grave du rein, si vous avez une maladie grave du foie ou si vous souffrez d'une encéphalopathie hépatique (maladie dégénérative du cerveau) ou si vous avez un taux bas de potassium dans le sang.

Dans de tels cas, votre médecin sait ce qu'il faut faire.

Quelles sont les précautions à prendre lors de l'utilisation de ce médicament :

Faites attention avec DIUR prolongée si vous avez une souffrez de goutte - vous avez des problèmes rénaux - vous avez une parathyroïde.

Vous devez informer votre pharmacien de votre photosensibilité.

Votre médecin peut être amené à faire des contrôles réguliers afin de surveiller des taux de calcium dans le sang.

Si vous pensez être concernés par ces questions sur l'utilisation de ce médicament ou à votre pharmacien.

Les sportifs doivent être avertis que le principe actif pouvant induire des réactions lors des contrôles antidopage.

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Evitez de prendre DIURIMAT (ou tout autre médicament (comme pour traiter la dépression) en raison du risque d'augmentation des taux de lithium dans le sang.

Si vous prenez l'un des médicaments suivants, parlez-en à votre médecin, certaines précautions d'emploi particulières peuvent être nécessaires : - médicaments utilisés pour des troubles du rythme cardiaque, - médicaments utilisés pour traiter des troubles mentaux tels que la dépression, l'anxiété, la schizophrénie...,

- bêpridil, cisapride, diphenamil, sparfloxacine, moxifloxacine, halofantrine, pentamidine, mizolastine, anti-inflammatoires non stéroïdiens pour soulager la douleur ou fortes doses d'acide acétysalicylique, inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC), corticostéroïdes oraux, laxatifs stimulants, baclofène, diurétiques épurateurs de potassium, metformine, produits de contrastes iodés (utilisés pour les examens aux rayons X), comprimés de calcium ou autres suppléments calciques, ciclosporine, tacrolimus ou autres immunosuppresseurs utilisés suite à une transplantation d'organe, tétacosatide.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

DIURIMAT 1,5 mg LP peut-il être pris pendant la grossesse ou l'allaitement ?

L'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Lorsqu'une grossesse est planifiée ou confirmée, un traitement alternatif doit être initié dès que possible.

Prévenez votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous souhaitez l'être.

3210

0 7 1 9 0 0 1
P 8 0 6 2 2
S 0 2 0 4 5 0

Diurimat® 1,5 mg LP

Indapamide

30 comprimés

PROMOPHARM S.A.



6 118000 242055



ASPÉGIC® NOURRISSONS 100mg

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

SANOFI

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

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

b/ **Composition :** Acétylsalicylate de DL-lysine ... 180,00 mg

(quantité correspondante en acide acétylsalicylique ... 100 mg)

Excipients : glycine, arôme mandarine (contenant du lactose, jus d'orange, huile essence de mandarine), glycyrrhizate d'ammonium, pour un sachet-dose de 20,46 mg.

c/ Forme pharmaceutique et présentation :

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

d/ Classe pharmaco-thérapeutique :

AUTRES ANALGÉSIE ET ANTIPYRÉTIQUES

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

Ce médicament contient de l'aspirine.

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

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

• dans le traitement de certaines affections rhumatismales.

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

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

3- ATTENTION !

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

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament (Contre-indications)

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

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

reins, • maladie grave du cœur, • traitement par le méthotrexate à des doses supérieures à 20 mg/semaine, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour), • traitement avec des anticoagulants oraux et lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en cas d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal (Cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions).

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

b) **Mises en garde spéciales :** • Ce médicament contient du lactose, son utilisation est déconseillée, chez les patients présentant une intolérance au lactose (maladie héréditaire rare) • médicaments, pour éviter un rapprochement d'aspirine dans la composition, maux de tête survenant d'aspirine, vous ne de votre médecine. L'utilisation de Reye (maladie en association avec les troubles neurologiques, le foie) ont été observés chez de nombreux enfants présent. En conséquence :

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

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

ASPEGIC 100MG
SACHETS B20
P.P.V. : 21DH80
LOT : 202007
PER. : 09/2021



6 11800000061113



ASPÉGIC® NOURRISSONS 100mg

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

SANOFI

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

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

b/ **Composition :** Acétylsalicylate de DL-lysine ... 180,00 mg

(quantité correspondante en acide acétylsalicylique ... 100 mg)

Excipients : glycine, arôme mandarine (contenant du lactose, jus d'orange, huile essence de mandarine), glycyrrhizate d'ammonium, pour un sachet-dose de 20,46 mg.

c/ Forme pharmaceutique et présentation :

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

d/ Classe pharmaco-thérapeutique :

AUTRES ANALGÉSIE ET ANTIPYRÉTIQUES

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

Ce médicament contient de l'aspirine.

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

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

• dans le traitement de certaines affections rhumatismales.

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

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

3- ATTENTION !

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

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament (Contre-indications)

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

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

reins, • maladie grave du cœur, • traitement par le méthotrexate à des doses supérieures à 20 mg/semaine, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour), • traitement avec des anticoagulants oraux et lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en cas d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal (Cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions).

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

b) **Mises en garde spéciales :** • Ce médicament contient du lactose, son utilisation est déconseillée, chez les patients présentant une intolérance au lactose (maladie héréditaire rare) • médicaments, pour éviter un rapprochement d'aspirine dans la composition, maux de tête survenant d'aspirine, vous ne de votre médecine. L'utilisation de Reye (maladie en association avec les troubles neurologiques, le foie) ont été observés chez de nombreux enfants présent. En conséquence :

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

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

ASPEGIC 100MG
SACHETS B20
P.P.V. : 21DH80
LOT : 202007
PER. : 09/2021



6 118000 061113



ASPÉGIC® NOURRISSONS 100mg

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

SANOFI

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a/ Dénomination : ASPÉGIC NOURRISSONS, 100 mg.

b/ Composition : Acétylsalicylate de DL-lysine ... 180,00 mg

(quantité correspondante en acide acétylsalicylique ... 100 mg)

Excipients : glycine, arôme mandarine (contenant du lactose, jus d'orange, huile essence de mandarine), glycyrrhizate d'ammonium, pour un sachet-dose de 20,46 mg.

c/ Forme pharmaceutique et présentation :

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

d/ Classe pharmaco-thérapeutique :

AUTRES ANALGÉSIE ET ANTIPYRÉTIQUES

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

Ce médicament contient de l'aspirine.

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

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

• dans le traitement de certaines affections rhumatismales.

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

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

3- ATTENTION !

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

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament (Contre-indications)

Ce médicament NE DOIT JAMAIS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

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

reins, • maladie grave du cœur, • traitement par le méthotrexate à des doses supérieures à 20 mg/semaine, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour), • traitement avec des anticoagulants oraux et lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en cas d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal (Cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions).

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

b) Mises en garde spéciales : • Ce médicament contient du lactose, son utilisation est déconseillée, chez les patients présentant une intolérance au lactose (maladie héréditaire rare) • médicaments, pour éviter un rapprochement d'aspirine dans la composition, maux de tête survenant d'aspirine, vous ne de votre médecine. L'utilisation de Reye (maladie en association avec les troubles neurologiques, le foie) ont été observés chez de nombreux enfants présent. En conséquence :

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

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

ASPEGIC 100MG
SACHETS B20
P.P.V. : 21DH80
LOT : 202007
PER. : 09/2021

6 118000 061113



DETENSIEL® 10 mg, comprimé pelliculé sécable

Bisoprolol fumarate

Voie orale



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

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

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Detensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Detensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
3. Comment prendre Detensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Detensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE DETENSIEL 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

La substance active de Detensiel est le bisoprolol, qui appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

Ces médicaments agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier dans le cœur. Par ces

La posologie doit être adaptée individuellement. La dose habituelle pour les adultes est de 1 comprimé de Detensiel 10 mg, une fois par jour.

Dans les cas sévères, la dose peut être augmentée à 20 mg une fois par jour.

Dans tous les cas, la posologie doit être adaptée individuellement et progressivement, en fonction notamment de la fréquence cardiaque et de la réponse au traitement.

Durée du traitement

Le traitement par Detensiel est généralement un traitement au long cours.

Posologie chez les patients présentant une insuffisance hépatique et/ou rénale

Aucune adaptation posologique n'est généralement nécessaire chez les patients présentant des troubles de la fonction hépatique ou rénale de sévérité légère à modérée.

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

Posologie chez les personnes âgées

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

Posologie chez l'enfant

En l'absence d'étude sur les effets du bisoprolol chez l'enfant, l'utilisation de Detensiel n'est donc pas recommandée dans ce groupe d'âge.

Mode d'administration

DETENSIEL® 10 mg, comprimé pelliculé sécable

Bisoprolol fumarate

Voie orale



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

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

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
3. Comment prendre Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE DETENSIEL 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

La substance active de Détensiel est le bisoprolol, qui appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

Ces médicaments agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier dans le cœur. Par ces

La posologie doit être adaptée individuellement. La dose habituelle pour les adultes est de 1 comprimé de Détensiel 10 mg, une fois par jour.

Dans les cas sévères, la dose peut être augmentée à 20 mg une fois par jour.

Dans tous les cas, la posologie doit être adaptée individuellement et progressivement, en fonction notamment de la fréquence cardiaque et de la réponse au traitement.

Durée du traitement

Le traitement par Détensiel est généralement un traitement au long cours.

Posologie chez les patients présentant une insuffisance hépatique et/ou rénale

Aucune adaptation posologique n'est généralement nécessaire chez les patients présentant des troubles de la fonction hépatique ou rénale de sévérité légère à modérée.

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

Posologie chez les personnes âgées

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

Posologie chez l'enfant

En l'absence d'étude sur les effets du bisoprolol chez l'enfant, l'utilisation de Détensiel n'est donc pas recommandée dans ce groupe d'âge.

Mode d'administration

DETENSIEL® 10 mg, comprimé pelliculé sécable

Bisoprolol fumarate

Voie orale



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

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

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
3. Comment prendre Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE DETENSIEL 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

La substance active de Détensiel est le bisoprolol, qui appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

Ces médicaments agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier dans le cœur. Par ces

La posologie doit être adaptée individuellement. La dose habituelle pour les adultes est de 10 mg, un comprimé de Détensiel 10 mg, une fois par jour.

Dans les cas sévères, la dose peut être augmentée à 20 mg une fois par jour.

Dans tous les cas, la posologie doit être adaptée individuellement et progressivement, en fonction notamment de la fréquence cardiaque et de la réponse au traitement.

Durée du traitement

Le traitement par Détensiel est généralement un traitement au long cours.

Posologie chez les patients présentant une insuffisance hépatique et/ou rénale

Aucune adaptation posologique n'est généralement nécessaire chez les patients présentant des troubles de la fonction hépatique ou rénale de sévérité légère à modérée.

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

Posologie chez les personnes âgées

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

Posologie chez l'enfant

En l'absence d'étude sur les effets du bisoprolol chez l'enfant, l'utilisation de Détensiel n'est donc pas recommandée dans ce groupe d'âge.

Mode d'administration