

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 942 Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

EL Mousni FATIMA

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 0669 0697 84 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

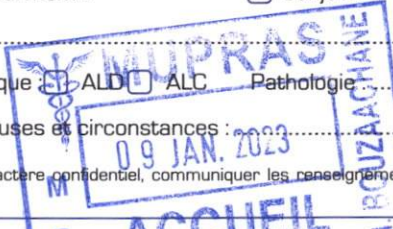


Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : Age :

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie :



Affection longue durée ou chronique : ALD ALC Pathologie

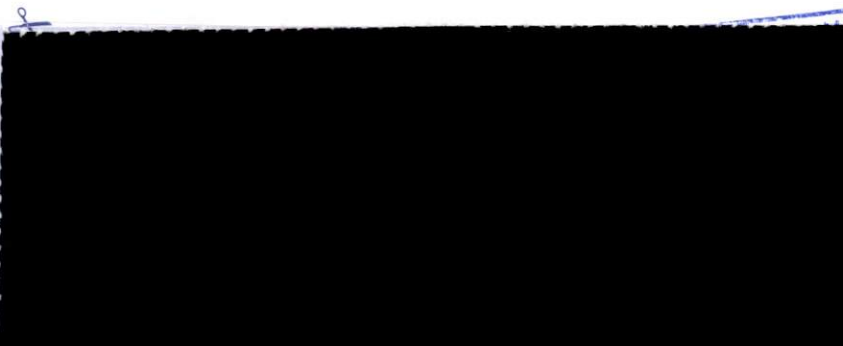
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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) :



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 canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES		Dents Traitées	Nature des soins	Coefficient

O.D.F. Prothèses dentaires		Détermination du coefficient masticatoire												
<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> <th colspan="2">G</th> </tr> <tr> <td>D</td> <td>25533412 00000000 00000000 35533411</td> <td>21433552 00000000 00000000 11433553</td> <td></td> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td colspan="4">(Création, Remont, adjonction) Fonctionnel, thérapeutique, nécessaire à la profession</td> </tr> </tbody> </table>			H		G		D	25533412 00000000 00000000 35533411	21433552 00000000 00000000 11433553		(Création, Remont, adjonction) Fonctionnel, thérapeutique, nécessaire à la profession			
H		G												
D	25533412 00000000 00000000 35533411	21433552 00000000 00000000 11433553												
(Création, Remont, adjonction) Fonctionnel, thérapeutique, nécessaire à la profession														

Vise et cache du praticien

Vise et cache du praticien

VOLET ADHERENT NOM : Elgoumni Fatim Mle 942

DECLARATION N° W18-379634

Date de Dépôt Montant engagé Nbre de pièces Jointes

2795,50 + 150 26 Pièces

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



W18-379634

DATE DE DEPOT

...../...../201...

A REMPLIR PAR L'ADHERENT

Mle 942

Nom & Prénom ELMOUMNI FATIMA

Fonction : _____ Phones. 0669069724

Mail a.elmoumnia@gmail.com

MEDECIN

Prénom du patient

SAMINE

FATIMA

graine

ELMOUMNI

Adhérent Conjoint Enfant Age _____

Date _____

Nature de la maladie

Date 1ère visite

Diaboli + HTA + BPC M/10/22

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

Nature des actes	Nbre de Coefficient	Montant détaillé des honoraires
------------------	---------------------	---------------------------------

C 150,00

PHARMACIE

Date

Montant de la facture

11/10/2022

2795,50

ANALYSES - RADIOPHGRAPHIES

Date : _____

Désignation des Coefficients

Montant détaillé des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Date : _____

Nombre				Montant détaillé des Honoraires
AM	PC	IM	IV	

DRASSOU AHMED
Médecin Générale
Médecin en Diabetologie
Médecin en El Harti My Rchid
0522 72 33 22

PHARMACIE CROY
Mme JOURDY
Tél: 0522 72 08 24
Fax: 0522 72 08 24
Montpellier

CACHET

CACHET

Docteur Ahmed Assou

MÉDECINE GÉNÉRALE

- Diplôme en diabétologie et en échographie de la faculté de Montpellier (France).
- Diplôme en sexologie clinique.
- Diplôme en médecine du travail en Ergonomie et en expertise médicale de la faculté de Rennes (France).
- Expert assermenté auprès les tribunaux.

1430,Bd. Driss El Harti

CASABLANCA

Tél : 05 22 72 33 72

C
M
A

الدكتور احمد عسو

الطب العام

- دبلوم علاج مرض السكري
- دبلوم الفحص بالصدى من جامعة مونبلي (فرنسا)
- دبلوم علاج الاضطرابات والضغط العصبي
- دبلوم طب الشغل
- شهادة خبرة من جامعة رين (فرنسا)
- خبير محلف لدى المحاكم

1430 شارع ادريس الحارثي

الدار البيضاء

05 22 72 33 72 الهاتف

Casablanca, Le

11/10/22

الدار البيضاء، في

SAMINÉ FRATT.ME
ep. EZ MOULAY
D 3M

183.50 x 3

① Zenovans 160 mg
NPI x 0 3 mes

80.10 x 1

levembi

140



x 0 3 mes
D 3M ZP

100.00 x 3

ET AC 20 mg

50.60 x 3

Prunac B

(0 3M)



21.80 x 5

Aspiric 100 mg
D - 1 - 0



0 3M



- ⑥ Latn xten 0 36g
99.10 x3
- ⑦ zy locu 0.16g
100ug
10.10 x1
- ⑧ Cetamyl 170mg
10.20 x3 0 36g
- ⑨ Dosoretanax 1125mg
11.10 x3 1691 x 0 3 mg

27.9.5.50

~~Dr. ASSOUAHMED~~
Médecin Généraliste
Diplômé en Diabetologie
1430, Driss El Harti Mly Rchid
Tel: 0522 72 33 72



Zenovan® 40 mg, 80 mg, 160 mg

Comprimés Pelliculés

DCI: Valsartan*

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

Gardez cette notice, vous pourrez 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.

1. Qu'est-ce que Zenovan®, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Zenovan®, comprimé pelliculé?

3. Comment prendre Zenovan®, comprimé pelliculé?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels?

5. Comment conserver Zenovan®, comprimé pelliculé?

6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE ZENOVAN, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE?

Classe pharmacothérapeutique:

Zenovan®, comprimé pelliculé appartient à la famille des antagonistes de l'angiotensine II qui aident à contrôler l'hypertension artérielle. L'angiotensine II est une substance présente dans l'organisme, qui stimule la contraction des vaisseaux sanguins, ce qui conduit à une augmentation de la pression artérielle. Zenovan®, comprimé pelliculé agit en bloquant l'effet II. Ceci entraîne un relâchement des vaisseaux et une diminution de la pression artérielle.

Indications thérapeutiques:

Zenovan®, comprimé pelliculé, peut être trois affections différentes:

Pour traiter l'hypertension artérielle chez les adultes et chez les enfants et les adolescents de 6 à 18 ans. L'hypertension artérielle est fourni par le cœur et les artères. En traitement, l'hypertension peut endommager les vaisseaux du cerveau, du cœur et de l'entraîner un accident vasculaire cérébral, cardiaque ou une insuffisance rénale. L'hypertension augmente le risque de crise cardiaque et d'abaisser votre pression artérielle jusqu'à normal permet de diminuer le risque d'une pathologie.

Pour le traitement de patients récemment subi une crise cardiaque (accident du myocarde). « Récemment » signifie ici entre 12 heures et 10 jours.

Pour traiter les patients adultes atteints d'insuffisance cardiaque symptomatique. Zenovan®, comprimé pelliculé est utilisé quand les inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) (une autre famille de médicaments pour traiter l'insuffisance cardiaque) ne peuvent pas être utilisés. Zenovan®, comprimé pelliculé peut également être utilisé en plus des IEC lorsque les betabloquants (un autre médicament pour l'insuffisance cardiaque) ne peuvent pas être utilisés. L'insuffisance cardiaque comporte les symptômes suivants: souffle court et gonflement des pieds et des jambes par accumulation de liquide. Elle survient lorsque le muscle cardiaque ne parvient pas à pomper suffisamment de sang pour fournir la quantité de sang nécessaire à l'organisme.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE Zenovan®, COMPRIME PELLICULE?

Contre-indications:

Ne prenez jamais Zenovan®, comprimé pelliculé dans les cas suivants:

Si vous êtes allergique (hypersensible) au valsartan ou à l'un des autres composants contenus dans Zenovan®, comprimé pelliculé.

Si vous avez une maladie grave du foie.

Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre Zenovan®, comprimé pelliculé en début de grossesse).

si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et que vous êtes traité par un antihypertenseur appelé aliskiren.

Précautions d'emploi; mises en garde spéciales:

Faites attention avec Zenovan®, comprimé pelliculé: Prévenez votre médecin avant de prendre Zenovan®, comprimé pelliculé.

Si vous avez une maladie du foie.

Si vous avez une grave maladie rénale ou si vous êtes dialysé.

Si vous souffrez d'un rétrécissement des artères du rein.

Si vous avez récemment subi une transplantation rénale (vous avez reçu un nouveau rein).

Si vous êtes traité après avoir subi une crise cardiaque ou pour une insuffisance cardiaque. Votre médecin pourra, dans ce cas, vérifier votre fonction renale.

Si vous avez une grave maladie cardiaque en dehors d'une insuffisance cardiaque ou d'une crise cardiaque.

si vous avez déjà présenté un gonflement, essentiellement

l'hypertension artérielle, Zenovan®, comprimé pelliculé peut, dans de rares cas, entraîner des sensations vertigineuses et affecter la capacité à se concentrer.

3. COMMENT PRENDRE ZENOVAN®, COMPRIME PELLICULE?

Posologie:

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin, afin d'obtenir les meilleurs résultats et réduire le risque d'effets indésirables. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne remarquent souvent aucun signe de la présence de cette maladie. La plupart des personnes peuvent se sentir plutôt normales. C'est pourquoi il est d'autant plus important que vous respectiez les rendez-vous avec le médecin, même si vous vous sentez bien.

Hypertension artérielle chez les patients adultes

La dose habituelle est de 80 mg par jour. Dans certains cas, votre médecin peut prescrire des doses plus fortes (ex. 160 mg ou 320 mg). Il pourra également associer Zenovan®, comprimé pelliculé à un autre médicament (ex. un diurétique).

4. COMMENT PRENDRE ZENOVAN®, COMPRIME PELLICULE?

Hypertension chez les enfants et adolescents (âges de 6 à 18 ans)

Chez les patients de poids inférieur à 35 kg, la posologie habituelle est de 40 mg de valsartan une fois par jour.

Chez les patients pesant 35 kg ou plus, la posologie habituelle est de 80 mg de valsartan une fois par jour.

Dans certains cas, votre médecin pourra vous prescrire des doses plus élevées (la posologie peut être augmentée à 160 mg et jusqu'à un maximum de 320 mg).

Après une crise cardiaque récente chez les patients adultes:

Après une crise cardiaque, le traitement est généralement débuté dès la 12ème heure, généralement à la dose faible de 20 mg, deux fois par jour. Vous obtenez une dose de 20

183,50

avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration:

Prenez Zenovan®, comprimé pelliculé à peu près au même moment tous les jours.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de Zenovan®, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû:

Si vous avez des sensations vertigineuses sévères et/ou des événements, consultez immédiatement votre médecin et allongez-vous. Si vous avez accidentellement pris trop de comprimés, consultez votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre Zenovan®, comprimé pelliculé:

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez-la dès que vous vous en souvenez. Toutefois, ne prenez pas la dose oubliée si le moment de votre prochaine prise est proche.

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 Zenovan®, comprimé pelliculé:

L'arrêt de votre traitement par Zenovan®, comprimé pelliculé peut entraîner une aggravation de votre maladie. N'arrêtez pas votre traitement sauf avis contraire de votre médecin.

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

4. QUELLES SONT LES EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, Zenovan®, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Certains symptômes nécessitent une prise en charge médicale immédiate:

En cas de symptômes d'angioédème (une réaction allergique spécifique), tels que:

Gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge.

Difficultés à respirer ou à avaler.

Urticaire, démangeaisons.

Si vous présentez l'un de ces symptômes, consultez un médecin immédiatement.

Les autres effets indésirables comportent:

Zenovan® 40 mg, 80 mg, 160 mg

Comprimés Pelliculés

DCI: Valsartan*

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

Gardez cette notice, vous pourrez 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.

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

1. QU'EST-CE QUE ZENOVAN, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE?

Classe pharmacothérapeutique:

Zenovan®, comprimé pelliculé appartient à la famille des antagonistes de l'angiotensine II qui aident à contrôler l'hypertension artérielle. L'angiotensine II est une substance présente dans l'organisme, qui stimule la contraction des vaisseaux sanguins, ce qui conduit à une augmentation de la pression artérielle. Zenovan®, comprimé pelliculé agit en bloquant l'effet II. Ceci entraîne un relâchement des vaisseaux et une diminution de la pression artérielle.

Indications thérapeutiques:

Zenovan®, comprimé pelliculé, peut être trois affections différentes:

Pour traiter l'hypertension artérielle chez les adultes et chez les enfants et les adolescents de 6 à 18 ans. L'hypertension artérielle est fourni par le cœur et les artères. En traitement, l'hypertension peut endommager les vaisseaux du cerveau, du cœur et de l'entraîner un accident vasculaire cérébral, cardiaque ou une insuffisance rénale. L'hypertension augmente le risque de crise cardiaque et d'abaisser votre pression artérielle jusqu'à normal permet de diminuer le risque d'une pathologie.

Pour le traitement de patients récemment subi une crise cardiaque (accident du myocarde). « Récemment » signifie ici entre 12 heures et 10 jours.

Pour traiter les patients adultes atteints d'insuffisance cardiaque symptomatique. Zenovan®, comprimé pelliculé est utilisé quand les inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) (une autre famille de médicaments pour traiter l'insuffisance cardiaque) ne peuvent pas être utilisés. Zenovan®, comprimé pelliculé peut également être utilisé en plus des IEC lorsque les betabloquants (un autre médicament pour l'insuffisance cardiaque) ne peuvent pas être utilisés. L'insuffisance cardiaque comporte les symptômes suivants: souffle court et gonflement des pieds et des jambes par accumulation de liquide. Elle survient lorsque le muscle cardiaque ne parvient pas à pomper suffisamment de sang pour fournir la quantité de sang nécessaire à l'organisme.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAIRE AVANT DE PRENDRE Zenovan®, COMPRIME PELLICULE?

Contre-indications:

Ne prenez jamais Zenovan®, comprimé pelliculé dans les cas suivants:

Si vous êtes allergique (hypersensible) au valsartan ou à l'un des autres composants contenus dans Zenovan®, comprimé pelliculé.

Si vous avez une maladie grave du foie.

Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre Zenovan®, comprimé pelliculé en début de grossesse).

Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et que vous êtes traité par un antihypertenseur appelé aliskiren.

Precuations d'emploi; mises en garde spéciales:

Faites attention avec Zenovan®, comprimé pelliculé: Prévenez votre médecin avant de prendre Zenovan®, comprimé pelliculé.

Si vous avez une maladie du foie.

Si vous avez une grave maladie rénale ou si vous êtes dialysé.

Si vous souffrez d'un rétrécissement des artères du rein.

Si vous avez récemment subi une transplantation rénale (vous avez reçu un nouveau rein).

Si vous êtes traité après avoir subi une crise cardiaque ou pour une insuffisance cardiaque. Votre médecin pourra, dans ce cas, vérifier votre fonction renale.

Si vous avez une grave maladie cardiaque en dehors d'une insuffisance cardiaque ou d'une crise cardiaque.

Si vous avez déjà présenté un gonflement, essentiellement

l'hypertension artérielle, Zenovan®, comprimé pelliculé peut, dans de rares cas, entraîner des sensations vertigineuses et affecter la capacité à se concentrer.

3. COMMENT PRENDRE ZENOVAN®, COMPRIME PELLICULE?

Posologie

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin, afin d'obtenir les meilleurs résultats et réduire le risque d'effets indésirables. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne remarquent souvent aucun signe de la présence de cette maladie. La plupart des personnes peuvent se sentir plutôt normales. C'est pourquoi il est d'autant plus important que vous respectiez les rendez-vous avec le médecin, même si vous vous sentez bien.

Hypertension artérielle chez les patients adultes

La dose habituelle est de 80 mg par jour. Dans certains cas, votre médecin peut prescrire des doses plus fortes (ex. 160 mg ou 320 mg). Il pourra également associer Zenovan®, comprimé pelliculé à un autre médicament (ex. un diurétique).

4. COMMENT PRENDRE ZENOVAN®, COMPRIME PELLICULE?

Hypertension chez les enfants et adolescents (âgés de 6 à 18 ans)

Chez les patients de poids inférieur à 35 kg, la posologie habituelle est de 40 mg de valsartan une fois par jour.

Chez les patients pesant 35 kg ou plus, la posologie habituelle est de 80 mg de valsartan une fois par jour.

Dans certains cas, votre médecin pourra vous prescrire des doses plus élevées (la posologie peut être augmentée à 160 mg et jusqu'à un maximum de 320 mg).

Après une crise cardiaque récente chez les patients adultes:

Après une crise cardiaque, le traitement est généralement débuté dès la 12ème heure, généralement à la dose faible de 20 mg, deux fois par jour. Vous obtenez une dose de 20

183,50

avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration

Prenez Zenovan®, comprimé pelliculé à peu près au même moment tous les jours.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de Zenovan®, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû:

Si vous avez des sensations vertigineuses sévères et/ou des événements, consultez immédiatement votre médecin et allongez-vous. Si vous avez accidentellement pris trop de comprimés, consultez votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre Zenovan®, comprimé pelliculé:

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez-la dès que vous vous en souvenez. Toutefois, ne prenez pas la dose oubliée si le moment de votre prochaine prise est proche.

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 Zenovan®, comprimé pelliculé:

L'arrêt de votre traitement par Zenovan®, comprimé pelliculé peut entraîner une aggravation de votre maladie. N'arrêtez pas votre traitement sauf avis contraire de votre médecin.

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

4. QUELLES SONT LES EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, Zenovan®, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Certains symptômes nécessitent une prise en charge médicale immédiate:

En cas de symptômes d'angioédème (une réaction allergique spécifique), tels que:

Gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge.

Difficultés à respirer ou à avaler.

Urticaire, démangeaisons.

Si vous présentez l'un de ces symptômes, consultez un médecin immédiatement.

Les autres effets indésirables comportent:

Zenovan® 40 mg, 80 mg, 160 mg

Comprimés Pelliculés

DCI: Valsartan*

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

Gardez cette notice, vous pourrez 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.

1. Qu'est-ce que Zenovan®, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Zenovan®, comprimé pelliculé?

3. Comment prendre Zenovan®, comprimé pelliculé?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels?

5. Comment conserver Zenovan®, comprimé pelliculé?

6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE ZENOVAN, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE?

Classe pharmacothérapeutique:

Zenovan®, comprimé pelliculé appartient à la famille des antagonistes de l'angiotensine II qui aident à contrôler l'hypertension artérielle. L'angiotensine II est une substance présente dans l'organisme, qui stimule la contraction des vaisseaux sanguins, ce qui conduit à une augmentation de la pression artérielle. Zenovan®, comprimé pelliculé agit en bloquant l'effet II. Ceci entraîne un relâchement des vaisseaux et une diminution de la pression artérielle.

Indications thérapeutiques:

Zenovan®, comprimé pelliculé, peut être trois affections différentes:

Pour traiter l'hypertension artérielle chez les adultes et chez les enfants et les adolescents de 6 à 18 ans. L'hypertension artérielle est fourni par le cœur et les artères. En traitement, l'hypertension peut endommager les vaisseaux du cerveau, du cœur et de l'entraîner un accident vasculaire cérébral, cardiaque ou une insuffisance rénale. L'hypertension augmente le risque de crise cardiaque et d'abaisser votre pression artérielle jusqu'à normal permet de diminuer le risque d'une pathologie.

Pour le traitement de patients récemment subi une crise cardiaque (accident du myocarde). « Récemment » signifie ici entre 12 heures et 10 jours.

Pour traiter les patients adultes atteints d'insuffisance cardiaque symptomatique. Zenovan®, comprimé pelliculé est utilisé quand les inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) (une autre famille de médicaments pour traiter l'insuffisance cardiaque) ne peuvent pas être utilisés. Zenovan®, comprimé pelliculé peut également être utilisé en plus des IEC lorsque les betabloquants (un autre médicament pour l'insuffisance cardiaque) ne peuvent pas être utilisés. L'insuffisance cardiaque comporte les symptômes suivants: souffle court et gonflement des pieds et des jambes par accumulation de liquide. Elle survient lorsque le muscle cardiaque ne parvient pas à pomper suffisamment de sang pour fournir la quantité de sang nécessaire à l'organisme.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE Zenovan®, COMPRIME PELLICULE?

Contre-indications:

Ne prenez jamais Zenovan®, comprimé pelliculé dans les cas suivants:

Si vous êtes allergique (hypersensible) au valsartan ou à l'un des autres composants contenus dans Zenovan®, comprimé pelliculé.

Si vous avez une maladie grave du foie.

Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre Zenovan®, comprimé pelliculé en début de grossesse).

si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et que vous êtes traité par un antihypertenseur appelé aliskiren.

Précautions d'emploi; mises en garde spéciales:

Faites attention avec Zenovan®, comprimé pelliculé: Prévenez votre médecin avant de prendre Zenovan®, comprimé pelliculé.

Si vous avez une maladie du foie.

Si vous avez une grave maladie rénale ou si vous êtes dialysé.

Si vous souffrez d'un rétrécissement des artères du rein.

Si vous avez récemment subi une transplantation rénale (vous avez reçu un nouveau rein).

Si vous êtes traité après avoir subi une crise cardiaque ou pour une insuffisance cardiaque. Votre médecin pourra, dans ce cas, vérifier votre fonction renale.

Si vous avez une grave maladie cardiaque en dehors d'une insuffisance cardiaque ou d'une crise cardiaque.

Si vous avez déjà présenté un gonflement, essentiellement

l'hypertension artérielle, Zenovan®, comprimé pelliculé peut, dans de rares cas, entraîner des sensations vertigineuses et affecter la capacité à se concentrer.

3. COMMENT PRENDRE ZENOVAN®, COMPRIME PELLICULE?

Posologie:

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin, afin d'obtenir les meilleurs résultats et réduire le risque d'effets indésirables. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne remarquent souvent aucun signe de la présence de cette maladie. La plupart des personnes peuvent se sentir plutôt normales. C'est pourquoi il est d'autant plus important que vous respectiez les rendez-vous avec le médecin, même si vous vous sentez bien.

Hypertension artérielle chez les patients adultes

La dose habituelle est de 80 mg par jour. Dans certains cas, votre médecin peut prescrire des doses plus fortes (ex. 160 mg ou 320 mg). Il pourra également associer Zenovan®, comprimé pelliculé à un autre médicament (ex. un diurétique).

4. COMMENT PRENDRE ZENOVAN®, COMPRIME PELLICULE?

Hypertension chez les enfants et adolescents (âges de 6 à 18 ans)

Chez les patients de poids inférieur à 35 kg, la posologie habituelle est de 40 mg de valsartan une fois par jour.

Chez les patients pesant 35 kg ou plus, la posologie habituelle est de 80 mg de valsartan une fois par jour.

Dans certains cas, votre médecin pourra vous prescrire des doses plus élevées (la posologie peut être augmentée à 160 mg et jusqu'à un maximum de 320 mg).

Après une crise cardiaque récente chez les patients adultes:

Après une crise cardiaque, le traitement est généralement débuté dès la 12ème heure, généralement à la dose faible de 20 mg, deux fois par jour. Vous obtenez une dose de 20

183,50

avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration:

Prenez Zenovan®, comprimé pelliculé à peu près au même moment tous les jours.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de Zenovan®, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû:

Si vous avez des sensations vertigineuses sévères et/ou des événements, consultez immédiatement votre médecin et allongez-vous. Si vous avez accidentellement pris trop de comprimés, consultez votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre Zenovan®, comprimé pelliculé:

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez-la dès que vous vous en souvenez. Toutefois, ne prenez pas la dose oubliée si le moment de votre prochaine prise est proche.

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 Zenovan®, comprimé pelliculé:

L'arrêt de votre traitement par Zenovan®, comprimé pelliculé peut entraîner une aggravation de votre maladie. N'arrêtez pas votre traitement sauf avis contraire de votre médecin.

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

4. QUELLES SONT LES EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, Zenovan®, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Certains symptômes nécessitent une prise en charge médicale immédiate:

En cas de symptômes d'angioédème (une réaction allergique spécifique), tels que:

Gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge.

Difficultés à respirer ou à avaler.

Urticaire, démangeaisons.

Si vous présentez l'un de ces symptômes, consultez un médecin immédiatement.

Les autres effets indésirables comportent:

PRINCI-B FORT®

Vit B1, Vit B6, Vit B12

Boîte de 30 comprimés enrobés

Pour les médicaments non soumis à prescription médicale :

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Garder cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après.

7. Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que PRINCI-B FORT et dans quel cas est-il utilisé ?

Classe thérapeutique : Vitamines (A : appareil digestif et métabolisme).

Code ATC : (Vit B1 : A11DA01), (Vit B6 : A11HA02), (Vit B12 : B03BA01).

Indications thérapeutiques :

Ce médicament est indiqué en cas de :

- Prophylaxie et traitement des états de carence nutritionnelle en vitamines du groupe B en association avec d'autres vitamines de ce groupe, notamment des carences induites par l'alcoolisme chronique.

- Traitement des algies à composante neurologique et neuromusculaire.

- Athénisme.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PRINCI-B FORT ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Contre-indications :

Ne prenez jamais PRINCI-B FORT, comprimé enrobé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'un des constituants du comprimé.

- En association avec la Lévodopa.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec PRINCI-B FORT, comprimé enrobé :

Ce médicament ne doit pas être utilisé de façon prolongée.

Ne pas associer la pyridoxine (Vitamine B6) à la lévodopa sauf si celle-ci est associée à un inhibiteur de la dopa décarboxylase.

EN CAS DE DOUCE, NE PAS HESITER A DEMANDER LAVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Interactions avec d'autres médicaments :

Prénez toujours l'utilisation d'autre médicament.

Ce médicament est contre-indiqué en association avec la lévodopa.

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

Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse :

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

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

Allaitement :

En cas d'allaitement, éviter de prendre ce médicament.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSEUR OU DE L'ALLAITEMENT DE DEMANDER LAVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Sportifs :

Sans objet.

Effets sur l'aptitude de conduire un véhicule ou à utiliser des machines :

Sans objet.

Excipients à effets notoires :

Ce médicament contient le glycérol et laque de coccine.

3. COMMENT PRENDRE PRINCI-B FORT ?

Instruction pour un bon usage :

Posologie, mode et/ou voie d'administration, fréquence d'administration :

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

Posologie :

RESERVE A L'ADULTE.

1 comprimé 2 ou 3 fois par jour.

Mode et voie d'administration :

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler sans croquer au début ou au milieu des repas avec un peu d'eau.

Durée du traitement :

Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Prenez PRINCI-B FORT uniquement comme vous l'a été prescrit. Si vous avez utilisé ou pris plus de PRINCI-B FORT prenez immédiatement contact avec votre médecin ou votre pharmacien. Un excès de l'association de vitamines B dans le corps n'est, en principe, pas connu. A signaler toutefois, que lors de l'utilisation de doses beaucoup trop fortes (c'est-à-dire, dépassant beaucoup les quantités recommandées), la vitamine B6 peut provoquer une atteinte des nerfs périphériques, du foie ou une éruption sur la peau.

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

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Sans objet.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, PRINCI-B FORT, comprimé enrobé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Ces effets indésirables sont liés à la vitamine B6, ils sont caractérisés par des manifestations neurologiques exceptionnelles et réversibles à l'arrêt du traitement suite à des fortes doses et/ou en cures prolongées.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER PRINCI-B FORT, COMPRIME ENROBE ?

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

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte (La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois mentionné).

« Ne jetez aucun médicament au rebut à l'époubli ni avec les ordures ménagères ».

Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES :

Que contient PRINCI-B FORT, comprimé enrobé :

Composition qualitative et quantitative en substance(s) active(s) par unité de prise :

Thiamine mononitrate (Vitamine B1) 250,00 mg

Pyridoxine chlorhydrate (Vitamine B6) 250,00 mg

Cyanocobalamine (Vitamine B12) 1,00 mg

Composition qualitative en excipients :

Povidone K90, Aérosol 200, Cellulose microcristalline, Stéarate de Magnésium, Hypromellose, Laque coccine (20%), Glycerol, DiOxyde de titane.

Nom et adresse de l'EPI titulaire de l'AMM au Maroc :

Laboratoires SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubeir Ibnou Al Aouam, Roches noires, 20300 Casablanca, Maroc

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : 12/2017.

Conditions de prescription et de délivrance :

Médicament délivré sans ordonnance.



PRINCI-B FORT®

Vit B1, Vit B6, Vit B12

Boîte de 30 comprimés enrobés

Pour les médicaments non soumis à prescription médicale :

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Garder cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après.

7. Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que PRINCI-B FORT et dans quel cas est-il utilisé ?

Classe thérapeutique : Vitamines (A : appareil digestif et métabolisme).

Code ATC : (Vit B1 : A11DA01), (Vit B6 : A11HA02), (Vit B12 : B03BA01).

Indications thérapeutiques :

Ce médicament est indiqué en cas de :

- Prophylaxie et traitement des états de carence nutritionnelle en vitamines du groupe B en association avec d'autres vitamines de ce groupe, notamment des carences induites par l'alcoolisme chronique.

- Traitement des algies à composante neurologique et neuromusculaire.

- Athénisme.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PRINCI-B FORT ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Contre-indications :

Ne prenez jamais PRINCI-B FORT, comprimé enrobé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'un des constituants du comprimé.

- En association avec la Lévodopa.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec PRINCI-B FORT, comprimé enrobé :

Ce médicament ne doit pas être utilisé de façon prolongée.

Ne pas associer la pyridoxine (Vitamine B6) à la lévodopa sauf si celle-ci est associée à un inhibiteur de la dopa décarboxylase.

EN CAS DE DOUCE, NE PAS HESITER A DEMANDER LAVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Interactions avec d'autres médicaments :

Prénez toujours l'utilisation d'autre médicament.

Ce médicament est contre-indiqué en association avec la lévodopa.

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

Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse :

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

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

Allaitement :

En cas d'allaitement, éviter de prendre ce médicament.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSEUR OU DE L'ALLAITEMENT DE DEMANDER LAVIS DE VOTRE MEDECIN.

Sportifs :

Sans objet

Effets sur l'aptitude de conduire un véhicule ou à utiliser des machines :

Sans objet

Exipients à effets notoires :

Ce médicament contient le glycérol et laque de coccine.

3. COMMENT PRENDRE PRINCI-B FORT ?

Instruction pour un bon usage

Posologie, mode et/ou voie d'administration, fréquence d'administration :

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

Posologie :

RESERVE A L'ADULTE.

1 comprimé 2 ou 3 fois par jour.

Mode et voie d'administration :

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler sans croquer au début ou au milieu des repas avec un peu d'eau.

Durée du traitement :

Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Prenez PRINCI-B FORT uniquement comme vous l'a été prescrit. Si vous avez utilisé ou pris plus de PRINCI-B FORT prenez immédiatement contact avec votre médecin ou votre pharmacien. Un excès de l'association de vitamines B dans le corps n'est, en principe, pas connu. A signaler toutefois, que lors de l'utilisation de doses beaucoup trop fortes (c'est-à-dire, dépassant beaucoup les quantités recommandées), la vitamine B6 peut provoquer une atteinte des nerfs périphériques, du foie ou une éruption sur la peau.

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

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Sans objet.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, PRINCI-B FORT, comprimé enrobé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Ces effets indésirables sont liés à la vitamine B6, ils sont caractérisés par des manifestations neurologiques exceptionnelles et réversibles à l'arrêt du traitement suite à des fortes doses et/ou en cures prolongées.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER PRINCI-B FORT, COMPRIME ENROBÉ ?

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

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte (La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois mentionné).

« Ne jetez aucun médicament au rebut à l'époubli ni avec les ordures ménagères ».

Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES :

Que contient PRINCI-B FORT, comprimé enrobé :

Composition qualitative et quantitative en substance(s) active(s) par unité de prise :

Thiamine mononitrate (Vitamine B1) 250,00 mg

Pyridoxine chlorhydrate (Vitamine B6) 250,00 mg

Cyanocobalamine (Vitamine B12) 1,00 mg

Composition qualitative en excipients :

Povidone K90, Aérosol 200, Cellulose microcristalline, Stéarate de Magnésium, Hypromellose, Laque coccine (20%), Glycerol, DiOxyde de titane.

Nom et adresse de l'EPI titulaire de l'AMM au Maroc :

Laboratoires SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubeir Ibnou Al Aouam, Roches noires, 20300 Casablanca, Maroc

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : 12/2017.

Conditions de prescription et de délivrance :

Médicament délivré sans ordonnance.



PRINCI-B FORT®

Vit B1, Vit B6, Vit B12

Boîte de 30 comprimés enrobés

Pour les médicaments non soumis à prescription médicale :

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Garder cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après.

7. Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que PRINCI-B FORT et dans quel cas est-il utilisé ?

Classe thérapeutique : Vitamines (A : appareil digestif et métabolisme).

Code ATC : (Vit B1 : A11DA01), (Vit B6 : A11HA02), (Vit B12 : B03BA01).

Indications thérapeutiques :

Ce médicament est indiqué en cas de :

- Prophylaxie et traitement des états de carence nutritionnelle en vitamines du groupe B en association avec d'autres vitamines de ce groupe, notamment des carences induites par l'alcoolisme chronique.

- Traitement des algies à composante neurologique et neuromusculaire.

- Athénisme.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PRINCI-B FORT ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Contre-indications :

Ne prenez jamais PRINCI-B FORT, comprimé enrobé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'un des constituants du comprimé.

- En association avec la Lévodopa.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec PRINCI-B FORT, comprimé enrobé :

Ce médicament ne doit pas être utilisé de façon prolongée.

Ne pas associer la pyridoxine (Vitamine B6) à la lévodopa sauf si celle-ci est associée à un inhibiteur de la dopa décarboxylase.

EN CAS DE DOUCE, NE PAS HESITER A DEMANDER LAVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Interactions avec d'autres médicaments :

Prénez toujours l'utilisation d'autre médicament.

Ce médicament est contre-indiqué en association avec la lévodopa.

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

Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse :

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

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

Allaitement :

En cas d'allaitement, éviter de prendre ce médicament.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSEUR OU DE L'ALLAITEMENT DE DEMANDER LAVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Sportifs :

Sans objet.

Effets sur l'aptitude de conduire un véhicule ou à utiliser des machines :

Sans objet.

Excipients à effets notoires :

Ce médicament contient le glycérol et laque de coccine.

3. COMMENT PRENDRE PRINCI-B FORT ?

Instruction pour un bon usage :

Posologie, mode et/ou voie d'administration, fréquence d'administration :

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

Posologie :

RESERVE A L'ADULTE.

1 comprimé 2 ou 3 fois par jour.

Mode et voie d'administration :

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler sans croquer au début ou au milieu des repas avec un peu d'eau.

Durée du traitement :

Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Prenez PRINCI-B FORT uniquement comme vous l'a été prescrit. Si vous avez utilisé ou pris plus de PRINCI-B FORT prenez immédiatement contact avec votre médecin ou votre pharmacien. Un excès de l'association de vitamines B dans le corps n'est, en principe, pas connu. A signaler toutefois, que lors de l'utilisation de doses beaucoup trop fortes (c'est-à-dire, dépassant beaucoup les quantités recommandées), la vitamine B6 peut provoquer une atteinte des nerfs périphériques, du foie ou une éruption sur la peau.

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

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Sans objet.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, PRINCI-B FORT, comprimé enrobé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Ces effets indésirables sont liés à la vitamine B6, ils sont caractérisés par des manifestations neurologiques exceptionnelles et réversibles à l'arrêt du traitement suite à des fortes doses et/ou en cures prolongées.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER PRINCI-B FORT, COMPRIME ENROBE ?

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

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte (La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois mentionné).

« Ne jetez aucun médicament au rebut à l'épout ni avec les ordures ménagères ».

Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES :

Que contient PRINCI-B FORT, comprimé enrobé :

Composition qualitative et quantitative en substance(s) active(s) par unité de prise :

Thiamine mononitrate (Vitamine B1) 250,00 mg

Pyridoxine chlorhydrate (Vitamine B6) 250,00 mg

Cyanocobalamine (Vitamine B12) 1,00 mg

Composition qualitative en excipients :

Povidone K90, Aérosol 200, Cellulose microcristalline, Stéarate de Magnésium, Hypromellose, Laque coccine (20%), Glycerol, DiOxyde de titane.

Nom et adresse de l'EPI titulaire de l'AMM au Maroc :

Laboratoires SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubeir Ibnou Al Aouam, Roches noires, 20300 Casablanca, Maroc

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : 12/2017.

Conditions de prescription et de délivrance :

Médicament délivré sans ordonnance.



NOTE: INFORMATION POUR L'UTILISATEUR
LABIXTEN® 20 mg comprimés
DCI: bilastine

Veuillez lire attentivement 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 toute autre question, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à autre personne, elle pourra le trouver 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 LABIXTEN® 20 mg comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LABIXTEN® 20 mg comprimés ?
3. Comment prendre LABIXTEN® 20 mg comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LABIXTEN® 20 mg comprimés ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST CE QUE LABIXTEN® 20 mg COMPRIMÉS ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

LABIXTEN® 20 mg comprimés contient de la bilastine qui est un antihistaminique. LABIXTEN® 20 mg comprimés est indiqué pour soulager les symptômes de la rhino-conjonctivite allergique (éternuement, démangeaison nasale, écoulement nasal, congestion nasale ainsi que rougeur et larmoiement oculaires) et autres symptômes d'origine allergique.

LABIXTEN® 20 mg comprimés peut également être utilisé pour traiter les éruptions cutanées accompagnées de démangeaisons (urticaire).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE LABIXTEN® 20 mg COMPRIMÉS :

• Contre-indication de LABIXTEN® 20 mg comprimés :

Si vous êtes allergique (hypersensible) à la bilastine ou à l'un des autres composants du LABIXTEN® 20 mg comprimés.

• Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre LABIXTEN® 20 mg si vous avez une insuffisance rénale modérée à sévère ou si vous prenez d'autres médicaments (voir « Interaction avec d'autres médicaments »).

Ne pas dépasser la dose prescrite. Si les symptômes persistent, consultez votre médecin.

Enfants et adolescents :

Ce médicament ne doit pas être administré aux enfants de moins de 12 ans.

• Interactions avec d'autres médicaments :

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.

En particulier, veuillez informer votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants pouvant interagir avec LABIXTEN® 20 mg comprimés :

- Kétoconazole (antifongique utilisé pour le traitement des mycoses).

- Erythromycine (antibiotique).

- Diltiazem (utilisé pour le traitement de l'angine de poitrine).

- Ciclosporine (immunosuppresseur utilisé chez les sujets ayant subi une greffe pour diminuer le risque de rejet de greffe ou dans le traitement des maladies auto-immunes tels que le psoriasis, la dermatite atopique ou la polyarthrite rhumatoïde).

- Ritonavir (médicament utilisé pour traiter le VIH).

- Rifampicine (antibiotique).

• Interaction avec les aliments et les boissons

Les comprimés ne doivent pas être pris avec des aliments ni avec le jus de pamplemousse ou d'autres jus de fruits car cela peut diminuer l'efficacité de la bilastine.

Pour éviter cela vous pouvez :

- Prendre un comprimé une heure avant ou deux heures après l'ingestion de jus de fruits ou de nourriture.

- A la dose recommandée de 20 mg par 24 heures (soit un comprimé), la bilastine n'augmente pas la somnolence induite par l'alcool.

• Grossesse, allaitement et fertilité :

Il y a pas des données suffisantes relatives à l'utilisation de la bilastine chez la femme enceinte, allaitante ni sur les effets sur la fertilité.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

• Conduite de véhicules et utilisation des machines :

Il a été démontré que LABIXTEN® 20 mg n'affecte pas les performances pendant la conduite chez l'adulte. Cependant, la réponse de chaque patient au médicament peut être différente. Par conséquent, vérifiez comment ce médicament vous affecte avant de conduire ou d'utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE LABIXTEN® 20 mg COMPRIMÉS ?

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien.

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

- La dose recommandée chez les adultes, y compris les personnes âgées et les adolescents âgés de plus de 12 ans, est de 1 comprimé (20 mg) par jour.

- Le comprimé s'administre par voie orale.

- Le comprimé doit être pris une heure ayant ou deux heures après la prise de la nourriture ou jus. (Voir rubrique « Interaction avec les aliments et les boissons »).

- Avez le comprimé avec un verre d'eau.

La barre de cassure n'est là que pour faciliter la prise du comprimé si vous éprouvez des difficultés à l'avaler en entier.

Concernant la durée du traitement, votre médecin déterminera, selon vos symptômes, la durée pendant laquelle vous devez prendre LABIXTEN® 20 mg comprimés.

• Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous, ou quelqu'un d'autre, avez pris plus de LABIXTEN® 20 mg comprimés que vous n'auriez dû, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

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

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous oubliez de prendre votre dose à l'heure prévue, prenez la dose oubliée dès que possible, puis continuez selon le rythme habituel.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce produit, demandez à votre médecin ou votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EVENTUELS EFFETS INDÉSIRABLES ?

Comme tous les médicaments, LABIXTEN® 20 mg comprimés est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien qu'ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Les effets indésirables sont :

Fréquents : peuvent concerner plus de 1 personne sur 10.

- Maux de tête.

- Somnolence

Peu fréquents : peuvent concerner plus de 1 personne sur 100 personnes

- Anomalie de l'electrocardiogramme (ECG : enregistrement graphique des battements du cœur).

- Modification du bilan sanguin hépatique.

- Sensations vertigineuses.

- Douleur au niveau de l'estomac.

- Sensation de fatigue.

- Augmentation de l'appétit.

- Battements cardiaques irréguliers.

- Prise de poids.

- Nausées.

- Anxiété.

- Sécheresse ou inconfort nasal.

- Douleur abdominale (au niveau du ventre).

- Diarrhées.

- Gastroite (inflammation de la paroi de l'estomac).

- Vertiges.

- Sensation de soif.

- Dyspnée (difficulté à respirer).

- Sécheresse buccale.

- Indigestion.

- Démangeaison.

- Herpès labial.

- Fièvre.

- Acouphènes (bourdonnements d'oreille).

- Trouble du sommeil.

- Modification du bilan sanguin rénal.

- Augmentation des taux de lipides (graisses) mesurés dans le sang.

Fréquence inconnue : la fréquence de survenue ne peut être estimée sur la base des données disponibles.

- Palpitations (perception des battements du cœur).

- Tachycardie (accélération des battements du cœur).

- Des réactions allergiques dont les signes peuvent comporter une difficulté à respirer, un vertige, un évanoissement ou perte de connaissance, un gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge, et/ou un gonflement et une rougeur de la peau. Si vous remarquez un de ces effets secondaires graves, arrêtez de prendre le médicament et consultez immédiatement un médecin.

- Vomissements

Déclaration des effets secondaires :

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration : Centre Antipoison et de la Pharmacovigilance. Site internet : www.cappm.ma.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER LABIXTEN® 20 mg COMPRIMÉS

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

- Ne pas utiliser LABIXTEN® 20 mg après la date de péremption figurant sur la boîte et sur les blisters.

- Pas de précautions particulières de conservation.

- Les médicaments ne doivent pas être jetés dans les égouts ni dans les poubelles. Demandez à votre pharmacien comment jeter les médicaments dont vous n'avez plus besoin. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES :

Ce que contient LABIXTEN® 20 mg comprimés :

La substance active est :

Bilastine 20 mg. Par comprimé.

Les autres composants sont :

Cellulose microcristalline, carboxyméthylamidon sodique type A, silice colloïdale, stéarate de magnésium d'origine végétale.

Aspect de LABIXTEN® 20 mg et contenu de l'emballage extérieur :

LABIXTEN® 20 mg comprimés sont blancs, ovales, biconvexes et rainurés.

Les comprimés sont conditionnés sous forme de blisters, et mis dans des boîtes de 10, 20 et 30 comprimés.

Désignation et tableau éventuel

Tableau C. (Liste II)

Nom et adresse de titulaire de l'autorisation de mise sur le marché au Maroc :

LABORATOIRE PHARMACEUTIQUE IBERMA

ZI - Lot 149 - HAD SOUALEM-MAROC.

Sous licence du Laboratoire pharmaceutique FAES FARMA,

Maximo Aguirre 14, 48940 Lejona (VIZCAYA) ESPAGNE.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée :

Août 2019

Conditions de prescription et de délivrance :

Tableau C (liste II).

Tableau C (liste II).

LOT : 14521024
PER : 12/2026
PPU : 99,70 DH

NOTE: INFORMATION POUR L'UTILISATEUR
LABIXTEN® 20 mg comprimés
DCI: bilastine

Veuillez lire attentivement 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 toute autre question, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à autre personne, elle pourra le trouver 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 LABIXTEN® 20 mg comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LABIXTEN® 20 mg comprimés ?
3. Comment prendre LABIXTEN® 20 mg comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LABIXTEN® 20 mg comprimés ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST CE QUE LABIXTEN® 20 mg COMPRIMÉS ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

LABIXTEN® 20 mg comprimés contient de la bilastine qui est un antihistaminique. LABIXTEN® 20 mg comprimés est indiqué pour soulager les symptômes de la rhino-conjonctivite allergique (éternuement, démangeaison nasale, écoulement nasal, congestion nasale ainsi que rougeur et larmoiement oculaires) et autres symptômes d'origine allergique.

LABIXTEN® 20 mg comprimés peut également être utilisé pour traiter les éruptions cutanées accompagnées de démangeaisons (urticaire).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE LABIXTEN® 20 mg COMPRIMÉS :

• Contre-indication de LABIXTEN® 20 mg comprimés :

Si vous êtes allergique (hypersensible) à la bilastine ou à l'un des autres composants du LABIXTEN® 20 mg comprimés.

• Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre LABIXTEN® 20 mg si vous avez une insuffisance rénale modérée à sévère ou si vous prenez d'autres médicaments (voir « Interaction avec d'autres médicaments »).

Ne pas dépasser la dose prescrite. Si les symptômes persistent, consultez votre médecin.

Enfants et adolescents :

Ce médicament ne doit pas être administré aux enfants de moins de 12 ans.

• Interactions avec d'autres médicaments :

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.

En particulier, veuillez informer votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants pouvant interagir avec LABIXTEN® 20 mg comprimés :

- Kétoconazole (antifongique utilisé pour le traitement des mycoses).

- Erythromycine (antibiotique).

- Diltiazem (utilisé pour le traitement de l'angine de poitrine).

- Ciclosporine (immunosuppresseur utilisé chez les sujets ayant subi une greffe pour diminuer le risque de rejet de greffe ou dans le traitement des maladies auto-immunes tels que le psoriasis, la dermatite atopique ou la polyarthrite rhumatoïde).

- Ritonavir (médicament utilisé pour traiter le VIH).

- Rifampicine (antibiotique).

• Interaction avec les aliments et les boissons

Les comprimés ne doivent pas être pris avec des aliments ni avec le jus de pamplemousse ou d'autres jus de fruits car cela peut diminuer l'efficacité de la bilastine.

Pour éviter cela vous pouvez :

- Prendre un comprimé une heure avant ou deux heures après l'ingestion de jus de fruits ou de nourriture.

- A la dose recommandée de 20 mg par 24 heures (soit un comprimé), la bilastine n'augmente pas la somnolence induite par l'alcool.

• Grossesse, allaitement et fertilité :

Il y a pas des données suffisantes relatives à l'utilisation de la bilastine chez la femme enceinte, allaitante ni sur les effets sur la fertilité.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

• Conduite de véhicules et utilisation des machines :

Il a été démontré que LABIXTEN® 20 mg n'affecte pas les performances pendant la conduite chez l'adulte. Cependant, la réponse de chaque patient au médicament peut être différente. Par conséquent, vérifiez comment ce médicament vous affecte avant de conduire ou d'utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE LABIXTEN® 20 mg COMPRIMÉS ?

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien.

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

- La dose recommandée chez les adultes, y compris les personnes âgées et les adolescents âgés de plus de 12 ans, est de 1 comprimé (20 mg) par jour.

- Le comprimé s'administre par voie orale.

- Le comprimé doit être pris une heure ayant ou deux heures après la prise de la nourriture ou jus. (Voir rubrique « Interaction avec les aliments et les boissons »).

- Avez le comprimé avec un verre d'eau.

La barre de cassure n'est là que pour faciliter la prise du comprimé si vous éprouvez des difficultés à l'avaler en entier.

Concernant la durée du traitement, votre médecin déterminera, selon vos symptômes, la durée pendant laquelle vous devez prendre LABIXTEN® 20 mg comprimés.

• Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous, ou quelqu'un d'autre, avez pris plus de LABIXTEN® 20 mg comprimés que vous n'auriez dû, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

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

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous oubliez de prendre votre dose à l'heure prévue, prenez la dose oubliée dès que possible, puis continuez selon le rythme habituel.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce produit, demandez à votre médecin ou votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EVENTUELS EFFETS INDÉSIRABLES ?

Comme tous les médicaments, LABIXTEN® 20 mg comprimés est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien qu'ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Les effets indésirables sont :

Fréquents : peuvent concerner plus de 1 personne sur 10.

- Maux de tête.

- Somnolence

Peu fréquents : peuvent concerner plus de 1 personne sur 100 personnes

- Anomalie de l'electrocardiogramme (ECG : enregistrement graphique des battements du cœur).

- Modification du bilan sanguin hépatique.

- Sensations vertigineuses.

- Douleur au niveau de l'estomac.

- Sensation de fatigue.

- Augmentation de l'appétit.

- Battements cardiaques irréguliers.

- Prise de poids.

- Nausées.

- Anxiété.

- Sécheresse ou inconfort nasal.

- Douleur abdominale (au niveau du ventre).

- Diarrhées.

- Gastroïtis (inflammation de la paroi de l'estomac).

- Vertiges.

- Sensation de soif.

- Dyspnée (difficulté à respirer).

- Sécheresse buccale.

- Indigestion.

- Démangeaison.

- Herpès labial.

- Fièvre.

- Acouphènes (bourdonnements d'oreille).

- Trouble du sommeil.

- Modification du bilan sanguin rénal.

- Augmentation des taux de lipides (graisses) mesurés dans le sang.

Fréquence inconnue : la fréquence de survenue ne peut être estimée sur la base des données disponibles.

- Palpitations (perception des battements du cœur).

- Tachycardie (accélération des battements du cœur).

- Des réactions allergiques dont les signes peuvent comporter une difficulté à respirer, un vertige, un évanoissement ou perte de connaissance, un gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge, et/ou un gonflement et une rougeur de la peau. Si vous remarquez un de ces effets secondaires graves, arrêtez de prendre le médicament et consultez immédiatement un médecin.

- Vomissements

Déclaration des effets secondaires :

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration : Centre Antipoison et de la Pharmacovigilance. Site internet : www.cappm.ma.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER LABIXTEN® 20 mg COMPRIMÉS

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

- Ne pas utiliser LABIXTEN® 20 mg après la date de péremption figurant sur la boîte et sur les blisters.

- Pas de précautions particulières de conservation.

- Les médicaments ne doivent pas être jetés dans les égouts ni dans les poubelles. Demandez à votre pharmacien comment jeter les médicaments dont vous n'avez plus besoin. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES :

Ce que contient LABIXTEN® 20 mg comprimés :

La substance active est :

Bilastine, 20 mg. Par comprimé.

Les autres composants sont :

Cellulose microcristalline, carboxyméthylamidon sodique type A, silice colloïdale, stéarate de magnésium d'origine végétale.

Aspect de LABIXTEN® 20 mg et contenu de l'emballage extérieur :

LABIXTEN® 20 mg comprimés sont blancs, ovales, biconvexes et rainurés. Les comprimés sont conditionnés sous forme de blisters, et mis dans des boîtes de 10, 20 et 30 comprimés.

Désignation et tableau éventuel

Tableau C. (Liste II)

Nom et adresse de titulaire de l'autorisation de mise sur le marché au Maroc :

LABORATOIRE PHARMACEUTIQUE IBERMA

ZI - Lot 149 - HAD SOUALEM-MAROC.

Sous licence du Laboratoire pharmaceutique FAES FARMA,

Maximo Aguirre 14, 48940 Lejona (VIZCAYA) ESPAGNE.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée :

Août 2019

Conditions de prescription et de délivrance :

Tableau C (liste II).

Tableau C (liste II).

LOT : 14521024
PER : 12/2026
PPU : 99,70 DH

NOTE: INFORMATION POUR L'UTILISATEUR
LABIXTEN® 20 mg comprimés
DCI: bilastine

Veuillez lire attentivement 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 toute autre question, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à autre personne, elle pourra le trouver 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 LABIXTEN® 20 mg comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LABIXTEN® 20 mg comprimés ?
3. Comment prendre LABIXTEN® 20 mg comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LABIXTEN® 20 mg comprimés ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST CE QUE LABIXTEN® 20 mg COMPRIMÉS ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

LABIXTEN® 20 mg comprimés contient de la bilastine qui est un antihistaminique. LABIXTEN® 20 mg comprimés est indiqué pour soulager les symptômes de la rhino-conjonctivite allergique (éternuement, démangeaison nasale, écoulement nasal, congestion nasale ainsi que rougeur et larmoiement oculaires) et autres symptômes d'origine allergique.

LABIXTEN® 20 mg comprimés peut également être utilisé pour traiter les éruptions cutanées accompagnées de démangeaisons (urticaire).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE LABIXTEN® 20 mg COMPRIMÉS :

• Contre-indication de LABIXTEN® 20 mg comprimés :

Si vous êtes allergique (hypersensible) à la bilastine ou à l'un des autres composants du LABIXTEN® 20 mg comprimés.

• Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre LABIXTEN® 20 mg si vous avez une insuffisance rénale modérée à sévère ou si vous prenez d'autres médicaments (voir « Interaction avec d'autres médicaments »).

Ne pas dépasser la dose prescrite. Si les symptômes persistent, consultez votre médecin.

Enfants et adolescents :

Ce médicament ne doit pas être administré aux enfants de moins de 12 ans.

• Interactions avec d'autres médicaments :

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.

En particulier, veuillez informer votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants pouvant interagir avec LABIXTEN® 20 mg comprimés :

- Kétoconazole (antifongique utilisé pour le traitement des mycoses).

- Erythromycine (antibiotique).

- Diltiazem (utilisé pour le traitement de l'angine de poitrine).

- Ciclosporine (immunosuppresseur utilisé chez les sujets ayant subi une greffe pour diminuer le risque de rejet de greffe ou dans le traitement des maladies auto-immunes tels que le psoriasis, la dermatite atopique ou la polyarthrite rhumatoïde).

- Ritonavir (médicament utilisé pour traiter le VIH).

- Rifampicine (antibiotique).

• Interaction avec les aliments et les boissons

Les comprimés ne doivent pas être pris avec des aliments ni avec le jus de pamplemousse ou d'autres jus de fruits car cela peut diminuer l'efficacité de la bilastine.

Pour éviter cela vous pouvez :

- Prendre un comprimé une heure avant ou deux heures après l'ingestion de jus de fruits ou de nourriture.

- A la dose recommandée de 20 mg par 24 heures (soit un comprimé), la bilastine n'augmente pas la somnolence induite par l'alcool.

• Grossesse, allaitement et fertilité :

Il y a pas des données suffisantes relatives à l'utilisation de la bilastine chez la femme enceinte, allaitante ni sur les effets sur la fertilité.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

• Conduite de véhicules et utilisation des machines :

Il a été démontré que LABIXTEN® 20 mg n'affecte pas les performances pendant la conduite chez l'adulte. Cependant, la réponse de chaque patient au médicament peut être différente. Par conséquent, vérifiez comment ce médicament vous affecte avant de conduire ou d'utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE LABIXTEN® 20 mg COMPRIMÉS ?

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien.

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

- La dose recommandée chez les adultes, y compris les personnes âgées et les adolescents âgés de plus de 12 ans, est de 1 comprimé (20 mg) par jour.

- Le comprimé s'administre par voie orale.

- Le comprimé doit être pris une heure avant ou deux heures après la prise de la nourriture ou jus. (Voir rubrique « Interaction avec les aliments et les boissons »).

- Avez le comprimé avec un verre d'eau.

La barre de cassure n'est là que pour faciliter la prise du comprimé si vous éprouvez des difficultés à l'avaler en entier.

Concernant la durée du traitement, votre médecin déterminera, selon vos symptômes, la durée pendant laquelle vous devez prendre LABIXTEN® 20 mg comprimés.

• Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous, ou quelqu'un d'autre, avez pris plus de LABIXTEN® 20 mg comprimés que vous n'auriez dû, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

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

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous oubliez de prendre votre dose à l'heure prévue, prenez la dose oubliée dès que possible, puis continuez selon le rythme habituel.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce produit, demandez à votre médecin ou votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EVENTUELS EFFETS INDÉSIRABLES ?

Comme tous les médicaments, LABIXTEN® 20 mg comprimés est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien qu'ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Les effets indésirables sont :

Fréquents : peuvent concerner plus de 1 personne sur 10.

- Maux de tête.

- Somnolence

Peu fréquents : peuvent concerner plus de 1 personne sur 100 personnes

- Anomalie de l'electrocardiogramme (ECG : enregistrement graphique des battements du cœur).

- Modification du bilan sanguin hépatique.

- Sensations vertigineuses.

- Douleur au niveau de l'estomac.

- Sensation de fatigue.

- Augmentation de l'appétit.

- Battements cardiaques irréguliers.

- Prise de poids.

- Nausées.

- Anxiété.

- Sécheresse ou inconfort nasal.

- Douleur abdominale (au niveau du ventre).

- Diarrhées.

- Gastroite (inflammation de la paroi de l'estomac).

- Vertiges.

- Sensation de soif.

- Dyspnée (difficulté à respirer).

- Sécheresse buccale.

- Indigestion.

- Démangeaison.

- Herpès labial.

- Fièvre.

- Acouphènes (bourdonnements d'oreille).

- Trouble du sommeil.

- Modification du bilan sanguin rénal.

- Augmentation des taux de lipides (graisses) mesurés dans le sang.

Fréquence inconnue : la fréquence de survenue ne peut être estimée sur la base des données disponibles.

- Palpitations (perception des battements du cœur).

- Tachycardie (accélération des battements du cœur).

- Des réactions allergiques dont les signes peuvent comporter une difficulté à respirer, un vertige, un évanoissement ou perte de connaissance, un gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge, et/ou un gonflement et une rougeur de la peau. Si vous remarquez un de ces effets secondaires graves, arrêtez de prendre le médicament et consultez immédiatement un médecin.

- Vomissements

Déclaration des effets secondaires :

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration : Centre Antipoison et de la Pharmacovigilance. Site internet : www.cappm.ma.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER LABIXTEN® 20 mg COMPRIMÉS

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

- Ne pas utiliser LABIXTEN® 20 mg après la date de péremption figurant sur la boîte et sur les blisters.

- Pas de précautions particulières de conservation.

- Les médicaments ne doivent pas être jetés dans les égouts ni dans les poubelles. Demandez à votre pharmacien comment jeter les médicaments dont vous n'avez plus besoin. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES :

Ce que contient LABIXTEN® 20 mg comprimés :

La substance active est :

Bilastine 20 mg. Par comprimé.

Les autres composants sont :

Cellulose microcristalline, carboxyméthylamidon sodique type A, silice colloïdale, stéarate de magnésium d'origine végétale.

Aspect de LABIXTEN® 20 mg et contenu de l'emballage extérieur :

LABIXTEN® 20 mg comprimés sont blancs, ovales, biconvexes et rainurés. Les comprimés sont conditionnés sous forme de blisters, et mis dans des boîtes de 10, 20 et 30 comprimés.

Désignation et tableau éventuel

Tableau C. (Liste II)

Nom et adresse de titulaire de l'autorisation de mise sur le marché au Maroc :

LABORATOIRE PHARMACEUTIQUE IBERMA

ZI - Lot 149 - HAD SOUALEM-MAROC.

Sous licence du Laboratoire pharmaceutique FAES FARMA,

Maximo Aguirre 14, 48940 Lejona (VIZCAYA) ESPAGNE.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée :

Août 2019

Conditions de prescription et de délivrance :

Tableau C (liste II).

LOT : 14521024
PER : 12/2026
PPU : 99,70 DH

7. COMMENT CONSERVER LABIXTEN® 20 mg COMPRIMÉS ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien.

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

- La dose recommandée chez les adultes, y compris les personnes âgées et les adolescents âgés de plus de 12 ans, est de 1 comprimé (20 mg) par jour.

- Le comprimé s'administre par voie orale.

- Le comprimé doit être pris une heure avant ou deux heures après la prise de la nourriture ou jus. (Voir rubrique « Interaction avec les aliments et les boissons »).

- Avez le comprimé avec un verre d'eau.

La barre de cassure n'est là que pour faciliter la prise du comprimé si vous éprouvez des difficultés à l'avaler en entier.

Concernant la durée du traitement, votre médecin déterminera, selon vos symptômes, la durée pendant laquelle vous devez prendre LABIXTEN® 20 mg comprimés.

• Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous, ou quelqu'un d'autre, avez pris plus de LABIXTEN® 20 mg comprimés que vous n'auriez dû, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

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



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 ANTIPIRÉTIQUES

2- DANS QUES 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 duodénum en évolution, • maladie hémorragique ou risque 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

MEDECIN

b) Mis

utilisat

au lact

médica

d'aspiri

maux de

01 : 21E002

PER : 12 2022

ASPEGIC 100MG
SACHETS B20

P.P.V : 210H80

6 118000 961113

O R L'AVIS DE VOTRE

nt du lactose. Son
une intolérance
ion à d'autres
r l'absenc

• En cas de

d'aspirine, vous ne devez pas augmenter les doses, mais prendre l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

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

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



ASPÉGIC® NOURRISSONS 100mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine

poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a/ Dénomination : ASPÉGIC NOURRISSONS, 100 mg,

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

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

c/ Forme pharmaceutique et présentation :

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

d/ Classe pharmaco-thérapeutique :

AUTRES ANALGÉSIE ET ANTIPIRÉTIQUES

2- DANS QUES 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 duodénum en évolution, • maladie hémorragique ou risque 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

MEDECIN

b) Mis

utilisat

au lact

médica

d'aspiri

maux de

l'aspirine, vous ne devez pas augmenter les doses, mais prendre l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

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

- en cas de maladie virale, comme la varicelle ou un épisode d'allure grippale : ne pas administrer d'aspirine à un enfant sans l'avis d'un médecin, - en cas d'apparition de trouble de la conscience ou du comportement et de vomissements chez un enfant prenant de l'aspirine, 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 hémolyse (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 : 210H80

6 118000 961113



O R L'AVIS DE VOTRE

nt du lactose. Son
une intolérance
ion à d'autres
r l'absenc

• En cas de

une utilisation prolongée et à fortes doses

de l'aspirine,

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

En conséquence :

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



ASPÉGIC® NOURRISSONS 100mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine

poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a/ Dénomination : ASPÉGIC NOURRISSONS, 100 mg,

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

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

c/ Forme pharmaceutique et présentation :

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

d/ Classe pharmaco-thérapeutique :

AUTRES ANALGÉSIE ET ANTIPIRÉTIQUES

2- DANS QUES 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 duodénum en évolution, • maladie hémorragique ou risque 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

MEDECIN

b) Mis

utilisat

au lact

médica

d'aspiri

maux de

01 : 21E002

PER : 12 2022

ASPEGIC 100MG
SACHETS B20

P.P.V : 210H80

6 118000 961113

O R L'AVIS DE VOTRE

nt du lactose. Son
une intolérance
ion à d'autres
r l'absenc

• En cas de

d'aspirine, vous ne devez pas augmenter les doses, mais prendre l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

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

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



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 ANTIPIRÉTIQUES

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

Ce médicament contient de l'aspirine.

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

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

• dans le traitement de certaines affections rhumatismales.

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

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

3- ATTENTION :

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

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

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

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

reins, • maladie 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

MEDECIN

b) Mis

utilisat

au lact

médica

d'aspiri

maux de

01 : 21E002

PER : 12 2022

ASPEGIC 100MG

SACHETS B20

P.P.V : 210H80

6 118000 961113

O R L'AVIS DE VOTRE

nt du lactose. Son
une intolérance
ion à d'autres
r l'absenc

• En cas de

d'aspirine, vous ne devez pas augmenter les doses, mais prendre l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

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

En conséquence :

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



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

ALLOPURINOL

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, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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 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 ZYLORIC comprimés, et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ZYLORIC comprimés ?
3. Comment prendre ZYLORIC
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver ZYLO
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC UTILISE ?

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

31130

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

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

Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :

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

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

Avertissements et précautions :

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

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

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimé :

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

l'allopurinol et contactez

- Si vous souffrez de crises urinaires, passez dans les voies urinaires.
- Autres médicaments et compléments alimentaires : Informez votre médecin ou votre pharmacien pour qu'il puisse prendre l'un des médicaments suivants :
 - Aspirine
 - Théophylline, utilisée pour les crises d'asthme
 - Médicaments utilisés pour les crises urinaires
 - Vidarabine (anti-viral), utilisée pour les crises urinaires
 - Didanosine, utilisée pour les crises urinaires
 - Antibiotiques (ampicilline, amoxicilline, céphalosporines)
 - Médicaments utilisés pour les crises urinaires
 - Médicaments utilisés pour les crises urinaires
 - Médicaments pour les crises urinaires, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine)
 - Médicaments utilisés pour les crises urinaires
 - Médicaments utilisés pour les crises urinaires
 - Tout autre médicament pour les crises urinaires

Veuillez écrire votre médicament dans la case à la page de droite.

2 1 1 7

Conduite de véhicules et conduite de machines

Dans de rares cas, la prise de ZYLORIC peut entraîner des étourdissements, des vertiges, ou des nausées. Ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machines.

Liste des excipients à éviter

Si votre médecin vous a prescrit ZYLORIC, comprimé, contactez votre médecin ou votre pharmacien. L'utilisation de ce médicament peut entraîner une intolérance au galactose ou à la malabsorption du glucose.

3. COMMENT PRENDRE ZYLORIC

Veuillez à toujours prendre ZYLORIC, comprimé, dans les conditions recommandées par votre médecin ou pharmacien.

Les comprimés doivent être pris avec un peu d'eau.

Posologie

La posologie recommandée est de 1 comprimé par jour.

Les posologies recommandées sont les suivantes : Vous commencerez généralement par 1 comprimé par jour.

Si vous êtes âgé(e) ou si vous avez des problèmes de santé, votre médecin pourra vous prescrire une posologie plus faible.

Les prises du médicament doivent être espacées au moins d'une heure.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Les posologies recommandées sont les suivantes :

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés sont à prendre avec un peu d'eau.



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

ALLOPURINOL

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, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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 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 ZYLORIC comprimés, et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ZYLORIC comprimés ?
3. Comment prendre ZYLORIC
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver ZYLO
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC UTILISE ?

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

31130

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

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

Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :

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

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

Avertissements et précautions :

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

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

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimé :

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

l'allopurinol et contactez

- Si vous souffrez de crises urinaires, passez dans les voies urinaires.
- Autres médicaments et compléments alimentaires : Informez votre médecin ou votre pharmacien pour qu'il puisse prendre l'un des médicaments suivants :
 - Aspirine
 - Théophylline, utilisée pour les crises d'asthme
 - Médicaments utilisés pour les crises urinaires
 - Vidarabine (anti-viral), utilisée pour les crises urinaires
 - Didanosine, utilisée pour les crises urinaires
 - Antibiotiques (ampicilline, amoxicilline)
 - Médicaments utilisés pour les crises urinaires
 - Médicaments utilisés pour les crises urinaires
 - Médicaments pour les crises urinaires, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine)
 - Médicaments utilisés pour les crises urinaires
 - Méthotrexate, utilisée pour les crises urinaires
 - Tout autre médicament pour les crises urinaires

Veuillez écrire votre médicament dans la case à la page de droite.

2 1 1 7

Conduite de véhicules et conduite de machines

Dans de rares cas, la prise de ZYLORIC peut entraîner des étourdissements, des vertiges, ou des nausées. Ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machines.

Liste des excipients à éviter

Si votre médecin vous a prescrit ZYLORIC, comprimé, contactez votre médecin ou votre pharmacien. L'utilisation de ce médicament peut entraîner une intolérance au galactose ou à la malabsorption du glucose.

3. COMMENT PRENDRE ZYLORIC

Veuillez à toujours prendre ZYLORIC, comprimé, dans les conditions recommandées par votre médecin ou pharmacien.

Les comprimés doivent être pris avec un peu de liquide.

Posologie

La posologie recommandée est de 1 comprimé par jour.

Les posologies recommandées sont les suivantes : Vous commencerez généralement par 1 comprimé par jour.

Si vous êtes âgé(e) ou si vous avez des problèmes de santé, votre médecin pourra vous prescrire une posologie plus faible.

Les prises du médicament doivent être espacées au moins d'une heure.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Les posologies recommandées sont les suivantes :

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés sont à prendre avec un peu de liquide.