

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.

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



Déclaration de Maladie

M22- 0024592

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 16487 Société :
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : 158218
Nom & Prénom : NADIA RACHID
Date de naissance : 02/1969
Adresse : HAY MOLAY RACHID 9 BOULVARD AKED ALLAM N° 9
Tél. : 06 87 55 90 85 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Dr. Rachid SAIR

MEDÉCIN

73, Av. Colonel Akid Allam 1er étage
(en dessus BMCE) Bourmazel - Casablanca
Tél : 05 22 72 42 42

Cachet du médecin :

Date de consultation : 16 Mars 2023

Nom et prénom du malade : Rachid Nadia Age :

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

Nature de la maladie : 652 - Diabète - 2 type

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 : 21 Mars 2023

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes Natures des Actes Nombre et Coefficient Montant détaillé des Honoraires Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes

10/03/2023 2023 2023 2023 Dr. Rachid SAIR
MEDECIN
73, Av. Colonel Akid Allam 1er étage
(en dessus BMCE) Boumazel - Casablanca
Tél : 05 22 72 42 42

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

16/03/23 1293,20 092014075

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue Date Désignation des Coefficients Montant des Honoraires

10.03.23 B420 1285,00
17.03.23 380 1285,00

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien Date des Soins Nombre Montant détaillé des Honoraires

AM PC IM IV

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

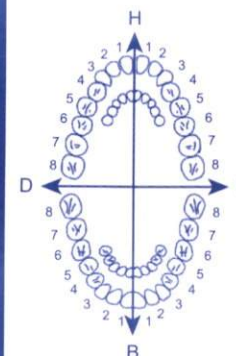
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées Nature des Soins Coefficient



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F. PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

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

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

DR . RACHID SAIR

MEDECIN.



الدكتور رشيد ساير

طبيب

- Diplôme universitaire de Diabetologie
- université Montpellier France
- Diplôme en soins avancés en cardiologie
- université de montréal-Canada
- Licencié du Conseil Médical du Canada (LCMC)
- Echographie -ECG

- دبلوم جامعي في أمراض السكري
- جامعة مونتبولي - فرنسا
- دبلوم رعاية صحية متقدمة لأمراض القلب
- جامعة مونتريال - كندا
- ارتفاع الضغط الدموي - أمراض القلب والشرابين
- طبيب مجاز من طرف المجلس الطبي الكندي
- الفحص بالصدى - التخطيط الكهربائي للقلب

casablanca le : 10/23/2023 : الدار البيضاء في :

Laboratoire Assalam medigene

100323-018



DAFRALLAH NEE
RACHID

فحص

د. رشيد ساير

د. رشيد ساير



Dr. Rachid SAIR
MEDECIN

73, Av. Colonel Akid Allam 1er étage
(en dessus BMCE) Bournazel - Casablanca
Tél : 05 22 72 42 42

Laboratoire ASSALAM-MEDIGENE
DIAGNOSTICS MEDICALES
Y. YOUSSEF - BIOMEDICIN
Résidence AKID ALLAM - 1er étage - N°3
Bd Akid Allam - Bournazel - Casablanca
Tél : 05 22 72 42 42

73, شارع العقيد العلام - الطابق الأول (فوق بنك BMCE) - بورنازيل - البيضاء - الهاتف : 05 22 72 42 42 / 05 40 13 12 91
73, AV Colonel Akid Allam 1 étage (En dessus BMCE) - Bournazel - Casablanca - Tél : 05 40 13 12 91 / 05 22 72 42 42

**Facture**

N° Facture : 2023-00822

Patient : Mme DAFRALLAH NEE RACHID Nadia

Prélèvement du : 10/03/2023

Analyses	Valeur en B	Montant
CREATININE	30	33,00
SGOT/ASAT: aspartate-aminotransférase	50	55,00
SGPT/ALAT: alanine-aminotransférase	50	55,00
TSH-us : Thyroestimuline-Hormone	250	275,00
CLAIRANCE DE LA CREATININE	50	55,00
Total B	430	473,00
APB	1,0	10,00
Total		483,00

Arrêtée la présente facture à la somme de : Quatre cent quatre-vingt-trois dirhams***

LABORATOIRE ASSALAM-MEDIGENES
D'ANALYSES MEDICALES
Y. IDRISI K. BIOLOGISTE
Résidence ANNAKHLA Imm. A5, 1er Etage N°3
Bd AKID EL ALLAM - Quartier Bournazel
C. P. 20670 - EL ANASSER
Tél : 05 22 56 51 02 / 05 22 37 02 03 - Fax : 05 22 56 51 03

**Facture N°: 170323-008**

MUPRAS

Patient :Mme DAFRALLAH NEE RACHID Nadia

Prélèvement du : 17/03/2023

Analyses	Valeur en B	Montant
VITESSE DE SEDIMENTATION (VS)	30	33,00
HEMOGLOBINE GLYQUEE A1C	100	110,00
TROPONINE Ic Ultrasensible	250	275,00
Total B	380	418,00
APB	1,0	10,00
Total		428,00

Arrêtée la présente note d'honoraire à la somme de : **Quatre cent vingt-huit dirhams*****

LABORATOIRE ASSALAM-MEDIGENES
D'ANALYSES MEDICALES
Y. IDRISSI K. BIOLOGISTE
Résidence ANNAKHLA Im. A5, 1er Et - N°3
Bd Akid El Allam - Quartier Bournazel
CASA BLANCA
Tél. : 05.22.56.51.02 - Fax : 05.22.56.51.03



مختبر السلام مديجين
لتحليلات الطبية والعلمية
LABORATOIRE ASSALAM MEDIGENES
D'ANALYSES MÉDICALES ET SCIENTIFIQUES
Biochimie, Bactériologie-Virologie, Hygiène-Alimentaire
Hématologie, Immunologie
Parasitologie-Mycologie, Exploration de l'Infertilité



يوسف إدريسي قيطوني

Youssef IDRISSE KAÏTOUNI

Pharmacien Biologiste

Diplômé de l'Université de Lille



INPE 097158695



INP 093001386

Mme DAFRALLAH NEE RACHID N: Dossier N° : 100323-018

Page : 2/2

ANALYSES HORMONALES

TSH-us : Thyroéostimuline-Hormone

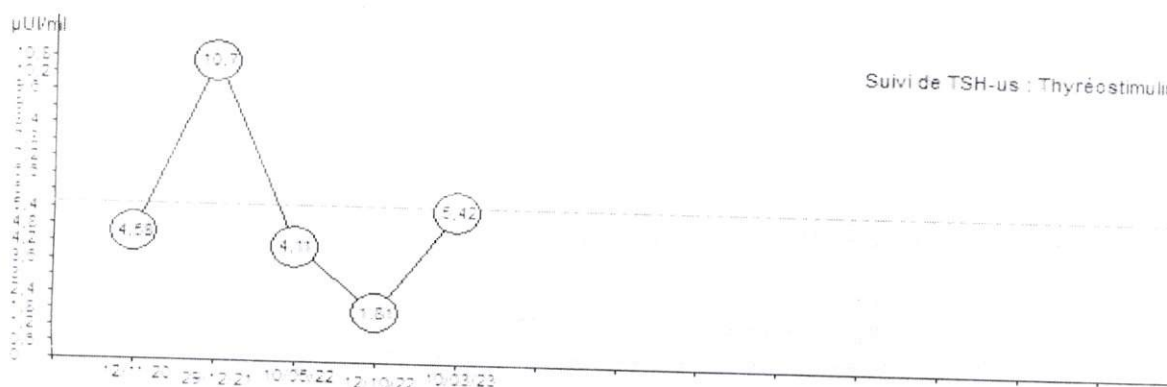
: 5,420 μ UI/ml

Valeurs Usuelles

(0.34 - 5.6)

(Technique : Chimiluminescence ACCESS 2)

La TSH est l'indicateur le plus sensible pour évaluer un dysfonctionnement thyroïdien. Une variation minime de la T4Libre provoque une réponse très amplifiée de la TSH. Cependant, la TSH répond aux variations de la T4L avec un temps de latence important, au moins 8 semaines pour une réponse complète.



ANALYSES URINAIRES

CLAIRANCE DE LA CREATININE

Valeurs Usuelles

Diurèse de 24 heures

: 1 450,00 ml (600 - 1800)

débit urinaire

: 1,01 ml/mn

Créatinine sanguine

: 11,20 mg/l (6 - 11)

(Technique : Jaffé compensée Hitachi 911)

99,12 μ mol/l (53,1 - 115,05)

Créatinine urinaire

: 600,00 mg/l (900 - 1800)

(Technique : Jaffé compensée Hitachi 911)

5310,00 μ mol/l (7965 - 15930)

Clairance

: 54,11 ml/mn (80 - 120)

Nous vous remercions de votre confiance et vous souhaitons bon rétablissement

Le Biologiste

LABORATOIRE ASSALAM-MEDIGENES
D'ANALYSES MÉDICALES
Y. IDRISSE K. BIOLOGISTE
Résidence ANNAHLA - Imm. A5 - 1er ét - N° 3
Bd Akid El Allam - Quartier Bournazel
C.A.S.A. B.L.A.N.C.A.
Tél. : 05.22.56.51.02 / Fax : 05.22.56.51.03

شارع العقيد العلام - إقامة النخلة 5، الطابق الأول رقم 3 - حي البورنازيل - الدار البيضاء

Bd Akid El Allam - Résidence Annakhla Imm. A5, 1er Etage N°3 - Quartier Bournazel - Casablanca

Tél : 05 22 56 51 02 / 05 22 37 02 03 - Fax : 05 22 56 51 03 - 06 89 10 33 48 - E-mail : labomedigenes@gmail.com

IF : 42138380 - PAT 32759422 - ICE : 001685010000058 - CNSS : 6405618



مختبر السلام مديجين
للتحليلات الطبية والعلمية
LABORATOIRE ASSALAM MEDIGENES
D'ANALYSES MEDICALES ET SCIENTIFIQUES
Biochimie, Bactériologie-Virologie, Hygiène-Alimentaire
Hématologie, Immunologie
Parasitologie-Mycologie, Exploration de l'Infertilité



يوسف إدريسي قيطوني
Youssef IDRISSE KAÏTOUNI
Pharmacien Biologiste
Diplômé de l'Université de Lille



Casablanca le 17/03/2023
Compte rendu d'analyses

Dossier N° : 100323-018 Pvt du: 10/03/2023 9:28
Nom : Mme DAFRALLAH NEE RACHID Nadia
Demandé par Dr : SAIR RACHID



Page : 1/2

ANALYSES DE BIOCHIMIE (SANG)

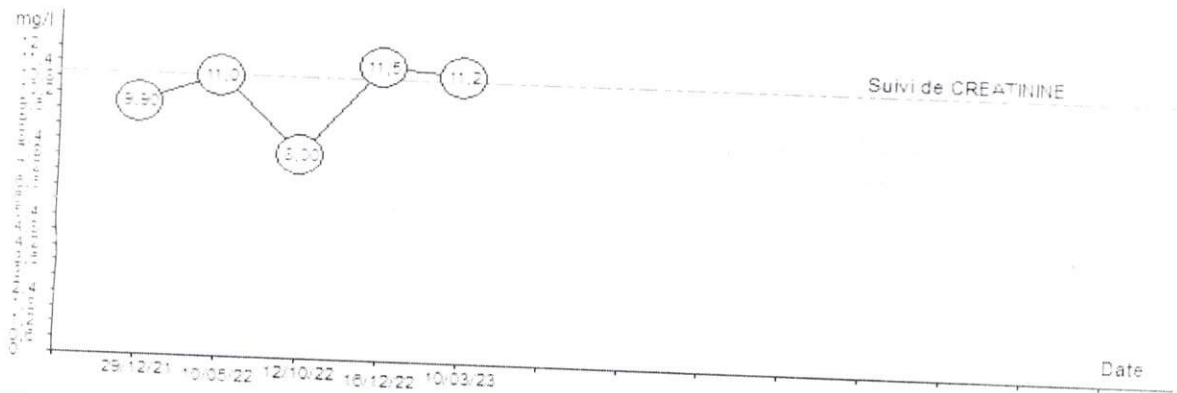
CREATININE

(Technique : Jaffé compensée Hitachi 911)

: 11,20 mg/l
99,12 µmol/l

Valeurs Usuelles

(6 - 11)
(53,1 - 97,35)



SGOT/ASAT: aspartate-aminotransférase

(Technique : Cinétique-IFCC Hitachi 911)

: 20 UI/l

(Inférieur à 40)

22 (29/12/21)

15 (05/03/23)

SGPT/ALAT: alanine-aminotransférase

(Technique : Cinétique-IFCC Hitachi 911)

: 27 UI/l

(Inférieur à 40)

23 (29/12/21)

33 (05/03/23)

LABORATOIRE ASSALAM-MEDIGENES
D'ANALYSES MEDICALES
Y. IDRISSE KAÏTOUNI - BIOLOGISTE
Résidence ANNAKHLA - Imm. A5 - 1er Et - N°3
Bd Akid El Allam - Quartier Bournazel
CASA B - ANCA
Tél. : 05.22.56.51.02 - Fax : 05.22.56.51.03

شارع العقيد العلام - إقامة النخلة أ5، الطابق الأول رقم 3 - حي البورنازيل - الدار البيضاء

Bd Akid El Allam - Résidence Annakhla Imm. A5, 1er Etage N°3 - Quartier Bournazel - Casablanca

Tél : 05 22 56 51 02 / 05 22 37 02 03 - Fax : 05 22 56 51 03 - 06 89 10 33 48 - E-mail : labomedigenes@gmail.com

IF : 42138380 - PAT 32759422 - ICE : 001685010000058 - CNSS : 6405618



مختبر السلام مديجين
للتحليلات الطبية والعلمية
LABORATOIRE ASSALAM MEDIGENES
D'ANALYSES MEDICALES ET SCIENTIFIQUES
Biochimie, Bactériologie-Virologie, Hygiène-Alimentaire
Hématologie, Immunologie
Parasitologie-Mycologie, Exploration de l'Infertilité



يوسف إدريسي قيطوني
Youssef IDRISSE KAÏTOUNI
Pharmacien Biologiste
Diplômé de l'Université de Lille



INPE 097158695



INP 093001386

Casablanca le 17/03/2023

Compte rendu d'analyses

Dossier N° : 170323-008 Pdt du: 17/03/2023 8:45
Nom : Mme DAFRALLAH NEE RACHID Nadia
Demandé par Dr : SAIR RACHID



Page : 1/1

ANALYSES D'HEMATOLOGIE

VITESSE DE SEDIMENTATION (VS)

(Technique : Westergren)

Valeurs Usuelles

Première heure	:	11 mm	(Inférieur à 8)	1 (12/11/20)
Deuxième heure	:	28 mm	(Inférieur à 20)	6 (12/11/20)

ANALYSES DE BIOCHIMIE (SANG)

GLYCEMIE A JEUN

(Technique : Enzymatique photométrique : GOD-PAP/Hitachi 911)

Valeurs Usuelles

1,20 g/l	(0,7 - 1,1)	1,14 (12/10/22)
6,66 mmol/l	(3,88 - 6,11)	1,19 (10/05/22)
		1,20 (29/12/21)
		1,13 (19/03/21)
		1,08 (24/10/19)

HÉMOGLOBINE GLYCOSYLÉE :

6,60 %	(4,5 - 6,3)	6,40 (12/10/22)
--------	---------------	-----------------

(Technique : HPLC GX mode variant TOSOII)
Les valeurs usuelles sont de 4,5 à 6,3 % lorsque les glycémies sont normales.
Les études modernes ont montré que le diabète est :

- * bien équilibré lorsque le taux est inférieur à 6,5 %
- * moyennement lorsqu'il est entre 6,5 et 7,5 %
- * mal équilibré au-delà de 8 %
- * À l'évidence les exigences doivent tenir compte de l'âge, de l'ancienneté du diabète et des autres problèmes.

ANALYSES D'IMMUNOLOGIE-SEROLOGIE

TROPONINE Ie Ultrasensible

Résultat

:	< 1,5 ng/l	(Inférieur à 19)
---	------------	--------------------

(Technique : ELFA/VIDAS BIOMERIEUX)

Interprétation

Sujet sain : < 19 ng/l

Nous vous remercions de votre confiance et vous souhaitons bon rétablissement

Le Biologiste

LABORATOIRE ASSALAM-MEDIGENES
D'ANALYSES MEDICALES
Y. IDRISSE K. - BIOLOGISTE

Résidence ANNAKHLA - Imm. A5 - 1er ét. - N° 3

Quartier Bournazel

Casablanca

Tél : 05 22 56 51 02 / 05 22 37 02 03 - Fax : 05 22 56 51 03 - 06 89 10 33 48 - Email : labomedigenes@gmail.com

IF : 42138380 - PAT 32759422 - ICE : 001685010000058 - CNSS : 6405618

شارع العقيد العلام : إقامة التخلية 5، الطابق الأول رقم 3 - حي البورنازيل - الدار البيضاء

Bd Akid El Allam - Résidence Annakhla Imm. A5, 1er Etage N°3 - Quartier Bournazel - Casablanca

Tél : 05 22 56 51 02 / 05 22 37 02 03 - Fax : 05 22 56 51 03 - 06 89 10 33 48 - Email : labomedigenes@gmail.com

IF : 42138380 - PAT 32759422 - ICE : 001685010000058 - CNSS : 6405618



REXABAN® 15 mg et 20 mg
Comprimés pelliculés
ite de 14, 28 et 42 (15 mg)
ite de 14, 28 et 56 (20 mg)
Rivaroxaban

ince supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations
puer en signalant tout effet indésirable que vous observez. Voir en fin de rubrique 4

cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations

besoin de la relire.

z plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

est prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même
s aux vôtres.
ave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice,
nâchen.

mg, et dans quel cas est-il utilisé ?
itre avant de prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

g et 20 mg ?
g et 20 mg ?

10 mg, ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

ie d'activité

ements appelés antithrombotiques. Ils agissent en bloquant un facteur de la coagulation
endance du sang à former des caillots (code ATC : B01AF01).

pelée Rivaloxaban et est utilisée chez l'adulte pour :
vaiseaux sanguins de votre cerveau (Accident Vasculaire Cérébral, ou AVC) et dans
si vous souffrez d'une irrégularité du rythme cardiaque appelée fibrillation atriale

les autres vaisseaux
non valvulaire.

- Traiter les caillots sanguins qui se sont formés dans les veines de vos jambes (thrombose veineuse profonde) et dans les
vaiseaux sanguins de vos poumons (embolie pulmonaire), et prévention la réapparition de caillots sanguins dans les
vaiseaux sanguins de vos jambes et/ou de vos poumons.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Contres - indications :

Ne prenez jamais REXABAN® 15 mg et 20 mg :

- Si vous êtes allergique au Rivaloxaban ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

- Si vous êtes sujet à des saignements excessifs.

- Si vous avez une maladie ou une prédisposition au niveau d'un organe qui augmente les risques de saignements importants
(par exemple un ulcère de l'estomac, une blessure ou un saignement dans le cerveau, une intervention chirurgicale récente du
cœur ou des yeux).

- Si vous prenez déjà des médicaments pour empêcher la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou
héparine par ex.), sauf lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou
veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte.

- Si vous présentez une maladie du foie augmentant les risques de saignement.

- Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez.

- Si vous êtes dans l'une de ces situations, ne prenez pas ce médicament et prévenez votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec REXABAN® 15 mg et 20 mg :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

- Si vous présentez un risque accru de saignement, ce qui pourrait être le cas dans les situations suivantes :

- insuffisance rénale sévère, car l'état de votre fonction rénale peut avoir une influence sur la quantité de médicament pouvant
agir dans votre corps ;

- si vous prenez d'autres médicaments destinés à prévenir la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou
héparine par ex.), lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par
laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte ;

- troubles hémorragiques ;

- pression artérielle très élevée, non contrôlée par un traitement médicamenteux ;

- maladie de l'estomac ou de l'intestin susceptible d'entraîner un saignement, par ex. due à un reflux gastro-œsophagien, (remontées acides de l'estomac vers l'œsophage) ;

- anomalies au niveau des vaisseaux sanguins du fond de l'œil (rétinopathie) ;

- maladie des poumons avec dilatation des bronches et présence de pus (bronchectasie), ou antécédents de saignement dans les poumons.

- Si vous avez une valve cardiaque artificielle.

- Si votre médecin considère que votre pression artérielle est instable ou si un autre traitement ou une intervention chirurgicale
pour enlever le caillot sanguin de vos poumons est prévu.

Si vous êtes dans l'une de ces situations, prévenez votre médecin avant de prendre ce médicament. Votre médecin décidera
si vous devez être traité(e) par ce médicament et s'il est nécessaire de vous surveiller étroitement.

Si vous devez bénéficier d'une intervention chirurgicale :

- il est très important que vous preniez ce médicament exactement à l'heure indiquée par votre médecin avant et après l'opération.

- Si l'intervention chirurgicale implique l'utilisation d'un cathéter ou une injection dans votre colonne vertébrale (pour une
anesthésie péridurale ou rachidienne ou pour l'injection d'un calmant, par ex.) ;

- il est très important que vous preniez ce médicament exactement à l'heure indiquée par votre médecin avant et après

l'ingestion de ce mélange doit être immédiatement suivie par une prise d'aliments.

Si nécessaire, votre médecin pourra aussi vous donner le comprimé déposé en utilisant une sonde gastrique.

Prenez le(s) comprimé(s) chaque jour jusqu'à ce que votre médecin vous dise d'arrêter.

Essayez de prendre le(s) comprimé(s) à heure fixe chaque jour afin de ne pas risquer de les oublier.

Votre médecin décidera pendant combien de temps vous devrez poursuivre le traitement.

Pour prévenir la formation de caillots dans les vaisseaux sanguins du cerveau (AVC) et les autres vaisseaux sanguins de votre
corps : Si votre rythme cardiaque doit être ramené à la normale à l'aide d'une intervention appelée cardioversion, prenez ce
médicament à l'heure indiquée par votre médecin.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de REXABAN 15 mg et 20 mg que vous n'auriez dû

Contactez immédiatement votre médecin si vous avez pris trop de comprimés de REXABAN. L'ingestion de trop de ce
médicament augmente le risque de saignement.

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

Si vous oubliez de prendre REXABAN 15 mg et 20 mg

- Si vous prenez un comprimé de 20 mg ou un comprimé de 15 mg une fois par jour et si vous avez oublié de prendre ce
comprimé, prenez-le dès que vous en apercevez. Ne prenez pas plus d'un comprimé le même jour pour compenser la
dose que vous avez oublié de prendre. Prenez le comprimé suivant le lendemain, puis poursuivez normalement votre

traitement en prenant un comprimé chaque jour.

- Si vous prenez un comprimé de 15 mg deux fois par jour et si vous avez oublié de prendre un comprimé, prenez-le dès que
vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus de deux comprimés de 15 mg le même jour. Si vous avez oublié de prendre un
comprimé, vous pouvez prendre deux comprimés de 15 mg simultanément pour atteindre la dose totale de deux comprimés

(30 mg) par jour. Dès le lendemain, recommencez à prendre un comprimé de 15 mg deux fois par jour.

Mention, si nécessaires, d'un risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre REXABAN 15 mg et 20 mg

N'arrêtez pas de prendre REXABAN sans en avoir d'abord parlé avec votre médecin car ce médicament prévient des maladies graves.
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 ?

Description des effets indésirables

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

Comme les autres médicaments du même type (les antithrombotiques), ce médicament peut provoquer des saignements
pouvant potentiellement mettre la vie du patient en danger. Un saignement excessif peut entraîner une chute soudaine de la
pression artérielle (choc). Dans certains cas, ces saignements peuvent ne pas être apparents.

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'un saignement

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

- saignement abondant ou prolongé,

- sensations anormales de faiblesse, fatigue, pâleur, sensations vertigineuses, mal de tête, gonflement inexpliqué,

essoufflement, douleur dans la poitrine ou angine de poitrine, qui peuvent être les signes d'un saignement.

Votre médecin pourra décider de surveiller plus étroitement votre santé ou de modifier votre traitement.

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'une réaction cutanée sévère :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des réactions cutanées telles que :

- une éruption cutanée intense et diffuse, des cloques ou des lésions des muqueuses, par exemple : dans la bouche ou les yeux

(syndrome de Stevens-Johnson / nécrolyse épidermique toxique). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (moins
d'une personne sur 1000).

- une réaction médicamenteuse provoquant éruption cutanée, fièvre, inflammation des organes internes, anomalies
hématologiques et maladie systémique (syndrome DRESS). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (jusqu'à une
personne sur 1000).

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe de réactions allergiques sévères :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

- gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, difficulté à avaler, urticaire et difficultés
respiratoires, chute brutale de la pression artérielle. Les fréquences de ces effets indésirables sont très rares (réactions
anaphylactiques, y compris choc anaphylactique ; pouvant toucher jusqu'à une personne sur 1000) et peu fréquentes

(Cedème de Quincke et œdème allergique ; pouvant toucher 1 personne sur 100).

Liste globale des effets indésirables éventuels :

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

- diminution du nombre des globules rouges dans le sang pouvant entraîner une pâleur de la peau, une faiblesse ou un
essoufflement ;

- saignement dans l'estomac ou les intestins, saignement urogénital (y compris sang dans les urines et menstruations (règles)
plus abondantes), saignement de nez, saignement des gencives ;

- saignement dans les yeux (y compris saignement au niveau du blanc de l'œil) ;

- saignement des tissus ou saignement interne (hématoème, bleus) ;

- toux avec expectoration (crachats) de sang ;

- saignement au niveau de la peau ou sous la peau ;

- saignement suite à une intervention chirurgicale ;

- saignement ou saignement au niveau de la plaie chirurgicale ;

- gonflement des membres ;

- douleur dans les membres ;

- altération du fonctionnement des reins (pouvant se voir sur les analyses demandées par votre médecin) ;

- fièvre ;

- douleur à l'estomac, indigestion, envie de vomir ou vomissements, constipation, diarrhée ;

- pression artérielle basse (les symptômes pouvant être des sensations vertigineuses ou un évanouissement lors du passage en
position debout) ;

- diminution de la vivacité (faiblesse, fatigue), mal de tête, sensations vertigineuses ;

- éruption cutanée, démangeaisons ;

- possible élévation de certaines enzymes du foie lors des analyses de sang.

Peu fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 100) :

- saignement dans le cerveau ou à l'intérieur du crâne ;

- saignement ou saignement au niveau de la plaie chirurgicale, ou saignement au niveau de la plaie chirurgicale.

MEDZAR® 50 mg et 100 mg

Losartan potassique
Comprimés pelliculés
Boîte de 30

Intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
Vous pouvez avoir besoin de la relire.
Si vous avez une question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

Si votre médecin vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre.
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 dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

Losartan potassique

Excipients : Q.S.P. 1 comprimé pelliculé

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Lactose

Classe pharmacothérapeutique

Le Losartan appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le Losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le Losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type II.

Code ATC: C09CA01

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

MEDZAR® 50 mg et 100 mg, comprimé pelliculé est utilisé :

- Pour traiter les patients ayant une pression artérielle élevée (hypertension),
- Pour préserver la fonction rénale des patients hypertendus diabétiques de type 2 insuffisants rénaux présentant une protéinurie $\geq 0,5$ g/jour (présence d'une quantité anormale de protéines dans les urines) confirmée par des examens biologiques,
- Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC, médicament antihypertenseurs) ne convient pas. Si l'insuffisance cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit être modifié pour le Losartan.

Chez les patients présentant une hypertension et un épaississement du ventricule gauche. MEDZAR® réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (indication LIFE).

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. Votre médecin décidera de la dose appropriée de MEDZAR® en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre MEDZAR® aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

Patients hypertendus

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de MEDZAR® 50 mg). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de MEDZAR® 50 mg ou 1 comprimé de MEDZAR® 100 mg).

Si vous avez l'impression que l'effet de MEDZAR® est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Patients hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de MEDZAR® 50 mg). La dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de Losartan une fois par jour (2 comprimés de MEDZAR® 50 mg ou 1 comprimé de MEDZAR® 100 mg) en fonction de la réponse tensionnelle.

Les comprimés de Losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs (tels que les diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alphas ou bêta-bloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple sulfonurée, glitazones et inhibiteurs des glucosidases).

Patients insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de Losartan une fois par jour (1/4 comprimé de MEDZAR® 50 mg). Habituellement, la dose doit être augmentée par paliers chaque semaine (12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine) jusqu'à la dose d'entretien de 50 mg de Losartan une fois par jour (1 comprimé de MEDZAR® 50 mg) en fonction de votre état. Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le Losartan est habituellement associé à un diurétique (médicament qui augmente le passage de l'eau à travers le rein) et/ou digitalique (médicament qui aide le cœur à fonctionner plus efficacement) et/ou bêta-bloquant.

Posologie chez les groupes de patients particuliers

Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier en début de traitement chez certains patients, comme ceux traités par des diurétiques à doses élevées, ou les patients insuffisants hépatiques

ou les patients de plus de 75 ans. L'utilisation de losartan peut entraîner une insuffisance hépatique grave.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas sauter de prise.

EFFET DE TRAITEMENT :

Il est important de surveiller votre état.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin.

MEDZAR® 50 mg et 100 mg

Losartan potassique
Comprimés pelliculés
Boîte de 30

Intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
Vous pouvez avoir besoin de la relire.
Si vous avez une question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

Si votre médecin vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre car les symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

Losartan potassique Q.S.P. 1 comprimé pelliculé
OU 100 mg

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Lactose

Classe pharmacothérapeutique

Le Losartan appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le Losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le Losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type II.

Code ATC: C09CA01

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

MEDZAR® 50 mg et 100 mg, comprimé pelliculé est utilisé:

- Pour traiter les patients ayant une pression artérielle élevée (hypertension),
- Pour préserver la fonction rénale des patients hypertendus diabétiques de type 2 insuffisants rénaux présentant une protéinurie $\geq 0,5$ g/jour (présence d'une quantité anormale de protéines dans les urines) confirmée par des examens biologiques,
- Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC, médicament antihypertenseurs) ne convient pas. Si l'insuffisance cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit être modifié pour le Losartan.

Chez les patients présentant une hypertension et un épaississement du ventricule gauche. MEDZAR® réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (indication LIFE).

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. Votre médecin décidera de la dose appropriée de MEDZAR® en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre MEDZAR® aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

Patients hypertendus

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de MEDZAR® 50 mg). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de MEDZAR® 50 mg ou 1 comprimé de MEDZAR® 100 mg).

Si vous avez l'impression que l'effet de MEDZAR® est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Patients hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de MEDZAR® 50 mg). La dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de Losartan une fois par jour (2 comprimés de MEDZAR® 50 mg ou 1 comprimé de MEDZAR® 100 mg) en fonction de la réponse tensionnelle.

Les comprimés de Losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs (tels que les diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alphas ou bêta-bloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple sulfonurée, glitazones et inhibiteurs des glucosidases).

Patients insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de Losartan une fois par jour (1/4 comprimé de MEDZAR® 50 mg). Habituellement, la dose doit être augmentée par paliers chaque semaine (12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine) jusqu'à la dose d'entretien de 50 mg de Losartan une fois par jour (1 comprimé de MEDZAR® 50 mg) en fonction de votre état. Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le Losartan est habituellement associé à un diurétique (médicament qui augmente le passage de l'eau à travers le rein) et/ou digitalique (médicament qui aide le cœur à fonctionner plus efficacement) et/ou bêta-bloquant.

Posologie chez les groupes de patients particuliers

Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier en début de traitement chez certains patients, comme ceux traités par des diurétiques à doses élevées, ou les patients insuffisants hépatiques

ou les patients de plus de 75 ans. L'utilisation de losartan peut entraîner une insuffisance hépatique grave.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas interrompre le traitement.

MODE DE TRAITEMENT :

Il est recommandé de continuer à prendre votre médicament pendant 14 jours après l'arrêt du traitement.

Si vous avez une question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

Si votre médecin vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre car les symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

Si vous avez une question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

Si votre médecin vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre car les symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

Si vous avez une question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

Si votre médecin vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre car les symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

Si vous avez une question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

Si votre médecin vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre car les symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

Si vous avez une question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

Si votre médecin vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre car les symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

Si vous avez une question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

Si votre médecin vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre car les symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

Si vous avez une question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

Si votre médecin vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre car les symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

Si vous avez une question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

Si votre médecin vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre car les symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

Si vous avez une question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

Si votre médecin vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre car les symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

Si vous avez une question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

Si votre médecin vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre car les symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

Si vous avez une question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

Si votre médecin vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre car les symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

Si vous avez une question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

Si votre médecin vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre car les symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

Si vous avez une question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

Si votre médecin vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre car les symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

Si vous avez une question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

Si votre médecin vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre car les symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

Si vous avez une question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

Si votre médecin vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre car les symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

Si vous avez une question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

Si votre médecin vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre car les symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

Si vous avez une question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

Si votre médecin vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre car les symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

Si vous avez une question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

Si votre médecin vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre car les symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

Si vous avez une question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

Si votre médecin vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre car les symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

Si vous avez une question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

Si votre médecin vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre car les symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

Si vous avez une question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

Si votre médecin vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre car les symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

Si vous avez une question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

Si votre médecin vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre car les symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

▼ Ce médicament
relatives à la
comment de

< Veuillez lire
importantes >
- Garder cette
- Si vous avez
- Ce médicament
- Si les signes de
- Si l'un des
- Si l'un des
- Si l'un des

1 - Quel est ce
2 - Quelles sont
3 - Comment p
4 - Quels sont l
5 - Comment c
6 - Information

1 - QUEST-CE Q

Classe pharmac

Rebaxan appartient à une classe de médicaments appelés antithrombotiques. Il agit en bloquant un facteur de la coagulation sanguine (le facteur Xa), réduisant ainsi la tendance du sang à former des caillots (code ATC : B01AF01).

Indications thérapeutiques :

Rebaxan contient une substance active appelée Rivaroxaban et il est utilisé chez l'adulte pour :

- Prévenir la formation de caillots dans les vaisseaux sanguins de votre cerveau (Accident Vasculaire Cérébral, ou AVC) et dans les autres vaisseaux sanguins de votre corps si vous souffrez d'une irrégularité du rythme cardiaque appelée fibrillation atriale non valvulaire.

- Traiter les caillots sanguins qui se sont formés dans les veines de vos jambes (thrombose veineuse profonde) et dans les vaisseaux sanguins de vos poumons (embolie pulmonaire), et prévention la réapparition de caillots sanguins dans les vaisseaux sanguins de vos jambes et/ou de vos poumons.

2 - QUELS SONT LES INFORMATIONS À CONTRÔLER AVANT DE PRENDRE REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Contra - indications :

Ne prenez jamais REXABAN 15 mg et 20 mg :

- Si vous êtes allergique au Rivaroxaban ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

- Si vous êtes sujet à des saignements excessifs.

- Si vous avez une maladie ou une prédisposition au niveau d'un organe qui augmente les risques de saignements importants (par exemple un ulcère de l'estomac, une blessure ou un saignement dans le cerveau, une intervention chirurgicale récente du cerveau ou des yeux).

- Si vous prenez déjà des médicaments pour empêcher la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.), sauf lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte.

- Si vous présentez une maladie du foie augmentant les risques de saignement.

- Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez.

- Si vous êtes dans l'une de ces situations, ne prenez pas ce médicament et prévenez votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec REXABAN 15 mg et 20 mg :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

- Si vous présentez un risque accru de saignement, ce qui pourrait être le cas dans les situations suivantes :

- Insuffisance rénale sévère, car l'état de votre fonction rénale peut avoir une influence sur la quantité de médicament pouvant agir dans votre corps ;

- Si vous prenez d'autres médicaments destinés à prévenir la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.), lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte ;

- troubles hématologiques ;

- pression artérielle très élevée, non contrôlée par un traitement médicamenteux ;

- maladie de l'estomac ou de l'intestin susceptible d'entraîner un saignement, par ex. inflammation des intestins ou de l'estomac, ou inflammation de l'œsophage par ex. due à un reflux gastro-œsophagien (remontées acides de l'estomac vers l'œsophage) ;

- anomalies au niveau des vaisseaux sanguins du fond de l'œil (rétinopathie) ;

- maladie des poumons avec dilatation des bronches et présence de pus (bronchectasie), ou antécédents de saignement dans les poumons.

- Si vous avez une valve cardiaque artificielle.

- Si votre médecin considère que votre pression artérielle est instable ou si un autre traitement ou une intervention chirurgicale pour enlever le caillot sanguin de vos poumons est prévu.

- Si vous êtes dans l'une de ces situations, prévenez votre médecin avant de prendre ce médicament. Votre médecin décidera si vous devez être traité(e) par ce médicament. S'il est nécessaire de vous surveiller étroitement.

Si vous devez bénéficier d'une intervention chirurgicale :

- Il est très important que vous preniez ce médicament exactement à l'heure indiquée par votre médecin avant et après l'opération.

- Si l'intervention chirurgicale implique l'utilisation d'un cathéter ou une injection dans votre colonne vertébrale (pour une anesthésie péridurale ou rachidienne ou pour l'injection d'un calmant, par ex.) ;

- Il est très important que vous preniez ce médicament exactement à l'heure indiquée par votre médecin avant et après

l'opération.

Si vous devez bénéficier d'une intervention chirurgicale :

- Il est très important que vous preniez ce médicament exactement à l'heure indiquée par votre médecin avant et après

l'opération.

Si vous devez bénéficier d'une intervention chirurgicale :

- Il est très important que vous preniez ce médicament exactement à l'heure indiquée par votre médecin avant et après

l'opération.

REXABAN 15 mg et 20 mg
pelliculés
15 mg (15 mg)
20 mg (20 mg)
in

3500

501376b

mettra l'identification rapide de nouvelles informations
indésirable que vous observez. Voir en fin de rubrique 4

Prenez ce médicament car elle contient des informations

médicament ou à votre pharmacien.

d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même

effet indésirable non mentionné dans cette notice.

15 mg et 20 mg ?
AN® 15 mg et 20 mg ?

AINS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

L'ingestion de ce mélange doit être immédiatement suivie par une prise d'aliments.

Si nécessaire, votre médecin pourra aussi vous donner le comprimé écrasé en utilisant une sonde gastrique.

Prenez le(s) comprimé(s) chaque jour jusqu'à ce que votre médecin vous dise d'arrêter.

Essayez de prendre le(s) comprimé(s) à heure fixe chaque jour afin de ne pas risquer de les oublier.

Votre médecin décidera pendant combien de temps vous devrez poursuivre le traitement.

Pour prévenir la formation de caillots dans les vaisseaux sanguins du cerveau (AVC) et les autres vaisseaux sanguins de votre corps : si votre rythme cardiaque doit être ramené à la normale à l'aide d'une intervention appelée cardioversion, prenez ce médicament à l'heure indiquée par votre médecin.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de REXABAN 15 mg et 20 mg que vous n'auriez dû

Contactez immédiatement votre médecin si vous avez pris trop de comprimés de Rebaxan. L'ingestion de trop de ce médicament augmente le risque de saignement.

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

Si vous oubliez de prendre REXABAN 15 mg et 20 mg

- Si vous prenez un comprimé de 20 mg ou un comprimé de 15 mg une fois par jour et si vous avez oublié de prendre ce comprimé, prenez-le dès que vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus d'un comprimé le même jour pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre. Prenez le comprimé suivant le lendemain, puis poursuivez normalement votre traitement en prenant un comprimé chaque jour.

- Si vous prenez un comprimé de 15 mg deux fois par jour et si vous avez oublié de prendre un comprimé, prenez-le dès que vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus de deux comprimés de 15 mg le même jour. Si vous oubliez de prendre un comprimé, vous pouvez prendre deux comprimés de 15 mg simultanément pour atteindre la dose totale de deux comprimés (30 mg) par jour. Dès le lendemain, recommencez à prendre un comprimé de 15 mg deux fois par jour.

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

Si vous arrêtez de prendre REXABAN 15 mg et 20 mg

N'arrêtez pas de prendre Rebaxan sans en avoir d'abord parlé avec votre médecin car ce médicament prévient des maladies graves.

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 ?

Description des effets indésirables

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

Comme les autres médicaments du même type (les antithrombotiques), ce médicament peut provoquer des saignements pouvant potentiellement mettre la vie du patient en danger. Un saignement excessif peut entraîner une chute soudaine de la pression artérielle (choc). Dans certains cas, ces saignements peuvent ne pas être apparents.

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'un saignement :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

- saignement abondant ou prolongé ;

- sensations anormales de faiblesse, fatigue, pâleur, sensations vertigineuses, mal de tête, gonflement inexpliqué, essoufflement, douleur dans la poitrine ou angine de poitrine, qui peuvent être les signes d'un saignement.

Votre médecin pourra décider de surveiller plus étroitement votre santé ou de modifier votre traitement.

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'une réaction cutanée sévère :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des réactions cutanées telles que :

- une éruption cutanée intense et diffuse, des cloques ou des lésions des muqueuses, par exemple : dans la bouche ou les yeux (syndrome de Stevens-Johnson / nécrolyse épidermique toxique). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (moins d'une personne sur 10000).

Une réaction médicamenteuse provoquant éruption cutanée, fièvre, inflammation des organes internes, anomalies hématologiques et maladie systémique (syndrome DRESS). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (jusqu'à une personne sur 10000).

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe de réactions allergiques sévères :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

- gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge ; difficulté à avaler ; urticaire et difficultés respiratoires ; chute brutale de la pression artérielle.

Les fréquences de ces effets indésirables sont très rares (réactions anaphylactiques, y compris choc anaphylactique ; pouvant toucher jusqu'à une personne sur 10000) et peu fréquentes (Edème de Quincke et œdème allergique ; pouvant toucher 1 personne sur 100).

Liste globale des effets indésirables éventuels :

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

- diminution du nombre des globules rouges dans le sang pouvant entraîner une pâleur de la peau, une faiblesse ou un essoufflement ;

- saignement dans l'estomac ou les intestins, saignement urogénital (y compris sang dans les urines et menstruations (régles) plus abondantes), saignement de nez, saignement des gencives ;

- saignement dans les yeux (y compris saignement au niveau du blanc de l'œil) ;

- saignement des tissus ou saignement interne (hématome, bleus) ;

- toux avec expectoration (crachats) de sang ;

- saignement au niveau de la peau ou sous la peau ;

- saignement suite à une intervention chirurgicale ;

- suintement ou saignement au niveau de la plaie chirurgicale ;

- gonflement des membres ;

- douleur dans les membres ;

- altération du fonctionnement des reins (pouvant se voir sur les analyses demandées par votre médecin) ;

- fièvre ;

- douleur à l'estomac, indigestion, envie de vomir ou vomissements, constipation, diarrhée ;

- pression artérielle basse (les symptômes pouvant être des sensations vertigineuses ou un évanouissement lors du passage en position debout) ;

- diminution de la vivacité (faiblesse, fatigue), mal de tête, sensations vertigineuses ;

- éruption cutanée, démangeaisons ;

- possible élévation de certaines enzymes du foie lors des analyses de sang.

Peu fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 100) :

- saignement dans le cerveau ou à l'intérieur du crâne ;

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT?

1- Posologie :

Comprimés sécables :

La posologie est adaptée selon l'indication et la gravité de l'affection.

Adulte :

Hypertension artérielle chez l'insuffisant rénal chronique :

En association aux autres traitements anti-hypertenseurs (notamment les antagonistes du système rénine-angiotensine), les doses usuelles recommandées sont de 20 mg/jour à 120 mg/jour en une ou plusieurs prises par jour.

Œdèmes d'origine cardiaque, rénale ou hépatique :

• Modérés : 1/2 à 1 comprimé à 40 mg de furosémide par jour.

• Importants : 2 à 3 comprimés à 40 mg de furosémide par jour en 1 ou 2 prises, 3 à 4 comprimés à 40 mg de furosémide par jour en 2 prises.

Enfant :

Œdèmes d'origine cardiaque, rénale ou hépatique, la posologie quotidienne est de 1 à 2 mg/kg de poids corporel, répartie en 1 à 2 prises.

Solution injectable :

Adulte :

Selon l'indication et la gravité de l'affection, la posologie varie de 2 à 3 ampoules par jour par voie intraveineuse lente ou par voie intramusculaire.

Enfant et nourrisson :

Voie intraveineuse : 0,5 à 1 mg/kg par jour.

DANS TOUS LES CAS, RESPECTEZ STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

2- Mode d'administration :

Comprimés sécables :

Voie orale.

Solution injectable :

Voie intraveineuse lente ou voie intramusculaire.

3- Fréquence d'administration :

Se conformer strictement à la prescription médicale.

4- Durée du traitement :

Se conformer strictement à la prescription médicale.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE :

Si vous avez pris plus de FURILAN®, que vous n'auriez dû :

Prévenir immédiatement votre médecin.

CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES :

- Comprimé sécable : prendre la dose suivante.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS :

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, LE MEDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

- élévation de la glycémie (quantité de sucre dans le sang),
- hypokaliémie (quantité basse de potassium dans le sang),
- hyponatrémie (quantité basse de sodium dans le sang),
- déséquilibre en électrolytes et en eau pouvant conduire à une déshydratation,
- hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps) pouvant conduire à une hypotension orthostatique (chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout),
- risque de thromboses (formation de caillots de sang) notamment chez le sujet âgé,
- rétention d'urine en cas d'obstruction sur les voies urinaires,
- élévation du cholestérol et des triglycérides dans le sang,
- élévation de l'urée et de la créatinine dans le sang,
- élévation discrète de l'uricémie (quantité d'acide urique dans le sang) pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
- en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (affection neurologique observée au cours de maladies sévères du foie),
- rare cas de réactions cutanées d'origine allergique ou non, démangeaisons, urticaire, réactions parfois bulleuses, exceptionnellement, photosensibilisation, érythème polymorphe,
- réactions douloureuses au point d'injection (voie intra-musculaire),
- Manifestations allergiques :
Exceptionnellement, fièvre, hyperéosinophilie, réactions anaphylactiques et/ou anaphylactoides (réactions allergiques potentiellement graves),
- rarement, purpura (lésions hémorragiques intradermiques), vascularite (inflammation et altération des vaisseaux sanguins),
exceptionnellement, paresthésie (fourmillement),
- troubles digestifs : nausée, vomissement, diarrhée,
- exceptionnellement, atteintes du foie ou du pancréas,
- exceptionnellement, néphropathie interstielle (atteinte rénale),
- rarement, atteinte de l'audition, en particulier en cas d'insuffisance rénale, de syndrome néphrotique (atteinte rénale) ou d'administration conjointe d'antibiotiques (notamment du groupe des aminosides),
- possibilité de baisse transitoire de l'acuité auditive lors de l'administration de doses très élevées de ce produit, notamment lorsque la vitesse d'injection recommandée n'a pas été respectée,
- Quelques rares cas de modifications du bilan sanguin : neutropénie (diminution de certains globules blancs dans le sang), thrombopénie (taux anormalement bas de plaquettes), agranulocytose (quantité insuffisante des autres lignées sanguines) et aplasie médullaire.
Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, informez votre médecin ou votre pharmacien.

DATE DE PEREMPTION :

Ne pas utiliser FURILAN® après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

CONSERVATION :

Aucune condition particulière.

Ceci est un médicament

Un médicament n'est pas un produit comme les autres

Il vous concerne, vous et votre santé

Le médicament est un produit actif

Une longue recherche a permis de découvrir son activité mais son absorption n'est pas toujours sans danger

Il ne faut jamais abuser des médicaments

Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient

Utilisez les médicaments prescrits comme vous le conseille votre médecin

Il sait quels sont les médicaments dont vous avez besoin

Exécutez exactement les prescriptions de son ordonnance : suivez le traitement prescrit, ne l'interrompez pas, ne le reprenez pas de votre seule initiative

Votre pharmacien connaît les médicaments : suivez ses conseils

Il ne s'agit pas pour vous de prendre des médicaments en quantité importante

Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez besoin

NE LAISSEZ PAS LES MEDICAMENTS A LA PORTEE DES ENFANTS

Laboratoires de Produits Pharmaceutiques d'Afrique du Nord

LAPROPHAN S.A. 21, Rue des Oudaya - Casablanca

310500F56309P140313

FURILAN®

Furosémide

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :

Comprimés sécables à 40 mg : Boîte de 20.

Solution injectable : Boîte de 5 ampoules de 2 ml.

COMPOSITION :

Comprimés sécables :

Furosémide

Excipient q.s.p. un comprimé sécable.

Solution injectable :

Furosémide

Excipient : q.s.p. une ampoule de 2 ml

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

Diurétique de l'anse

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT?

Comprimés sécables :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association
- de l'hypertension artérielle chez le patient insuffisant rénal chronique, (notamment lorsque la clairance de la créatinine est inférieure à 30 ml).

Solution injectable :

Ce médicament est indiqué dans les cas suivants :

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

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT?

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

- insuffisance rénale aiguë,
 - obstruction sur les voies urinaires,
 - hypovolémie (diminution du volume total de sang), déshydratation,
 - hypokaliémie sévère (diminution excessive du potassium dans le sang),
 - hyponatrémie sévère (diminution excessive du sodium dans le sang),
 - allaitement,
 - hépatite en évolution ou insuffisance hépatique sévère, surtout chez l'hémodialysé et l'insuffisant rénal sévère,
 - encéphalopathie hépatique (troubles cérébraux observés au cours de maladies graves du foie),
 - galactosémie, syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou déficit en lactase (comprimé sécable).
- Ce médicament EST GÉNÉRALEMENT DÉCONSEILLÉ pendant la grossesse ainsi qu'en association avec le lithium ou le sulopride.
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Mises en garde spéciales :

- La prise accidentelle de furosémide peut entraîner une diminution du volume total de sang avec déshydratation.
- La prise de furosémide en cas d'obstruction partielle des voies urinaires peut conduire à une rétention urinaire, notamment en début de traitement.
- En raison de la présence de lactose, le comprimé ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).
- En raison de la présence de saccharose, l'utilisation du comprimé est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase-isomaltase (maladies héréditaires rares).

Précautions d'emploi :

Comprimé sécable et solution injectable :

Utiliser ce médicament AVEC PRÉCAUTION en cas de :

- diabète,
- goutte,
- maladie grave du foie,
- maladie grave des reins,
- hypotension.

Une surveillance particulière (bilans sanguins - contrôle médical) est nécessaire pendant la durée du traitement.

Solution injectable :

Chez les nouveau-nés et les prématurés, l'utilisation prolongée de ce médicament à forte posologie peut nécessiter une surveillance échographique rénale.

Ce médicament contient 7,8 mg de sodium par ampoule : en tenir compte chez les personnes suivant un régime pauvre en sel strict.

Lors de la mise en solution, il existe un risque de précipitation si FURILAN® 20 mg/2 ml est introduit dans une solution de pH inférieur à 7.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDICIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

Interactions médicamenteuses :

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, notamment si vous prenez du lithium ou du sulopride, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Le plus souvent, ce médicament n'a pas lieu d'être prescrit pendant la grossesse.

Il ne sera utilisé pendant la grossesse que de façon exceptionnelle et sur les conseils de votre médecin.

Ce médicament ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement.

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

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

SPORTIFS :

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

EFFETS SUR L'APTITUDE A CONDUIRE DES VEHICULES OU A UTILISER DES MACHINES :

Sans objet.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE :

Comprimés sécables :

- Lactose,
- Saccharose.

Solution injectable :

- Sodium.

FURILAN® 20 comprimés sécables

PPV 20DH00

EXP 04/2025

LOT 23017 5

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT?

1- Posologie :

Comprimés sécables :

La posologie est adaptée selon l'indication et la gravité de l'affection.

Adulte :

Hypertension artérielle chez l'insuffisant rénal chronique :

En association avec autres traitements anti-hypertenseurs (notamment les antagonistes du système rénine-angiotensine), les doses usuelles recommandées sont de 20 mg/jour à 120 mg/jour en une ou plusieurs prises par jour.

Édèmes d'origine cardiaque, rénale ou hépatique :

Modérés : 1/2 à 1 comprimé à 40 mg de furosémide par jour.

Importants : 2 à 3 comprimés à 40 mg de furosémide par jour en 1 ou 2 prises, 3 à 4 comprimés à 40 mg de furosémide par jour en 2 prises.

Enfant :

Édèmes d'origine cardiaque, rénale ou hépatique, la posologie quotidienne est de 1 à 2 mg/kg de poids corporel, répartie en 1 à 2 prises.

Solution injectable :

Adulte :

Selon l'indication et la gravité de l'affection, la posologie varie de 2 à 3 ampoules par jour par voie intraveineuse lente ou par voie intramusculaire.

Enfant et nourrisson :

Voie intraveineuse : 0,5 à 1 mg/kg par jour.

DANS TOUS LES CAS, RESPECTEZ STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

2- Mode d'administration :

Comprimés sécables :

Voie orale.

Solution injectable :

Voie intraveineuse lente ou voie intramusculaire.

3- Fréquence d'administration :

Se conformer strictement à la prescription médicale.

4- Durée du traitement :

Se conformer strictement à la prescription médicale.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE :

Si vous avez pris plus de FURILAN®, que vous n'auriez dû :

Prévenir immédiatement votre médecin.

CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES :

- Comprimé sécable : prendre la dose suivante.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS :

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, LE MEDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

- élévation de la glycémie (quantité de sucre dans le sang),
- hypokaliémie (quantité basse de potassium dans le sang),
- hyponatrémie (quantité basse de sodium dans le sang),
- déséquilibre en électrolytes et en eau pouvant conduire à une déshydratation,
- hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps) pouvant conduire à une hypotension orthostatique (chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout),
- risque de thromboses (formation de caillots de sang) notamment chez le sujet âgé,
- rétention d'urine en cas d'obstruction sur les voies urinaires,
- élévation du cholestérol et des triglycérides dans le sang,
- élévation de l'urée et de la créatinine dans le sang,
- élévation discrète de l'uricémie (quantité d'acide urique dans le sang) pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
- en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (affection neurologique observée au cours de maladies sévères du foie),
- rare cas de réactions cutanées d'origine allergique ou non, démangeaisons, urticaire, réactions parfois bulleuses, exceptionnellement, photosensibilisation, érythème polymorphe,
- réactions douloureuses au point d'injection (voie intra-musculaire),
- Manifestations allergiques :

Exceptionnellement, fièvre, hyperéosinophilie, réactions anaphylactiques et/ou anaphylactoides (réactions allergiques potentiellement graves)

- rarement, purpura (lésions hémorragiques intradermiques), vascularite (inflammation et altération des vaisseaux sanguins); exceptionnellement, paresthésie (fourmillement),
 - troubles digestifs : nausée, vomissement, diarrhée,
 - exceptionnellement, atteintes du foie ou du pancréas,
 - exceptionnellement, néphropathie interstitielle (atteinte rénale),
 - rarement, atteinte de l'audition, en particulier en cas d'insuffisance rénale, de syndrome néphrotique (atteinte rénale) ou d'administration conjointe d'antibiotiques (notamment du groupe des aminosides),
 - possibilité de baisse transitoire de l'acuité auditive lors de l'administration de doses très élevées de ce produit, notamment lorsque la vitesse d'injection recommandée n'a pas été respectée,
 - Quelques rares cas de modifications du bilan sanguin : neutropénie (diminution de certains globules blancs dans le sang), thrombopénie (taux anormalement bas de plaquettes), agranulocytose (quantité insuffisante des autres lignées sanguines) et aplasie médullaire.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, informez votre médecin ou votre pharmacien.

DATE DE PEREMPTION :

Ne pas utiliser FURILAN® après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

CONSERVATION :

Aucune condition particulière.

Ceci est un médicament

Un médicament n'est pas un produit comme les autres

Il vous concerne, vous et votre santé

Le médicament est un produit actif

Une longue recherche a permis de découvrir son activité mais son absorption n'est pas toujours sans danger

Il ne faut jamais abuser des médicaments

Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient

Utilisez les médicaments prescrits comme vous le conseille votre médecin

Il sait quels sont les médicaments dont vous avez besoin

Exécutez exactement les prescriptions de son ordonnance : suivez le traitement prescrit, ne l'interrompez pas, ne le reprenez pas de votre seule initiative

Votre pharmacien connaît les médicaments : suivez ses conseils

Il ne s'agit pas pour vous de prendre des médicaments en quantité importante

Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez besoin

NE LAISSEZ PAS LES MEDICAMENTS A LA PORTEE DES ENFANTS

Laboratoires de Produits Pharmaceutiques d'Afrique du Nord

LAPROPHAN S.A. 21, Rue des Oudaya - Casablanca

310500F56309P140313

FURILAN®

Furosémide

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :

Comprimés sécables à 40 mg : Boîte de 20.

Solution injectable : Boîte de 5 ampoules de 2 ml.

COMPOSITION :

Comprimés sécables :

Furosémide

Excipient q.s.p. un comprimé sécable.

Solution injectable :

Furosémide

Excipient : q.s.p. une ampoule de 2 ml

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

Diurétique de l'anse.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Comprimés sécables :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec
- de l'hypertension artérielle chez le patient insuffisant rénal chronique, en (notamment) lorsque la clairance de la créatinine est inférieure à 30 ml/min).

Solution injectable :

Ce médicament est indiqué dans les cas suivants :

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

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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

- insuffisance rénale aiguë,
- obstruction sur les voies urinaires,
- hypovolémie (diminution du volume total de sang), déshydratation,
- hypokaliémie sévère (diminution excessive du potassium dans le sang),
- hyponatrémie sévère (diminution excessive du sodium dans le sang),
- allaitement,
- hépatite en évolution ou insuffisance hépatique sévère, surtout chez l'hémodialysé et l'insuffisant rénal sévère,
- encéphalopathie hépatique (troubles cérébraux observés au cours de maladies graves du foie),
- galactosémie, syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou déficit en lactase (comprimé sécable).

Ce médicament EST GÉNÉRALEMENT DÉCONSEILLÉ pendant la grossesse ainsi qu'en association avec le lithium ou le sultopride. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Mises en garde spéciales :

- La prise accidentelle de furosémide peut entraîner une diminution du volume total de sang avec déshydratation.
- La prise de furosémide en cas d'obstruction partielle des voies urinaires peut conduire à une rétention urinaire, notamment en début de traitement.

- En raison de la présence de lactose, le comprimé ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

- En raison de la présence de saccharose, l'utilisation du comprimé est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase-isomaltase (maladies héréditaires rares).

Précautions d'emploi :

Comprimé sécable et solution injectable :

Utiliser ce médicament AVEC PRECAUTION en cas de :

- diabète,
- goutte,
- maladie grave du foie,
- maladie grave des reins,
- hypotension.

Une surveillance particulière (bilans sanguins - contrôle médical) est nécessaire pendant la durée du traitement.

Solution injectable :

Chez les nouveau-nés et les prématurés, l'utilisation prolongée de ce médicament à forte posologie peut nécessiter une surveillance échographique rénale.

Ce médicament contient 7,8 mg de sodium par ampoule : en tenir compte chez les personnes suivant un régime pauvre en sel strict.

Lors de la mise en solution, il existe un risque de précipitation si FURILAN® 20 mg/2 ml est introduit dans une solution de pH inférieur à 7.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

Interactions médicamenteuses :

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, notamment si vous prenez du lithium ou du sultopride, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Le plus souvent, ce médicament n'a pas lieu d'être prescrit pendant la grossesse.

Il ne sera utilisé pendant la grossesse que de façon exceptionnelle et sur les conseils de votre médecin.

Ce médicament ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement.

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

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

SPORTIFS :

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

EFFETS SUR L'APTITUDE A CONDUIRE DES VEHICULES OU A UTILISER DES MACHINES :

Sans objet.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE :

Comprimés sécables :

- Lactose.
- Saccharose.

Solution injectable :

- Sodium.

FURILAN® 20 comprimés sécables

PPV 20DH00
EXP 04/2025
LOT 23017 1

صيدلي.
رور في
تساعد.



ر على
بة بعد

إذا كان لديك أي أثر غير مرغ
وهذا ينطبق أيضا على أي أثر
هذه النشرة. عن طريق الإبلاغ
على توفير المزيد من المعلومات ع

5- ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكس

لا تتركه أبدا في متناول الأطفال.
تاريخ انتهاء الصلاحية
لا يستخدم هذا الدواء بعد تاريخ ان
تاريخ انتهاء الصلاحية يشير إلى ال
من ذلك الشهر.

ظروف التخزين

يجب أن يتم تخزين هذا الدواء في درجة حرارة لا تتجاوز 25 م° في
العلبة الأصلية، محمية من الضوء.

إذا لزم الأمر، تحذيرات من بعض علامات واضحة للتدهور
لا يجوز التخلص من الأدوية في المجرور العام أو في النفايات

مرتبطة بزيادة خطر الإصابة بهشاشة العظام (تخلخل العظام)،
يوصى بالمراقبة الدقيقة لديهن للغدة الدرقية.

هذا الدواء عند تناوله بمفرده أو مع أدوية أخرى، ليس بعلاج
للسمنة باستثناء إذا كانت السمنة مرتبطة بقصر الغدة الدرقية
الحقيقي؛ قد تكون الجرعات الكبيرة خطيرة، خصوصا إذا كان
يشارك العلاج مع مثبطات الشهية (الأدوية "تقليل
الشهية").

فعالية العلاج وعلامات التعصب بإمكانها أن تظهر بعد فترة من
15 يوما إلى شهر واحد بعد بدء العلاج.

يجب إخبار الطبيب أو الصيدلاني قبل تناول ليفوتيروكس قرص
قابل للقطع

اشتراك مع أدوية أخرى

أدوية أخرى مع ليفوتيروكس

ابلع الطبيب أو طبيب الأسنان أو الصيدلي إذا كنت تأخذ منذ
قليل أو قد تأخذ أي دواء آخر، بما في ذلك الأدوية التي يتم
الحصول عليها دون وصفة طبية. بعض الأدوية قد تؤثر على
فعالية ليفوتيروكس.

صيدلي.
رور في
تساعد.



ر على
بة بعد

إذا كان لديك أي أثر غير مرغ
وهذا ينطبق أيضا على أي أثر
هذه النشرة. عن طريق الإبلاغ
على توفير المزيد من المعلومات ع

5- ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكس

لا تتركه أبدا في متناول الأطفال.
تاريخ انتهاء الصلاحية
لا يستخدم هذا الدواء بعد تاريخ ان
تاريخ انتهاء الصلاحية يشير إلى ال
من ذلك الشهر.

ظروف التخزين

يجب أن يتم تخزين هذا الدواء في درجة حرارة لا تتجاوز 25 م° في
العلبة الأصلية، محمية من الضوء.

إذا لزم الأمر، تحذيرات من بعض علامات واضحة للتدهور
لا يجوز التخلص من الأدوية في المجرور العام أو في النفايات

مرتبطة بزيادة خطر الإصابة بهشاشة العظام (تخلخل العظام)،
يوصى بالمراقبة الدقيقة لديهن للغدة الدرقية.
هذا الدواء عند تناوله بمفرده أو مع أدوية أخرى، ليس بعلاج
للسمنة باستثناء إذا كانت السمنة مرتبطة بقصر الغدة الدرقية
الحقيقي؛ قد تكون الجرعات الكبيرة خطرة، خصوصا إذا كان
يشارك العلاج مع مثبطات الشهية (الأدوية "تقليل
الشهية").

فعالية العلاج وعلامات التعصب بإمكانها أن تظهر بعد فترة من
15 يوما إلى شهر واحد بعد بدء العلاج.

يجب إخبار الطبيب أو الصيدلاني قبل تناول ليفوتيروكس قرص
قابل للقطع

اشتراك مع أدوية أخرى

أدوية أخرى مع ليفوتيروكس

ابلق الطبيب أو طبيب الأسنان أو الصيدلي إذا كنت تأخذ منذ
قليل أو قد تأخذ أي دواء آخر، بما في ذلك الأدوية التي يتم
الحصول عليها دون وصفة طبية. بعض الأدوية قد تؤثر على
فعالية ليفوتيروكس.

صيدلي.
رور في
تساعد.



ر على
بة بعد

إذا كان لديك أي أثر غير مرغ
وهذا ينطبق أيضا على أي أثر
هذه النشرة. عن طريق الإبلاغ
على توفير المزيد من المعلومات ع

5- ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكس

لا تتركه أبدا في متناول الأطفال.
تاريخ انتهاء الصلاحية
لا يستخدم هذا الدواء بعد تاريخ ان
تاريخ انتهاء الصلاحية يشير إلى ال
من ذلك الشهر.

ظروف التخزين

يجب أن يتم تخزين هذا الدواء في درجة حرارة لا تتجاوز 25 م° في
العلبة الأصلية، محمية من الضوء.

إذا لزم الأمر، تحذيرات من بعض علامات واضحة للتدهور
لا يجوز التخلص من الأدوية في المجرور العام أو في النفايات

مرتبطة بزيادة خطر الإصابة بهشاشة العظام (تخلخل العظام)،
يوصى بالمراقبة الدقيقة لديهن للغدة الدرقية.
هذا الدواء عند تناوله بمفرده أو مع أدوية أخرى، ليس بعلاج
للسمنة باستثناء إذا كانت السمنة مرتبطة بقصر الغدة الدرقية
الحقيقي؛ قد تكون الجرعات الكبيرة خطيرة، خصوصا إذا كان
يشارك العلاج مع مثبطات الشهية (الأدوية "تقليل
الشهية").

فعالية العلاج وعلامات التعصب بإمكانها أن تظهر بعد فترة من
15 يوما إلى شهر واحد بعد بدء العلاج.

يجب إخبار الطبيب أو الصيدلاني قبل تناول ليفوتيروكس قرص
قابل للقطع

اشتراك مع أدوية أخرى

أدوية أخرى مع ليفوتيروكس

ابلق الطبيب أو طبيب الأسنان أو الصيدلي إذا كنت تأخذ منذ
قليل أو قد تأخذ أي دواء آخر، بما في ذلك الأدوية التي يتم
الحصول عليها دون وصفة طبية. بعض الأدوية قد تؤثر على
فعالية ليفوتيروكس.

R . RACHID SAIR MEDECIN



الدكتور رشيد ساير طبيب

- Diplôme universitaire de Diabetologie
- université Montpellier France
- Diplôme en soins avancés en cardiologie
- université de montréal-Canada
- Licencié du Conseil Médical du Canada (LCMC)
- Echographie -ECG

- دبلوم جامعي في أمراض السكري
- جامعة مونتولي - فرنسا
- دبلوم رعاية صحية متقدمة لأمراض القلب
- جامعة مونتريال - كندا
- ارتفاع الضغط الدموي - أمراض القلب والشرابيين
- طبيب مجاز من طرف المجلس الطبي الكندي
- الفحص بالصدى - التخطيط الكهربائي للقلب

casablanca le : 16 Mars 2023 : الدار البيضاء في :

Rachid Sair

2m 10 x3 1/2 100 } 3m 3
20 x2 3/4 100 } 3m 3
3700 x3 1 100 } 3m 3
6500 x2 1 100 } 3m 3

1293, 20

**Dr. Rachid SAIR
MEDECIN**

73, Av. Colonel Akid Allam 1er étage
(en dessus BMCE) Bournazel - Casablanca

73, شارع العقيد العلام - السابق الأول (فوق بنك BMCE) - بوننازيل - البيضاء - الهاتف : 05 40 13 12 91 / 05 22 72 42 42

73, AV Colonel Akid Allam 1 étage (En dessus BMCE) - Bournazel - Casablanca - Tél: 05 40 13 12 91 / 05 22 72 42 42