

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



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

Déclaration de Maladie

N° W21-652330

162834

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10485 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : Mey Ismaïl Nani Idhissi

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 10/05/2023

Nom et prénom du malade : Kazzou Zou Age : 33 ans

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

Nature de la maladie : Lupus systémique

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 :

Déclaré

Rempli

Il sera

réclamé

Coupon

NOM : **EL HERRAR**
Prénoms : **Dr. Sanaa**
Spécialité : **Spécialiste en Médecine Interne**
Adresse : **des Hôpitaux, Immeuble les Roseaux**
Code postal : **40000**
Ville : **Ruissange**
Pays : **Algérie**
Tel : **05 22 49 91 86**
INPE : **091 17 63 47**
GSM : **06 48 95 93 48**
Signature : **Dr. Sanaa EL HERRAR**

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cacher et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
10/05/23	CS		6	<p>Dr. Sanaa EL HERRAR Spécialiste en Médecine Interne 40 Rue de la République, 12^e Etage, 7^e N° 12, 93 48 Tel 05 22 49 11 08 GSM 06 76 33 47 INPE 091 76 33 47</p> <p>Dr. Sanaa EL HERRAR Médecin Interne Immeuble Les Roses Boulevard de la Liberté 95 93 48</p>
19/05/23	CS		3	

Dr. Sanaa EL HERRAR
Spécialiste en Médecine Interne
des Hôpitaux Immobiliers Les Roseaux
Etagée 3, 11, 80, 81, 82, 83, 84, 85, 86, 87, 88, 89, 90, 91, 92, 93, 94, 95, 96, 97, 98, 99, 100
Tél 05 22 49 11 80 INPE 0911 73 347
GSM 06 48 95 93 48

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	19/05/23	1458,10

Montant de la Facture

1458,10

Cachet et signature du Laboratoire d'Analyses Médicales EL JOULANE	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
Docteur TARIK Jawad 3 Rue 16 A, Jolane Sidi Othmane Tél: 05 22 38 05 30	16/05/22	6810	901,000

PHIES	
des	Montant
nts	des Honoraires
10	901.00

Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	


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

Important :

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

[illegible]

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE



NOM ET NOM DE VILLE	
25533412 00000000	21433552 00000000
D	G
00000000 35533411	00000000 11433553
B	

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Cabinet de Médecine Interne

Dr. Sanaa EL HERRAR

Spécialiste en Médecine Interne,
Maladies de Système et auto-immunes,
Maladies Rhumatismales,
Maladies des os et des articulations,
Gériatrie, Check-up médical.

Diplômée de la faculté de médecine de Casablanca,
Paris Descartes, PMC et Bordeaux.



الدكتورة سناء الحرار

أخصائية في الطب الباطني
الأمراض المجموعية وأمراض المناعة الذاتية،
أمراض الروماتيزم، العظام والمفاصل
طب المسنين وأمراض الشيخوخة.
خريجة كلية الطب بالدار البيضاء
مجازة من كليات الطب بفرنسا

Ordonnance

Casablanca, le 19/05/2023
Mme. KAZZIOU Zahra

5110x12
1/ PLAQUENIL 200 MG CP

1 cp*2/j pdt 6 mois

500x6
2/ TECPRIL 2.5 MG

1 cp/j pdt 6 mois

5630x3
3/ D CURE AMPOULE

1 ampoule/sem pdt 3 mois

4/ PIASCLEDINE GÉLULE

1 gélule/j pdt 2 mois

PHARMACIE IBNOU ZAHR EL ALIA
Bloc 22, N° 46 Av. du Mil Sidi Othmane
Casablanca - Tél : 05 22 37 19 63
RC : 496033 - IF : 50113439
ICE : 002737880000067

73800x2
145810
Dr. Sanaa EL HERRAR
Spécialiste en Médecine Interne
40, Rue des Hôpitaux - Immeuble les Roseaux
Étage N° 12, Casablanca
Tél 05 22 49 11 86 GSM 06 48 95 93 48
IN 2 E 59117



Dr. TARIK Jawad
Médecin Biologiste

الدكتور طارق جواد
طبيب اختصاصي في التحليلات الطبية

FACTURE N° : 230500568

INPE : 093001642
ICE : 001689421000077

Casablanca le 10-05-2023

Patient : Mme KAZZIOU Zahra

Médecin : Dr EL HARRAR SANAA

Récapitulatif des analyses		
CN	Analyse	Clé
9105	Forfait traitement échantillon sanguin	E10
	Electrophorèse des protéines sériques	B250
0223	Vitesse de sédimentation	B30
0135	Urée	B30
0130	Protéines	B30
0177	Protéine (dosage)	B30
0216	Numération formule	B80
0216	Numération formule	B80
0141	Gamma glutamyl transférase (GGT)	B50
0370	CRP (Protéine C réactive)	B100
0111	Créatinine	B30
0146	Transaminases O (TGO)	B50
0147	Transaminases P (TGP)	B50

Total des B : 810

TOTAL DOSSIER : 901 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : neuf cent un dirhams .

LABORATOIRE D'ANALYSES
MEDICALES EL JOULANE
Docteur TARIK Jawad
5 Bloc 16, Av. El Joulane Sidi Othmane
Tél : 05 22 38 05 30



Dr. TARIK Jawad
Médecin Biologiste

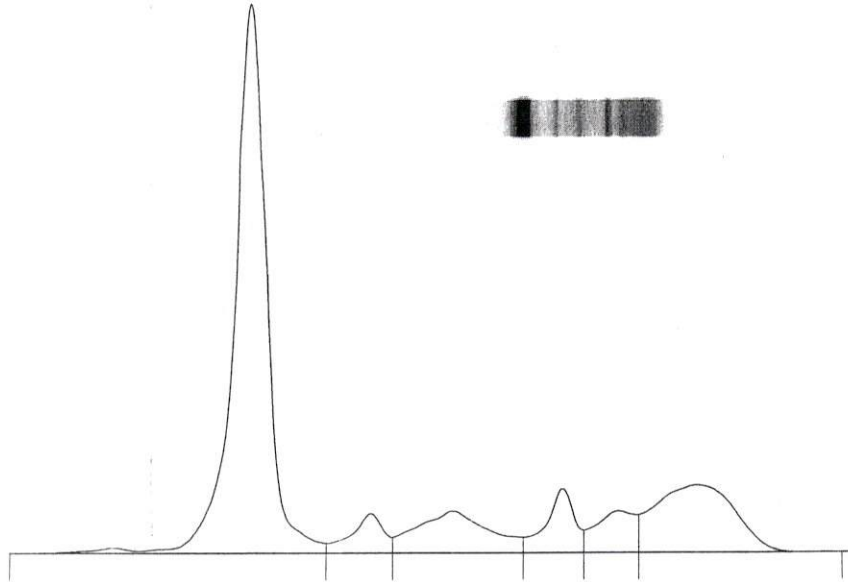
الدكتور طارق جواد
طبيب اختصاصي في التحليلات الطبية

Date du prélèvement : 10-05-2023 à 07:51
Code patient : 20220601025
Né(e) le : 18-02-1970 (53 ans)

Mme KAZZIOU Zahra
Dossier N° : 20230510018
Prescripteur : Dr EL HARRAR SANAA

Electrophorèse des protéines sériques

Technique capillaire : Capillarys 2 flex piercing



Nom	%	Normales %	g/L	Normales g/L
Albumine	57,6	55,8 - 66,1	42,6	40,2 - 47,6
Alpha 1	4,1	2,9 - 4,9	3,0	2,1 - 3,5
Alpha 2	9,8	7,1 - 11,8	7,3	5,1 - 8,5
Beta 1	5,9	4,7 - 7,2	4,4	3,4 - 5,2
Beta 2	5,4	3,2 - 6,5	4,0	2,3 - 4,7
Gamma	17,2	11,1 - 18,8	12,7	8,0 - 13,5

Rapp. A/G : 1,36

P. T. : 74 g/L

Commentaire : Profil électrophorétique normal

LABORATOIRE EL JOULANE
MEDICALES EL JOULANE
Dr. TARIK Jawad



Dr. TARIK Jawad
Médecin Biologiste

الدكتور طارق جواد
طبيب اختصاصي في التحليلات الطبية

Date du prélèvement : 10-05-2023 à 07:51
Code patient : 20220601025
Né(e) le : 18-02-1970 (53 ans)

Mme KAZZIOU Zahra
Dossier N° : 20230510018
Prescripteur : Dr EL HARRAR SANAA

C.R.P. (Méthode Immuno-turbidimétrique)	1.8 mg/L	(<5.0)	04-11-2022 3.8
ASAT (TGO) (Méthode IFCC Beckman Coulter)	18 UI/L	(<35)	04-11-2022 24
ALAT (GPT) (Méthode IFCC Beckman Coulter)	12 UI/L	(<35)	04-11-2022 16
Gamma G.T. (Méthode IFCC Beckman Coulter)	14 U/L	(<38)	
PROTEINES TOTALES (Méthode Biuret Beckman Coulter)	74 g/L	(66-83)	04-11-2022 66

BIOCHIMIE URINAIRE

DIURESE : (Résultat sous réserve d'une diurèse correcte)	1.90 l/24 h		04-11-2022 1.40
PROTEINES URINAIRES (Méthode Rouge de pyrogallol Beckman Coulter)	24.00 mg/L		04-11-2022 50.00
Soit	46 mg/24h 0.046 g/24h	(<150) (<0.15)	04-11-2022 70





Dr. TARIK Jawad
Médecin Biologiste

الدكتور طارق جواد
طبيب اختصاصي في التحليلات الطبية

Date du prélèvement : 10-05-2023 à 07:51
Code patient : 20220601025
Né(e) le : 18-02-1970 (53 ans)

Mme KAZZIOU Zahra
Dossier N° : 20230510018
Prescripteur : Dr EL HARRAR SANAA

HEMOGRAMME APRES EFFEORT

(Cytométrie en Flux sur SYSMEX)

Numération globulaire

Hématies :	4.39	10 ⁶ /mm ³	(3.80-5.40)
Hémoglobine :	12.8	g/dL	(12.5-15.5)
Hématocrite :	38.7	%	(32.0-47.0)
VGM :	88	μ ³	(82-98)
TCMH :	29.2	pg	(27.0-32.0)
CCMH :	33.1	%	(32.0-36.0)
Leucocytes :	3 320	/mm ³	(4 000-10 000)

Formule leucocytaire

Poly. Neutrophiles :	29.0	%	
Soit:	963	/mm ³	(1 800-7 500)
Poly. Eosinophiles :	2.3	%	
Soit:	76	/mm ³	(100-400)
Poly. Basophiles :	0.6	%	
Soit:	20	/mm ³	(<200)
Lymphocytes :	60.0	%	
Soit:	1 992	/mm ³	(1 000-4 000)
Monocytes :	8.1	%	
Soit:	269	/mm ³	(200-1 000)

Numération plaquettaire

Plaquettes :	237 000	/mm ³	(150 000-400 000)
--------------	---------	------------------	-------------------

VITESSE DE SEDIMENTATION

1ère Heure	20	mm	(<15)	30
2ème Heure	44	mm	(<20)	62

04-11-2022

BIOCHIMIE SANGUINE

UREE	0.34	g/L	(0.17-0.50)	0.28
(Méthode Uréase-GLDH Beckman Coulter)	5.66	mmol/L	(2.83-8.33)	

04-11-2022

CREATININE SANGUINE	7.4	mg/L	(5.0-11.0)	7.0
(Méthode Enzymatique Beckman Coulter)	65.5	μmol/L	(44.2-97.3)	

04-11-2022

LABORATOIRE D'ANALYSES
MEDICALES EL JOULANE
Dr. TARIK Jawad



Dr. TARIK Jawad
Médecin Biologiste

الدكتور طارق جواد
طبيب اختصاصي في التحليلات الطبية

Date du prélèvement : 10-05-2023 à 07:51

Code patient : 20220601025

Né(e) le : 18-02-1970 (53 ans)

Mme KAZZIOU Zahra

Dossier N° : 20230510018

Prescripteur : Dr EL HARRAR SANAA



HEMATOCYTOLOGIE

HEMOGRAMME

(Cytométrie en Flux sur SYSMEX)

Numération globulaire

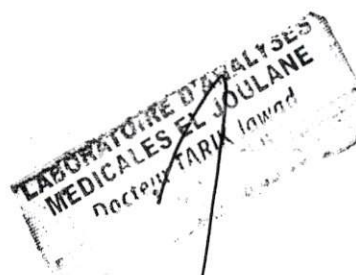
Hématies :	4.73	10 ⁶ /mm ³	(3.80-5.40)
Hémoglobine :	13.8	g/dL	(12.5-15.5)
Hématocrite :	41.6	%	(32.0-47.0)
VGM :	88	μ3	(82-98)
TCMH :	29.2	pg	(27.0-32.0)
CCMH :	33.2	%	(32.0-36.0)
Leucocytes :	3 310	/mm ³	(4 000-10 000)

Formule leucocytaire

Poly. Neutrophiles :	29.9	%	
Soit:	990	/mm ³	(1 800-7 500)
Poly. Eosinophiles :	3.2	%	
Soit:	106	/mm ³	(100-400)
Poly. Basophiles :	0.3	%	
Soit:	10	/mm ³	(<200)
Lymphocytes :	59.0	%	
Soit:	1 953	/mm ³	(1 000-4 000)
Monocytes :	7.6	%	
Soit:	252	/mm ³	(200-1 000)

Numération plaquettaire

Plaquettes :	256 000	/mm ³	(150 000-400 000)
--------------	---------	------------------	-------------------



Cabinet de Médecine Interne

Dr. Sanaa EL HERRAR

**Spécialiste en Médecine Interne,
Maladies de Système et auto-immunes,
Maladies Rhumatismales,
Maladies des os et des articulations,
Gériatrie, Check-up médical.**

Diplômée de la faculté de médecine de Casablanca,

Paris Descartes, PMC et Bordeaux.



الدكتورة سناء الحرار

**أخصائية في الطب الباطني
الأمراض المجموعية وأمراض المناعة الذاتية,
أمراض الروماتيزم, العظام والمفاصل
طب المسنين وأمراض الشيخوخة.
خريجة كلية الطب بالدار البيضاء
مجازة من كليات الطب بفرنسا**

BILAN BIOLOGIQUE

Casablanca le 14/4/2022

Mme. KAZZIOU Zahra

- Urée sanguine
- Creatininémie
- ALAT
- ASAT
- Gamma GT
- CRP = C-Réactive Protéine
- Electrophorèse des protéines sériques
- Protéinurie de 24h
- NFS : numération formule sanguine
- Vitesse de sédimentation (VS)

(Après effort)

Spécialiste en Médecine Interne
40, Rue des Hôpitaux, Immeuble les Roseaux,
3^e étage N° 12, Casablanca.
Tél : 05 22 49 11 86 - GSM : 06 48 95 93 48

**LABORATOIRE D'ANALYSES
MEDICALES EL HERRAR**
Docteur Sanaa El Herrar
5 Bloc 16 A - Sidi Othmane
Tél : 05 22 38 05 30



40, Rue des Hôpitaux,
Immeuble les Roseaux,
3^e étage N° 12, Casablanca.

☎ 05 22 49 11 86
☎ 06 48 95 93 48
✉ Dr.elherrar@gmail.com

40, زنقة المستشفيات

(مقابل مركز التشخيص إين رشد, جناح 28)
الطابق الثالث الرقم 12, الدار البيضاء





Plaquénil® 200 mg

Sulfate d'hydroxychloroquine

Comprimé pelliculé

SANOFI

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

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

1. QU'EST-CE QUE PLAQUENIL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Classe pharmacothérapeutique

PLAQUENIL appartient à une famille de médicaments appelés autres médicaments des troubles musculo-squelettiques.

Ce médicament contient du sulfate d'hydroxychloroquine.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué pour traiter les maladies articulaires d'origine inflammatoire, telles que la polyarthrite rhumatoïde, ou d'autres maladies telles que le lupus ou en prévention des lésions.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PLAQUENIL

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

Contre-indications :

Ne prenez jamais PLAQUENIL :

- si vous êtes allergique à l'hydroxychloroquine, à ses dérivés ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez une rétinite (maladie de la rétine) ;
- si vous allaitez ;
- chez l'enfant de moins de 6 ans, car il existe un risque de fausse route et d'étouffement ;
- en cas de co-administration avec le citalopram, l'escitalopram, l'hydroxyzine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou l'anxiété) ou la dompéridone (médicament contre les vomissements) ou la pipéraqine (médicament utilisé pour traiter le paludisme).

Avertissements et précautions

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

Ce médicament ne doit être pris que sous surveillance médicale.

Les jeunes enfants sont particulièrement sensibles aux effets toxiques de PLAQUENIL. Par conséquent, tenez ce médicament hors de la portée des enfants.

Avant le traitement

- Prévenez votre médecin si vous avez des troubles cardiaques : l'hydroxychloroquine peut provoquer des troubles du rythme cardiaque chez certains patients : l'hydroxychloroquine doit être utilisée avec prudence si vous présentez un allongement de l'intervalle QT depuis votre naissance ou si vous avez des antécédents familiaux de ce trouble, si vous présentez un allongement de l'intervalle QT acquis (détecté par l'ECG, l'enregistrement de l'activité électrique du cœur), si vous avez des troubles cardiaques ou des antécédents de crise cardiaque (infarctus du myocarde), si vous avez un déséquilibre des électrolytes dans le sang (en particulier un taux faible de potassium ou de magnésium, voir rubrique « Autres médicaments et hydroxychloroquine »).
- Prévenez votre médecin si vous êtes atteint de porphyrie (maladie du sang). En effet, chez les sujets atteints de porphyrie intermittente, ce médicament peut déclencher la survenue d'une crise aiguë de porphyrie.
- Prévenez votre médecin si vous êtes atteint de psoriasis (maladie de la peau) : la prise de ce médicament peut entraîner une aggravation des lésions.
- Si vous avez une maladie grave du foie ou des reins : prévenez votre médecin qui adaptera la posologie de ce traitement à votre cas.
- Prévenez également votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteints d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase (maladie héréditaire des globules rouges) car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec d'autres médicaments de la même classe que PLAQUENIL.

Avant d'entreprendre un traitement prolongé avec PLAQUENIL, un bilan

ophtalmologique complet pourra vous être prescrit. Ce bilan sera répété au moins une fois par an, afin de dépister une atteinte de la rétine qui imposerait l'arrêt du traitement.

Pendant le traitement

- Si une perturbation visuelle se produit (acuité visuelle, vision des couleurs...) vous devez prévenir immédiatement votre médecin (voir rubrique 4 : « Quels sont les effets indésirables éventuels »).
- Une surveillance régulière des cellules du sang peut être nécessaire pour certains patients.
- Si des troubles cardiaques (cœur qui bat trop vite, trop lentement, ou de manière irrégulière) surviennent, vous devez prévenir immédiatement votre médecin. Le risque d'apparition de problèmes cardiaques peut augmenter avec la dose. Par conséquent, la posologie recommandée doit être respectée. Voir rubrique 4 : « Quels sont les effets indésirables éventuels ».
- PLAQUENIL peut diminuer votre taux de sucre dans le sang. Demandez à votre médecin de vous informer des signes et symptômes éventuels d'une diminution du taux de sucre dans le sang. Un contrôle sanguin peut être nécessaire.
- PLAQUENIL peut provoquer la survenue d'une rigidité musculaire, de mouvements anormaux, de tremblements (troubles extrapyramidaux) (voir rubrique 4 : « Quels sont les effets indésirables éventuels »).

Autres médicaments et PLAQUENIL

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

Ne prenez jamais PLAQUENIL en association avec les médicaments suivants :

citalopram, escitalopram, hydroxyzine (médicaments contre la dépression ou l'anxiété), dompéridone (médicament contre les vomissements) et pipéraqine (médicament contre le paludisme).

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre PLAQUENIL avec :

- de l'halofantrone (médicament utilisé pour traiter des crises de paludisme aigu).
- Informez votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants :
- ciclosporine (médicament utilisé pour diminuer les réactions immunitaires de l'organisme en cas de greffe d'organe ou de maladie auto-immune),
- hormones thyroïdiennes,
- topiques gastro-intestinaux, antiacides, kaolin, cimétidine, charbon (médicaments utilisés pour traiter les brûlures d'estomac, les douleurs digestives ou les ulcères digestifs). Plaquenil doit être pris à au moins deux heures d'intervalle avec les antiacides et le kaolin.
- Médicaments contre l'épilepsie ou médicaments pouvant influencer sur l'épilepsie, en particulier le phénobarbital, la phénytoïne et la carbamazépine,
- médicaments contre le paludisme comme la méfloquine (car ils peuvent augmenter le risque de convulsion,
- insuline ou d'autres médicaments pour traiter le diabète,
- médicaments connus pour influencer sur le rythme cardiaque, notamment les médicaments utilisés pour traiter les anomalies du rythme cardiaque (anti-arythmiques), la dépression (antidépresseurs tricycliques), les troubles psychiatriques (antipsychotiques), les infections bactériennes (notamment la tétracycline ou la cloxaciline ou, par exemple,

LOT : 21E002V
PER:08 2024

PLAQUENIL 200MG

CP PEL 830

P.P.V : 51DH10

6 118001 082070

), les infections par exemple,

et les médicaments azolés, les infections fongiques (par exemple, les champignons), les caillots sanguins (par exemple, digoxine, les plantes pour la

PLAQUENIL avec des aliments et boisson :

Évitez de consommer du jus de pamplemousse, car il peut augmenter le risque d'effets secondaires.

Grossesse et allaitement

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

Contrecontraction

L'hydroxychloroquine pourrait provoquer une altération des gènes. Par mesure de précaution, si vous êtes un homme ou une femme en âge d'avoir des enfants, il est conseillé d'utiliser une méthode de contraception efficace pendant le traitement et jusqu'à 8 mois après la fin de votre traitement par PLAQUENIL.



Plaquénil® 200 mg

Sulfate d'hydroxychloroquine

Comprimé pelliculé

SANOPI

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

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

1. QU'EST-CE QUE PLAQUENIL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Classe pharmacothérapeutique

PLAQUENIL appartient à une famille de médicaments appelés autres médicaments des troubles musculo-squelettiques.

Ce médicament contient du sulfate d'hydroxychloroquine.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué pour traiter les maladies articulaires d'origine inflammatoire, telles que la polyarthrite rhumatoïde, ou d'autres maladies telles que le lupus ou en prévention des lésions.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PLAQUENIL

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

Contre-indications :

Ne prenez jamais PLAQUENIL :

- si vous êtes allergique à l'hydroxychloroquine, à ses dérivés ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez une rétinite (maladie de la rétine) ;
- si vous allaitez ;
- chez l'enfant de moins de 6 ans, car il existe un risque de fausse route et d'étouffement ;
- en cas de co-administration avec le citalopram, l'escitalopram, l'hydroxyzine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou l'anxiété) ou la dompéridone (médicament contre les vomissements) ou la pipérazine (médicament utilisé pour traiter le paludisme).

Avertissements et précautions

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

Ce médicament ne doit être pris que sous surveillance médicale.

Les jeunes enfants sont particulièrement sensibles aux effets toxiques de PLAQUENIL. Par conséquent, tenez ce médicament hors de la portée des enfants.

Avant le traitement

- Prévenez votre médecin si vous avez des troubles cardiaques : l'hydroxychloroquine peut provoquer des troubles du rythme cardiaque chez certains patients : l'hydroxychloroquine doit être utilisée avec prudence si vous présentez un allongement de l'intervalle QT depuis votre naissance ou si vous avez des antécédents familiaux de ce trouble, si vous présentez un allongement de l'intervalle QT acquis (détecté par l'ECG, l'enregistrement de l'activité électrique du cœur), si vous avez des troubles cardiaques ou des antécédents de crise cardiaque (infarctus du myocarde), si vous avez un déséquilibre des électrolytes dans le sang (en particulier un taux faible de potassium ou de magnésium, voir rubrique « Autres médicaments et hydroxychloroquine »).
- Prévenez votre médecin si vous êtes atteint de porphyrie (maladie du sang). En effet, chez les sujets atteints de porphyrie intermittente, ce médicament peut déclencher la survenue d'une crise aiguë de porphyrie.
- Prévenez votre médecin si vous êtes atteint de psoriasis (maladie de la peau) : la prise de ce médicament peut entraîner une aggravation des lésions.
- Si vous avez une maladie grave du foie ou des reins : prévenez votre médecin qui adaptera la posologie de ce traitement à votre cas.
- Prévenez également votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteints d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase (maladie héréditaire des globules rouges) car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec d'autres médicaments de la même classe que PLAQUENIL.

Avant d'entreprendre un traitement prolongé avec PLAQUENIL, un bilan

ophtalmologique complet pourra vous être prescrit. Ce bilan sera répété au moins une fois par an, afin de dépister une atteinte de la rétine qui imposerait l'arrêt du traitement.

Pendant le traitement

- Si une perturbation visuelle se produit (acuité visuelle, vision des couleurs...) vous devez prévenir immédiatement votre médecin (voir rubrique 4 : « Quels sont les effets indésirables éventuels »).
- Une surveillance régulière des cellules du sang peut être nécessaire pour certains patients.
- Si des troubles cardiaques (cœur qui bat trop vite, trop lentement, ou de manière irrégulière) surviennent, vous devez prévenir immédiatement votre médecin. Le risque d'apparition de problèmes cardiaques peut augmenter avec la dose. Par conséquent, la posologie recommandée doit être respectée. Voir rubrique 4 : « Quels sont les effets indésirables éventuels ».
- PLAQUENIL peut diminuer votre taux de sucre dans le sang. Demandez à votre médecin de vous informer des signes et symptômes éventuels d'une diminution du taux de sucre dans le sang. Un contrôle sanguin peut être nécessaire.
- PLAQUENIL peut provoquer la survenue d'une rigidité musculaire, de mouvements anormaux, de tremblements (troubles extrapyramidaux) (voir rubrique 4 : « Quels sont les effets indésirables éventuels »).

Autres médicaments et PLAQUENIL

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

Ne prenez jamais PLAQUENIL en association avec les médicaments suivants :

citalopram, escitalopram, hydroxyzine (médicaments contre la dépression ou l'anxiété), dompéridone (médicament contre les vomissements) et pipérazine (médicament contre le paludisme).

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre PLAQUENIL avec :

- de l'halofantrone (médicament utilisé pour traiter des crises de paludisme aigu).
- Informez votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants :**
- cyclosporine (médicament utilisé pour diminuer les réactions immunitaires de l'organisme en cas de greffe d'organe ou de maladie auto-immune),
 - hormones thyroïdiennes,
 - topiques gastro-intestinaux, antiacides, kaolin, cimétidine, charbon (médicaments utilisés pour traiter les brûlures d'estomac, les douleurs digestives ou les ulcères digestifs). Plaquénil doit être pris à au moins deux heures d'intervalle avec les antiacides et le kaolin.
 - Médicaments contre l'épilepsie ou médicaments pouvant influencer sur l'épilepsie, en particulier le phénobarbital, la phénytoïne et la carbamazépine,
 - médicaments contre le paludisme comme la méfloquine (car ils peuvent augmenter le risque de convulsion,
 - insuline ou d'autres médicaments pour traiter le diabète,
 - médicaments connus pour influencer sur le rythme cardiaque, notamment les médicaments utilisés pour traiter les anomalies du rythme cardiaque (anti-arythmiques), la dépression (antidépresseurs tricycliques), les troubles psychiatriques (antipsychotiques), les infections bactériennes (notamment la tétracycline ou la cloxaciline ou, par exemple, les infections par exemple,
 - les médicaments azolés, les infections
 - les infections lipidiques (par exemple, les caillots sanguins par exemple, digoxine, les plantes pour la

PLAQUENIL avec des aliments et boisson :

Évitez de consommer du jus de pamplemousse, car il peut augmenter le risque d'effets secondaires.

Grossesse et allaitement

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

Contrecontraction

L'hydroxychloroquine pourrait provoquer une altération des gènes. Par mesure de précaution, si vous êtes un homme ou une femme en âge d'avoir des enfants, il est conseillé d'utiliser une méthode de contraception efficace pendant le traitement et jusqu'à 8 mois après la fin de votre traitement par PLAQUENIL.

LOT : 21E002V
PER:08 2024

PLAQUENIL 200MG

CP PEL 830

P.P.V : 51DH10



6 118001 082070



Plaquénil® 200 mg

Sulfate d'hydroxychloroquine

Comprimé pelliculé

SANOPI

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

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

1. QU'EST-CE QUE PLAQUENIL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Classe pharmacothérapeutique

PLAQUENIL appartient à une famille de médicaments appelés autres médicaments des troubles musculo-squelettiques.

Ce médicament contient du sulfate d'hydroxychloroquine.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué pour traiter les maladies articulaires d'origine inflammatoire, telles que la polyarthrite rhumatoïde, ou d'autres maladies telles que le lupus ou en prévention des lésions.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PLAQUENIL

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

Contre-indications :

Ne prenez jamais PLAQUENIL :

- si vous êtes allergique à l'hydroxychloroquine, à ses dérivés ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez une rétinite (maladie de la rétine) ;
- si vous allaitez ;
- chez l'enfant de moins de 6 ans, car il existe un risque de fausse route et d'étouffement ;
- en cas de co-administration avec le citalopram, l'escitalopram, l'hydroxyzine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou l'anxiété) ou la dompéridone (médicament contre les vomissements) ou la pipéraqine (médicament utilisé pour traiter le paludisme).

Avertissements et précautions

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

Ce médicament ne doit être pris que sous surveillance médicale.

Les jeunes enfants sont particulièrement sensibles aux effets toxiques de PLAQUENIL. Par conséquent, tenez ce médicament hors de la portée des enfants.

Avant le traitement

- Prévenez votre médecin si vous avez des troubles cardiaques : l'hydroxychloroquine peut provoquer des troubles du rythme cardiaque chez certains patients : l'hydroxychloroquine doit être utilisée avec prudence si vous présentez un allongement de l'intervalle QT depuis votre naissance ou si vous avez des antécédents familiaux de ce trouble, si vous présentez un allongement de l'intervalle QT acquis (détecté par l'ECG, l'enregistrement de l'activité électrique du cœur), si vous avez des troubles cardiaques ou des antécédents de crise cardiaque (infarctus du myocarde), si vous avez un déséquilibre des électrolytes dans le sang (en particulier un taux faible de potassium ou de magnésium, voir rubrique « Autres médicaments et hydroxychloroquine »).
- Prévenez votre médecin si vous êtes atteint de porphyrie (maladie du sang). En effet, chez les sujets atteints de porphyrie intermittente, ce médicament peut déclencher la survenue d'une crise aiguë de porphyrie.
- Prévenez votre médecin si vous êtes atteint de psoriasis (maladie de la peau) : la prise de ce médicament peut entraîner une aggravation des lésions.
- Si vous avez une maladie grave du foie ou des reins : prévenez votre médecin qui adaptera la posologie de ce traitement à votre cas.
- Prévenez également votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteints d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase (maladie héréditaire des globules rouges) car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec d'autres médicaments de la même classe que PLAQUENIL.

Avant d'entreprendre un traitement prolongé avec PLAQUENIL, un bilan

ophtalmologique complet pourra vous être prescrit. Ce bilan sera répété au moins une fois par an, afin de dépister une atteinte de la rétine qui imposerait l'arrêt du traitement.

Pendant le traitement

- Si une perturbation visuelle se produit (acuité visuelle, vision des couleurs...) vous devez prévenir immédiatement votre médecin (voir rubrique 4 : « Quels sont les effets indésirables éventuels »).
- Une surveillance régulière des cellules du sang peut être nécessaire pour certains patients.
- Si des troubles cardiaques (cœur qui bat trop vite, trop lentement, ou de manière irrégulière) surviennent, vous devez prévenir immédiatement votre médecin. Le risque d'apparition de problèmes cardiaques peut augmenter avec la dose. Par conséquent, la posologie recommandée doit être respectée. Voir rubrique 4 : « Quels sont les effets indésirables éventuels ».
- PLAQUENIL peut diminuer votre taux de sucre dans le sang. Demandez à votre médecin de vous informer des signes et symptômes éventuels d'une diminution du taux de sucre dans le sang. Un contrôle sanguin peut être nécessaire.
- PLAQUENIL peut provoquer la survenue d'une rigidité musculaire, de mouvements anormaux, de tremblements (troubles extrapyramidaux) (voir rubrique 4 : « Quels sont les effets indésirables éventuels »).

Autres médicaments et PLAQUENIL

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

Ne prenez jamais PLAQUENIL en association avec les médicaments suivants :

citalopram, escitalopram, hydroxyzine (médicaments contre la dépression ou l'anxiété), dompéridone (médicament contre les vomissements) et pipéraqine (médicament contre le paludisme).

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre PLAQUENIL avec :

- de l'halofantrone (médicament utilisé pour traiter des crises de paludisme aigu).
- Informez votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants :
- ciclosporine (médicament utilisé pour diminuer les réactions immunitaires de l'organisme en cas de greffe d'organe ou de maladie auto-immune),
- hormones thyroïdiennes,
- topiques gastro-intestinaux, antiacides, kaolin, cimétidine, charbon (médicaments utilisés pour traiter les brûlures d'estomac, les douleurs digestives ou les ulcères digestifs). Plaquénil doit être pris à au moins deux heures d'intervalle avec les antiacides et le kaolin.
- Médicaments contre l'épilepsie ou médicaments pouvant influencer sur l'épilepsie, en particulier le phénobarbital, la phénytoïne et la carbamazépine,
- médicaments contre le paludisme comme la méfloquine (car ils peuvent augmenter le risque de convulsion,
- insuline ou d'autres médicaments pour traiter le diabète,
- médicaments connus pour influencer sur le rythme cardiaque, notamment les médicaments utilisés pour traiter les anomalies du rythme cardiaque (anti-arythmiques), la dépression (antidépresseurs tricycliques), les troubles psychiatriques (antipsychotiques), les infections bactériennes (par exemple, la cloxaciline ou l'azithromycine).

LOT : 21E002V
PER:08 2024

PLAQUENIL 200MG

CP PEL 830

P.P.V : 51DH10

6 118001 082070

LOT : 21E002V
PER:08 2024

LOT : 21E002V
PER:08 2024

LOT : 21E002V
PER:08 2024

PLAQUENIL avec des aliments et boisson :

Évitez de consommer du jus de pamplemousse, car il peut augmenter le risque d'effets secondaires.

Grossesse et allaitement

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

Contrecontraction

L'hydroxychloroquine pourrait provoquer une altération des gènes. Par mesure de précaution, si vous êtes un homme ou une femme en âge d'avoir des enfants, il est conseillé d'utiliser une méthode de contraception efficace pendant le traitement et jusqu'à 8 mois après la fin de votre traitement par PLAQUENIL.



Plaquénil® 200 mg

Sulfate d'hydroxychloroquine

Comprimé pelliculé

SANOFI

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

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

1. QU'EST-CE QUE PLAQUENIL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Classe pharmacothérapeutique

PLAQUENIL appartient à une famille de médicaments appelés autres médicaments des troubles musculo-squelettiques.

Ce médicament contient du sulfate d'hydroxychloroquine.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué pour traiter les maladies articulaires d'origine inflammatoire, telles que la polyarthrite rhumatoïde, ou d'autres maladies telles que le lupus ou en prévention des lésions.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PLAQUENIL

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

Contre-indications :

Ne prenez jamais PLAQUENIL :

- si vous êtes allergique à l'hydroxychloroquine, à ses dérivés ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez une rétinite (maladie de la rétine) ;
- si vous allaitez ;
- chez l'enfant de moins de 6 ans, car il existe un risque de fausse route et d'étouffement ;
- en cas de co-administration avec le citalopram, l'escitalopram, l'hydroxyzine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou l'anxiété) ou la dompéridone (médicament contre les vomissements) ou la pipéraqine (médicament utilisé pour traiter le paludisme).

Avertissements et précautions

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

Ce médicament ne doit être pris que sous surveillance médicale.

Les jeunes enfants sont particulièrement sensibles aux effets toxiques de PLAQUENIL. Par conséquent, tenez ce médicament hors de la portée des enfants.

Avant le traitement

- Prévenez votre médecin si vous avez des troubles cardiaques : l'hydroxychloroquine peut provoquer des troubles du rythme cardiaque chez certains patients : l'hydroxychloroquine doit être utilisée avec prudence si vous présentez un allongement de l'intervalle QT depuis votre naissance ou si vous avez des antécédents familiaux de ce trouble, si vous présentez un allongement de l'intervalle QT acquis (détecté par l'ECG, l'enregistrement de l'activité électrique du cœur), si vous avez des troubles cardiaques ou des antécédents de crise cardiaque (infarctus du myocarde), si vous avez un déséquilibre des électrolytes dans le sang (en particulier un taux faible de potassium ou de magnésium, voir rubrique « Autres médicaments et hydroxychloroquine »).
- Prévenez votre médecin si vous êtes atteint de porphyrie (maladie du sang). En effet, chez les sujets atteints de porphyrie intermittente, ce médicament peut déclencher la survenue d'une crise aiguë de porphyrie.
- Prévenez votre médecin si vous êtes atteint de psoriasis (maladie de la peau) : la prise de ce médicament peut entraîner une aggravation des lésions.
- Si vous avez une maladie grave du foie ou des reins : prévenez votre médecin qui adaptera la posologie de ce traitement à votre cas.
- Prévenez également votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteints d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase (maladie héréditaire des globules rouges) car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec d'autres médicaments de la même classe que PLAQUENIL.

Avant d'entreprendre un traitement prolongé avec PLAQUENIL, un bilan

ophtalmologique complet pourra vous être prescrit. Ce bilan sera répété au moins une fois par an, afin de dépister une atteinte de la rétine qui imposerait l'arrêt du traitement.

Pendant le traitement

- Si une perturbation visuelle se produit (acuité visuelle, vision des couleurs...) vous devez prévenir immédiatement votre médecin (voir rubrique 4 : « Quels sont les effets indésirables éventuels »).
- Une surveillance régulière des cellules du sang peut être nécessaire pour certains patients.
- Si des troubles cardiaques (cœur qui bat trop vite, trop lentement, ou de manière irrégulière) surviennent, vous devez prévenir immédiatement votre médecin. Le risque d'apparition de problèmes cardiaques peut augmenter avec la dose. Par conséquent, la posologie recommandée doit être respectée. Voir rubrique 4 : « Quels sont les effets indésirables éventuels ».
- PLAQUENIL peut diminuer votre taux de sucre dans le sang. Demandez à votre médecin de vous informer des signes et symptômes éventuels d'une diminution du taux de sucre dans le sang. Un contrôle sanguin peut être nécessaire.
- PLAQUENIL peut provoquer la survenue d'une rigidité musculaire, de mouvements anormaux, de tremblements (troubles extrapyramidaux) (voir rubrique 4 : « Quels sont les effets indésirables éventuels »).

Autres médicaments et PLAQUENIL

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

Ne prenez jamais PLAQUENIL en association avec les médicaments suivants :

citalopram, escitalopram, hydroxyzine (médicaments contre la dépression ou l'anxiété), dompéridone (médicament contre les vomissements) et pipéraqine (médicament contre le paludisme).

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre PLAQUENIL avec :

- de l'halofantrone (médicament utilisé pour traiter des crises de paludisme aigu).
- Informez votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants :**
- cyclosporine (médicament utilisé pour diminuer les réactions immunitaires de l'organisme en cas de greffe d'organe ou de maladie auto-immune),
 - hormones thyroïdiennes,
 - topiques gastro-intestinaux, antiacides, kaolin, cimétidine, charbon (médicaments utilisés pour traiter les brûlures d'estomac, les douleurs digestives ou les ulcères digestifs). Plaquénil doit être pris à au moins deux heures d'intervalle avec les antiacides et le kaolin.
 - Médicaments contre l'épilepsie ou médicaments pouvant influencer sur l'épilepsie, en particulier le phénobarbital, la phénytoïne et la carbamazépine,
 - médicaments contre le paludisme comme la méfloquine (car ils peuvent augmenter le risque de convulsion,
 - insuline ou d'autres médicaments pour traiter le diabète,
 - médicaments connus pour influencer sur le rythme cardiaque, notamment les médicaments utilisés pour traiter les anomalies du rythme cardiaque (anti-arythmiques), la dépression (antidépresseurs tricycliques), les troubles psychiatriques (antipsychotiques), les infections bactériennes (notamment la cloxaciline ou l'azithromycine), les infections fongiques (par exemple, ite les médicaments azoles), les infections bactériennes (par exemple, digoxine), les caillots sanguins (par exemple, les plantes pour la

PLAQUENIL avec des aliments et boisson :

Évitez de consommer du jus de pamplemousse, car il peut augmenter le risque d'effets secondaires.

Grossesse et allaitement

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

Contrecontraction

L'hydroxychloroquine pourrait provoquer une altération des gènes. Par mesure de précaution, si vous êtes un homme ou une femme en âge d'avoir des enfants, il est conseillé d'utiliser une méthode de contraception efficace pendant le traitement et jusqu'à 8 mois après la fin de votre traitement par PLAQUENIL.

LOT : 21E002V
PER:08 2024

PLAQUENIL 200MG

CP PEL 830

P.P.V : 51DH10



6 118001 082070



Plaquénil® 200 mg

Sulfate d'hydroxychloroquine

Comprimé pelliculé

SANOFI

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

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

1. QU'EST-CE QUE PLAQUENIL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Classe pharmacothérapeutique

PLAQUENIL appartient à une famille de médicaments appelés autres médicaments des troubles musculo-squelettiques.

Ce médicament contient du sulfate d'hydroxychloroquine.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué pour traiter les maladies articulaires d'origine inflammatoire, telles que la polyarthrite rhumatoïde, ou d'autres maladies telles que le lupus ou en prévention des lésions.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PLAQUENIL

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

Contre-indications :

Ne prenez jamais PLAQUENIL :

- si vous êtes allergique à l'hydroxychloroquine, à ses dérivés ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez une rétinite (maladie de la rétine) ;
- si vous allaitez ;
- chez l'enfant de moins de 6 ans, car il existe un risque de fausse route et d'étouffement ;
- en cas de co-administration avec le citalopram, l'escitalopram, l'hydroxyzine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou l'anxiété) ou la dompéridone (médicament contre les vomissements) ou la pipéraqine (médicament utilisé pour traiter le paludisme).

Avertissements et précautions

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

Ce médicament ne doit être pris que sous surveillance médicale.

Les jeunes enfants sont particulièrement sensibles aux effets toxiques de PLAQUENIL. Par conséquent, tenez ce médicament hors de la portée des enfants.

Avant le traitement

- Prévenez votre médecin si vous avez des troubles cardiaques : l'hydroxychloroquine peut provoquer des troubles du rythme cardiaque chez certains patients : l'hydroxychloroquine doit être utilisée avec prudence si vous présentez un allongement de l'intervalle QT depuis votre naissance ou si vous avez des antécédents familiaux de ce trouble, si vous présentez un allongement de l'intervalle QT acquis (détecté par l'ECG, l'enregistrement de l'activité électrique du cœur), si vous avez des troubles cardiaques ou des antécédents de crise cardiaque (infarctus du myocarde), si vous avez un déséquilibre des électrolytes dans le sang (en particulier un taux faible de potassium ou de magnésium, voir rubrique « Autres médicaments et hydroxychloroquine »).
- Prévenez votre médecin si vous êtes atteint de porphyrie (maladie du sang). En effet, chez les sujets atteints de porphyrie intermittente, ce médicament peut déclencher la survenue d'une crise aiguë de porphyrie.
- Prévenez votre médecin si vous êtes atteint de psoriasis (maladie de la peau) : la prise de ce médicament peut entraîner une aggravation des lésions.
- Si vous avez une maladie grave du foie ou des reins : prévenez votre médecin qui adaptera la posologie de ce traitement à votre cas.
- Prévenez également votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteints d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase (maladie héréditaire des globules rouges) car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec d'autres médicaments de la même classe que PLAQUENIL.

Avant d'entreprendre un traitement prolongé avec PLAQUENIL, un bilan

ophtalmologique complet pourra vous être prescrit. Ce bilan sera répété au moins une fois par an, afin de dépister une atteinte de la rétine qui imposerait l'arrêt du traitement.

Pendant le traitement

- Si une perturbation visuelle se produit (acuité visuelle, vision des couleurs...) vous devez prévenir immédiatement votre médecin (voir rubrique 4 : « Quels sont les effets indésirables éventuels »).
- Une surveillance régulière des cellules du sang peut être nécessaire pour certains patients.
- Si des troubles cardiaques (cœur qui bat trop vite, trop lentement, ou de manière irrégulière) surviennent, vous devez prévenir immédiatement votre médecin. Le risque d'apparition de problèmes cardiaques peut augmenter avec la dose. Par conséquent, la posologie recommandée doit être respectée. Voir rubrique 4 : « Quels sont les effets indésirables éventuels ».
- PLAQUENIL peut diminuer votre taux de sucre dans le sang. Demandez à votre médecin de vous informer des signes et symptômes éventuels d'une diminution du taux de sucre dans le sang. Un contrôle sanguin peut-être nécessaire.
- PLAQUENIL peut provoquer la survenue d'une rigidité musculaire, de mouvements anormaux, de tremblements (troubles extrapyramidaux) (voir rubrique 4 : « Quels sont les effets indésirables éventuels »).

Autres médicaments et PLAQUENIL

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

Ne prenez jamais PLAQUENIL en association avec les médicaments suivants :

citalopram, escitalopram, hydroxyzine (médicaments contre la dépression ou l'anxiété), dompéridone (médicament contre les vomissements) et pipéraqine (médicament contre le paludisme).

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre PLAQUENIL avec :

- de l'halofantrone (médicament utilisé pour traiter des crises de paludisme aigu).
- Informez votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants :**
- cyclosporine (médicament utilisé pour diminuer les réactions immunitaires de l'organisme en cas de greffe d'organe ou de maladie auto-immune),
 - hormones thyroïdiennes,
 - topiques gastro-intestinaux, antiacides, kaolin, cimétidine, charbon (médicaments utilisés pour traiter les brûlures d'estomac, les douleurs digestives ou les ulcères digestifs). Plaquénil doit être pris à au moins deux heures d'intervalle avec les antiacides et le kaolin.
 - Médicaments contre l'épilepsie ou médicaments pouvant influencer sur l'épilepsie, en particulier le phénobarbital, la phénytoïne et la carbamazépine,
 - médicaments contre le paludisme comme la méfloquine (car ils peuvent augmenter le risque de convulsion,
 - insuline ou d'autres médicaments pour traiter le diabète,
 - médicaments connus pour influencer sur le rythme cardiaque, notamment les médicaments utilisés pour traiter les anomalies du rythme cardiaque (anti-arythmiques), la dépression (antidépresseurs tricycliques), les troubles psychiatriques (antipsychotiques), les infections bactériennes (par exemple, l'oxaloxine ou l'azithromycine).
 - Les infections par exemple,
 - les médicaments azolés, les infections fongiques (par exemple, les champignons), les infections bactériennes (par exemple, les infections des voies respiratoires), les infections virales (par exemple, les infections des yeux), les infections parasitaires (par exemple, les infections des intestins), les infections des plantes pour la culture.

PLAQUENIL avec des aliments et boisson :

Évitez de consommer du jus de pamplemousse, car il peut augmenter le risque d'effets secondaires.

Grossesse et allaitement

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

Contrecontraction

L'hydroxychloroquine pourrait provoquer une altération des gènes. Par mesure de précaution, si vous êtes un homme ou une femme en âge d'avoir des enfants, il est conseillé d'utiliser une méthode de contraception efficace pendant le traitement et jusqu'à 8 mois après la fin de votre traitement par PLAQUENIL.

LOT : 21E002V
PER:08 2024

PLAQUENIL 200MG

CP PEL 830

P.P.V : 51DH10



6 118001 082070



Plaquénil® 200 mg

Sulfate d'hydroxychloroquine

Comprimé pelliculé

SANOFI

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

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

1. QU'EST-CE QUE PLAQUENIL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Classe pharmacothérapeutique

PLAQUENIL appartient à une famille de médicaments appelés autres médicaments des troubles musculo-squelettiques.

Ce médicament contient du sulfate d'hydroxychloroquine.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué pour traiter les maladies articulaires d'origine inflammatoire, telles que la polyarthrite rhumatoïde, ou d'autres maladies telles que le lupus ou en prévention des lésions.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PLAQUENIL

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

Contre-indications :

Ne prenez jamais PLAQUENIL :

- si vous êtes allergique à l'hydroxychloroquine, à ses dérivés ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez une rétinite (maladie de la rétine) ;
- si vous allaitez ;
- chez l'enfant de moins de 6 ans, car il existe un risque de fausse route et d'étouffement ;
- en cas de co-administration avec le citalopram, l'escitalopram, l'hydroxyzine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou l'anxiété) ou la dompéridone (médicament contre les vomissements) ou la pipéraqine (médicament utilisé pour traiter le paludisme).

Avertissements et précautions

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

Ce médicament ne doit être pris que sous surveillance médicale.

Les jeunes enfants sont particulièrement sensibles aux effets toxiques de PLAQUENIL. Par conséquent, tenez ce médicament hors de la portée des enfants.

Avant le traitement

- Prévenez votre médecin si vous avez des troubles cardiaques : l'hydroxychloroquine peut provoquer des troubles du rythme cardiaque chez certains patients : l'hydroxychloroquine doit être utilisée avec prudence si vous présentez un allongement de l'intervalle QT depuis votre naissance ou si vous avez des antécédents familiaux de ce trouble, si vous présentez un allongement de l'intervalle QT acquis (détecté par l'ECG, l'enregistrement de l'activité électrique du cœur), si vous avez des troubles cardiaques ou des antécédents de crise cardiaque (infarctus du myocarde), si vous avez un déséquilibre des électrolytes dans le sang (en particulier un taux faible de potassium ou de magnésium, voir rubrique « Autres médicaments et hydroxychloroquine »).
- Prévenez votre médecin si vous êtes atteint de porphyrie (maladie du sang). En effet, chez les sujets atteints de porphyrie intermittente, ce médicament peut déclencher la survenue d'une crise aiguë de porphyrie.
- Prévenez votre médecin si vous êtes atteint de psoriasis (maladie de la peau) : la prise de ce médicament peut entraîner une aggravation des lésions.
- Si vous avez une maladie grave du foie ou des reins : prévenez votre médecin qui adaptera la posologie de ce traitement à votre cas.
- Prévenez également votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteints d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase (maladie héréditaire des globules rouges) car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec d'autres médicaments de la même classe que PLAQUENIL.

Avant d'entreprendre un traitement prolongé avec PLAQUENIL, un bilan

ophtalmologique complet pourra vous être prescrit. Ce bilan sera répété au moins une fois par an, afin de dépister une atteinte de la rétine qui imposerait l'arrêt du traitement.

Pendant le traitement

- Si une perturbation visuelle se produit (acuité visuelle, vision des couleurs...) vous devez prévenir immédiatement votre médecin (voir rubrique 4 : « Quels sont les effets indésirables éventuels »).
- Une surveillance régulière des cellules du sang peut être nécessaire pour certains patients.
- Si des troubles cardiaques (cœur qui bat trop vite, trop lentement, ou de manière irrégulière) surviennent, vous devez prévenir immédiatement votre médecin. Le risque d'apparition de problèmes cardiaques peut augmenter avec la dose. Par conséquent, la posologie recommandée doit être respectée. Voir rubrique 4 : « Quels sont les effets indésirables éventuels ».
- PLAQUENIL peut diminuer votre taux de sucre dans le sang. Demandez à votre médecin de vous informer des signes et symptômes éventuels d'une diminution du taux de sucre dans le sang. Un contrôle sanguin peut être nécessaire.
- PLAQUENIL peut provoquer la survenue d'une rigidité musculaire, de mouvements anormaux, de tremblements (troubles extrapyramidaux) (voir rubrique 4 : « Quels sont les effets indésirables éventuels »).

Autres médicaments et PLAQUENIL

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

Ne prenez jamais PLAQUENIL en association avec les médicaments suivants :

citalopram, escitalopram, hydroxyzine (médicaments contre la dépression ou l'anxiété), dompéridone (médicament contre les vomissements) et pipéraqine (médicament contre le paludisme).

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre PLAQUENIL avec :

- de l'halofantrone (médicament utilisé pour traiter des crises de paludisme aigu).
- Informez votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants :
 - ciclosporine (médicament utilisé pour diminuer les réactions immunitaires de l'organisme en cas de greffe d'organe ou de maladie auto-immune),
 - hormones thyroïdiennes,
 - topiques gastro-intestinaux, antiacides, kaolin, cimétidine, charbon (médicaments utilisés pour traiter les brûlures d'estomac, les douleurs digestives ou les ulcères digestifs). Plaquenil doit être pris à au moins deux heures d'intervalle avec les antiacides et le kaolin.
 - Médicaments contre l'épilepsie ou médicaments pouvant influencer sur l'épilepsie, en particulier le phénobarbital, la phénytoïne et la carbamazépine,
 - médicaments contre le paludisme comme la méfloquine (car ils peuvent augmenter le risque de convulsion,
 - insuline ou d'autres médicaments pour traiter le diabète,
 - médicaments connus pour influencer sur le rythme cardiaque, notamment les médicaments utilisés pour traiter les anomalies du rythme cardiaque (anti-arythmiques), la dépression (antidépresseurs tricycliques), les troubles psychiatriques (antipsychotiques), les infections bactériennes (par exemple, l'oxaloxine ou

PLAQUENIL avec des aliments et boisson :

Évitez de consommer du jus de pamplemousse, car il peut augmenter le risque d'effets secondaires.

Grossesse et allaitement

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

Contrecontraction

L'hydroxychloroquine pourrait provoquer une altération des gènes. Par mesure de précaution, si vous êtes un homme ou une femme en âge d'avoir des enfants, il est conseillé d'utiliser une méthode de contraception efficace pendant le traitement et jusqu'à 8 mois après la fin de votre traitement par PLAQUENIL.

LOT : 21E002V
PER:08 2024

PLAQUENIL 200MG
CP PEL 830

P.P.V : 51DH10



6 118001 082070

), les infections par exemple,

et les médicaments azolés, les infections fongiques (par exemple, les champignons), les caillots sanguins (par exemple, digoxine), les plantes pour la



Plaquénil® 200 mg

Sulfate d'hydroxychloroquine

Comprimé pelliculé

SANOFI

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

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

1. QU'EST-CE QUE PLAQUENIL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Classe pharmacothérapeutique

PLAQUENIL appartient à une famille de médicaments appelés autres médicaments des troubles musculo-squelettiques.

Ce médicament contient du sulfate d'hydroxychloroquine.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué pour traiter les maladies articulaires d'origine inflammatoire, telles que la polyarthrite rhumatoïde, ou d'autres maladies telles que le lupus ou en prévention des lésions.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PLAQUENIL

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

Contre-indications :

Ne prenez jamais PLAQUENIL :

- si vous êtes allergique à l'hydroxychloroquine, à ses dérivés ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez une rétinite (maladie de la rétine) ;
- si vous allaitez ;
- chez l'enfant de moins de 6 ans, car il existe un risque de fausse route et d'étouffement ;
- en cas de co-administration avec le citalopram, l'escitalopram, l'hydroxyzine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou l'anxiété) ou la dompéridone (médicament contre les vomissements) ou la pipéraqine (médicament utilisé pour traiter le paludisme).

Avertissements et précautions

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

Ce médicament ne doit être pris que sous surveillance médicale.

Les jeunes enfants sont particulièrement sensibles aux effets toxiques de PLAQUENIL. Par conséquent, tenez ce médicament hors de la portée des enfants.

Avant le traitement

- Prévenez votre médecin si vous avez des troubles cardiaques : l'hydroxychloroquine peut provoquer des troubles du rythme cardiaque chez certains patients : l'hydroxychloroquine doit être utilisée avec prudence si vous présentez un allongement de l'intervalle QT depuis votre naissance ou si vous avez des antécédents familiaux de ce trouble, si vous présentez un allongement de l'intervalle QT acquis (détecté par l'ECG, l'enregistrement de l'activité électrique du cœur), si vous avez des troubles cardiaques ou des antécédents de crise cardiaque (infarctus du myocarde), si vous avez un déséquilibre des électrolytes dans le sang (en particulier un taux faible de potassium ou de magnésium, voir rubrique « Autres médicaments et hydroxychloroquine »).
- Prévenez votre médecin si vous êtes atteint de porphyrie (maladie du sang). En effet, chez les sujets atteints de porphyrie intermittente, ce médicament peut déclencher la survenue d'une crise aiguë de porphyrie.
- Prévenez votre médecin si vous êtes atteint de psoriasis (maladie de la peau) : la prise de ce médicament peut entraîner une aggravation des lésions.
- Si vous avez une maladie grave du foie ou des reins : prévenez votre médecin qui adaptera la posologie de ce traitement à votre cas.
- Prévenez également votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteints d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase (maladie héréditaire des globules rouges) car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec d'autres médicaments de la même classe que PLAQUENIL.

Avant d'entreprendre un traitement prolongé avec PLAQUENIL, un bilan

ophtalmologique complet pourra vous être prescrit. Ce bilan sera répété au moins une fois par an, afin de dépister une atteinte de la rétine qui imposerait l'arrêt du traitement.

Pendant le traitement

- Si une perturbation visuelle se produit (acuité visuelle, vision des couleurs...) vous devez prévenir immédiatement votre médecin (voir rubrique 4 : « Quels sont les effets indésirables éventuels »).
- Une surveillance régulière des cellules du sang peut être nécessaire pour certains patients.
- Si des troubles cardiaques (cœur qui bat trop vite, trop lentement, ou de manière irrégulière) surviennent, vous devez prévenir immédiatement votre médecin. Le risque d'apparition de problèmes cardiaques peut augmenter avec la dose. Par conséquent, la posologie recommandée doit être respectée. Voir rubrique 4 : « Quels sont les effets indésirables éventuels ».
- PLAQUENIL peut diminuer votre taux de sucre dans le sang. Demandez à votre médecin de vous informer des signes et symptômes éventuels d'une diminution du taux de sucre dans le sang. Un contrôle sanguin peut-être nécessaire.
- PLAQUENIL peut provoquer la survenue d'une rigidité musculaire, de mouvements anormaux, de tremblements (troubles extrapyramidaux) (voir rubrique 4 : « Quels sont les effets indésirables éventuels »).

Autres médicaments et PLAQUENIL

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

Ne prenez jamais PLAQUENIL en association avec les médicaments suivants :

citalopram, escitalopram, hydroxyzine (médicaments contre la dépression ou l'anxiété), dompéridone (médicament contre les vomissements) et pipéraqine (médicament contre le paludisme).

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre PLAQUENIL avec :

- de l'halofantrone (médicament utilisé pour traiter des crises de paludisme aigu).
- Informez votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants :**
- cyclosporine (médicament utilisé pour diminuer les réactions immunitaires de l'organisme en cas de greffe d'organe ou de maladie auto-immune),
 - hormones thyroïdiennes,
 - topiques gastro-intestinaux, antiacides, kaolin, cimétidine, charbon (médicaments utilisés pour traiter les brûlures d'estomac, les douleurs digestives ou les ulcères digestifs). Plaquénil doit être pris à au moins deux heures d'intervalle avec les antiacides et le kaolin.
 - Médicaments contre l'épilepsie ou médicaments pouvant influencer sur l'épilepsie, en particulier le phénobarbital, la phénytoïne et la carbamazépine,
 - médicaments contre le paludisme comme la méfloquine (car ils peuvent augmenter le risque de convulsion,
 - insuline ou d'autres médicaments pour traiter le diabète,
 - médicaments connus pour influencer sur le rythme cardiaque, notamment les médicaments utilisés pour traiter les anomalies du rythme cardiaque (anti-arythmiques), la dépression (antidépresseurs tricycliques), les troubles psychiatriques (antipsychotiques), les infections bactériennes (notamment la tétracycline ou la cloxaciline ou, par exemple, les infections par exemple,
 - les médicaments azolés, les infections
 - les infections lipidiques (par exemple, les caillots sanguins par exemple, digoxine, les plantes pour la

PLAQUENIL avec des aliments et boisson :

Évitez de consommer du jus de pamplemousse, car il peut augmenter le risque d'effets secondaires.

Grossesse et allaitement

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

Contrecontraction

L'hydroxychloroquine pourrait provoquer une altération des gènes. Par mesure de précaution, si vous êtes un homme ou une femme en âge d'avoir des enfants, il est conseillé d'utiliser une méthode de contraception efficace pendant le traitement et jusqu'à 8 mois après la fin de votre traitement par PLAQUENIL.

LOT : 21E002V
PER:08 2024

PLAQUENIL 200MG

CP PEL 830

P.P.V : 51DH10



6 118001 082070



Plaquénil® 200 mg

Sulfate d'hydroxychloroquine

Comprimé pelliculé

SANOFI

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

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

1. QU'EST-CE QUE PLAQUENIL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Classe pharmacothérapeutique

PLAQUENIL appartient à une famille de médicaments appelés autres médicaments des troubles musculo-squelettiques.

Ce médicament contient du sulfate d'hydroxychloroquine.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué pour traiter les maladies articulaires d'origine inflammatoire, telles que la polyarthrite rhumatoïde, ou d'autres maladies telles que le lupus ou en prévention des lésions.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PLAQUENIL

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

Contre-indications :

Ne prenez jamais PLAQUENIL :

- si vous êtes allergique à l'hydroxychloroquine, à ses dérivés ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez une rétinite (maladie de la rétine) ;
- si vous allaitez ;
- chez l'enfant de moins de 6 ans, car il existe un risque de fausse route et d'étouffement ;
- en cas de co-administration avec le citalopram, l'escitalopram, l'hydroxyzine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou l'anxiété) ou la dompéridone (médicament contre les vomissements) ou la pipéraqine (médicament utilisé pour traiter le paludisme).

Avertissements et précautions

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

Ce médicament ne doit être pris que sous surveillance médicale.

Les jeunes enfants sont particulièrement sensibles aux effets toxiques de PLAQUENIL. Par conséquent, tenez ce médicament hors de la portée des enfants.

Avant le traitement

- Prévenez votre médecin si vous avez des troubles cardiaques : l'hydroxychloroquine peut provoquer des troubles du rythme cardiaque chez certains patients : l'hydroxychloroquine doit être utilisée avec prudence si vous présentez un allongement de l'intervalle QT depuis votre naissance ou si vous avez des antécédents familiaux de ce trouble, si vous présentez un allongement de l'intervalle QT acquis (détecté par l'ECG, l'enregistrement de l'activité électrique du cœur), si vous avez des troubles cardiaques ou des antécédents de crise cardiaque (infarctus du myocarde), si vous avez un déséquilibre des électrolytes dans le sang (en particulier un taux faible de potassium ou de magnésium, voir rubrique « Autres médicaments et hydroxychloroquine »).
- Prévenez votre médecin si vous êtes atteint de porphyrie (maladie du sang). En effet, chez les sujets atteints de porphyrie intermittente, ce médicament peut déclencher la survenue d'une crise aiguë de porphyrie.
- Prévenez votre médecin si vous êtes atteint de psoriasis (maladie de la peau) : la prise de ce médicament peut entraîner une aggravation des lésions.
- Si vous avez une maladie grave du foie ou des reins : prévenez votre médecin qui adaptera la posologie de ce traitement à votre cas.
- Prévenez également votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteints d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase (maladie héréditaire des globules rouges) car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec d'autres médicaments de la même classe que PLAQUENIL.

Avant d'entreprendre un traitement prolongé avec PLAQUENIL, un bilan

ophtalmologique complet pourra vous être prescrit. Ce bilan sera répété au moins une fois par an, afin de dépister une atteinte de la rétine qui imposerait l'arrêt du traitement.

Pendant le traitement

- Si une perturbation visuelle se produit (acuité visuelle, vision des couleurs...) vous devez prévenir immédiatement votre médecin (voir rubrique 4 : « Quels sont les effets indésirables éventuels »).
- Une surveillance régulière des cellules du sang peut être nécessaire pour certains patients.
- Si des troubles cardiaques (cœur qui bat trop vite, trop lentement, ou de manière irrégulière) surviennent, vous devez prévenir immédiatement votre médecin. Le risque d'apparition de problèmes cardiaques peut augmenter avec la dose. Par conséquent, la posologie recommandée doit être respectée. Voir rubrique 4 : « Quels sont les effets indésirables éventuels ».
- PLAQUENIL peut diminuer votre taux de sucre dans le sang. Demandez à votre médecin de vous informer des signes et symptômes éventuels d'une diminution du taux de sucre dans le sang. Un contrôle sanguin peut être nécessaire.
- PLAQUENIL peut provoquer la survenue d'une rigidité musculaire, de mouvements anormaux, de tremblements (troubles extrapyramidaux) (voir rubrique 4 : « Quels sont les effets indésirables éventuels »).

Autres médicaments et PLAQUENIL

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

Ne prenez jamais PLAQUENIL en association avec les médicaments suivants :

citalopram, escitalopram, hydroxyzine (médicaments contre la dépression ou l'anxiété), dompéridone (médicament contre les vomissements) et pipéraqine (médicament contre le paludisme).

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre PLAQUENIL avec :

- de l'halofantrone (médicament utilisé pour traiter des crises de paludisme aigu).
- Informez votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants :**
- cyclosporine (médicament utilisé pour diminuer les réactions immunitaires de l'organisme en cas de greffe d'organe ou de maladie auto-immune),
 - hormones thyroïdiennes,
 - topiques gastro-intestinaux, antiacides, kaolin, cimétidine, charbon (médicaments utilisés pour traiter les brûlures d'estomac, les douleurs digestives ou les ulcères digestifs). Plaquénil doit être pris à au moins deux heures d'intervalle avec les antiacides et le kaolin.
 - Médicaments contre l'épilepsie ou médicaments pouvant influencer sur l'épilepsie, en particulier le phénobarbital, la phénytoïne et la carbamazépine,
 - médicaments contre le paludisme comme la méfloquine (car ils peuvent augmenter le risque de convulsion,
 - insuline ou d'autres médicaments pour traiter le diabète,
 - médicaments connus pour influencer sur le rythme cardiaque, notamment les médicaments utilisés pour traiter les anomalies du rythme cardiaque (anti-arythmiques), la dépression (antidépresseurs tricycliques), les troubles psychiatriques (antipsychotiques), les infections bactériennes (notamment la tétracycline ou la cloxaciline ou, par exemple, les infections par exemple,
 - les médicaments azolés, les infections fongiques (par exemple, les infections fongiques), les caillots sanguins (par exemple, digoxine, les plantes pour la

PLAQUENIL avec des aliments et boisson :

Évitez de consommer du jus de pamplemousse, car il peut augmenter le risque d'effets secondaires.

Grossesse et allaitement

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

Contrecontraction

L'hydroxychloroquine pourrait provoquer une altération des gènes. Par mesure de précaution, si vous êtes un homme ou une femme en âge d'avoir des enfants, il est conseillé d'utiliser une méthode de contraception efficace pendant le traitement et jusqu'à 8 mois après la fin de votre traitement par PLAQUENIL.

LOT : 21E002V
PER:08 2024

PLAQUENIL 200MG

CP PEL 830

P.P.V : 51DH10



6 118001 082070



Plaquénil® 200 mg

Sulfate d'hydroxychloroquine

Comprimé pelliculé

SANOFI

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

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

1. QU'EST-CE QUE PLAQUENIL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Classe pharmacothérapeutique

PLAQUENIL appartient à une famille de médicaments appelés autres médicaments des troubles musculo-squelettiques.

Ce médicament contient du sulfate d'hydroxychloroquine.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué pour traiter les maladies articulaires d'origine inflammatoire, telles que la polyarthrite rhumatoïde, ou d'autres maladies telles que le lupus ou en prévention des lésions.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PLAQUENIL

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

Contre-indications :

Ne prenez jamais PLAQUENIL :

- si vous êtes allergique à l'hydroxychloroquine, à ses dérivés ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez une rétinite (maladie de la rétine) ;
- si vous allaitez ;
- chez l'enfant de moins de 6 ans, car il existe un risque de fausse route et d'étouffement ;
- en cas de co-administration avec le citalopram, l'escitalopram, l'hydroxyzine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou l'anxiété) ou la dompéridone (médicament contre les vomissements) ou la pipéraqine (médicament utilisé pour traiter le paludisme).

Avertissements et précautions

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

Ce médicament ne doit être pris que sous surveillance médicale.

Les jeunes enfants sont particulièrement sensibles aux effets toxiques de PLAQUENIL. Par conséquent, tenez ce médicament hors de la portée des enfants.

Avant le traitement

- Prévenez votre médecin si vous avez des troubles cardiaques : l'hydroxychloroquine peut provoquer des troubles du rythme cardiaque chez certains patients : l'hydroxychloroquine doit être utilisée avec prudence si vous présentez un allongement de l'intervalle QT depuis votre naissance ou si vous avez des antécédents familiaux de ce trouble, si vous présentez un allongement de l'intervalle QT acquis (détecté par l'ECG, l'enregistrement de l'activité électrique du cœur), si vous avez des troubles cardiaques ou des antécédents de crise cardiaque (infarctus du myocarde), si vous avez un déséquilibre des électrolytes dans le sang (en particulier un taux faible de potassium ou de magnésium, voir rubrique « Autres médicaments et hydroxychloroquine »).
- Prévenez votre médecin si vous êtes atteint de porphyrie (maladie du sang). En effet, chez les sujets atteints de porphyrie intermittente, ce médicament peut déclencher la survenue d'une crise aiguë de porphyrie.
- Prévenez votre médecin si vous êtes atteint de psoriasis (maladie de la peau) : la prise de ce médicament peut entraîner une aggravation des lésions.
- Si vous avez une maladie grave du foie ou des reins : prévenez votre médecin qui adaptera la posologie de ce traitement à votre cas.
- Prévenez également votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteints d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase (maladie héréditaire des globules rouges) car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec d'autres médicaments de la même classe que PLAQUENIL.

Avant d'entreprendre un traitement prolongé avec PLAQUENIL, un bilan

ophtalmologique complet pourra vous être prescrit. Ce bilan sera répété au moins une fois par an, afin de dépister une atteinte de la rétine qui imposerait l'arrêt du traitement.

Pendant le traitement

- Si une perturbation visuelle se produit (acuité visuelle, vision des couleurs...) vous devez prévenir immédiatement votre médecin (voir rubrique 4 : « Quels sont les effets indésirables éventuels »).
- Une surveillance régulière des cellules du sang peut être nécessaire pour certains patients.
- Si des troubles cardiaques (cœur qui bat trop vite, trop lentement, ou de manière irrégulière) surviennent, vous devez prévenir immédiatement votre médecin. Le risque d'apparition de problèmes cardiaques peut augmenter avec la dose. Par conséquent, la posologie recommandée doit être respectée. Voir rubrique 4 : « Quels sont les effets indésirables éventuels ».
- PLAQUENIL peut diminuer votre taux de sucre dans le sang. Demandez à votre médecin de vous informer des signes et symptômes éventuels d'une diminution du taux de sucre dans le sang. Un contrôle sanguin peut être nécessaire.
- PLAQUENIL peut provoquer la survenue d'une rigidité musculaire, de mouvements anormaux, de tremblements (troubles extrapyramidaux) (voir rubrique 4 : « Quels sont les effets indésirables éventuels »).

Autres médicaments et PLAQUENIL

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

Ne prenez jamais PLAQUENIL en association avec les médicaments suivants :

citalopram, escitalopram, hydroxyzine (médicaments contre la dépression ou l'anxiété), dompéridone (médicament contre les vomissements) et pipéraqine (médicament contre le paludisme).

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre PLAQUENIL avec :

- de l'halofantrone (médicament utilisé pour traiter des crises de paludisme aigu).
- Informez votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants :**
- cyclosporine (médicament utilisé pour diminuer les réactions immunitaires de l'organisme en cas de greffe d'organe ou de maladie auto-immune),
 - hormones thyroïdiennes,
 - topiques gastro-intestinaux, antiacides, kaolin, cimétidine, charbon (médicaments utilisés pour traiter les brûlures d'estomac, les douleurs digestives ou les ulcères digestifs). Plaquénil doit être pris à au moins deux heures d'intervalle avec les antiacides et le kaolin.
 - Médicaments contre l'épilepsie ou médicaments pouvant influencer sur l'épilepsie, en particulier le phénobarbital, la phénytoïne et la carbamazépine,
 - médicaments contre le paludisme comme la méfloquine (car ils peuvent augmenter le risque de convulsion,
 - insuline ou d'autres médicaments pour traiter le diabète,
 - médicaments connus pour influencer sur le rythme cardiaque, notamment les médicaments utilisés pour traiter les anomalies du rythme cardiaque (anti-arythmiques), la dépression (antidépresseurs tricycliques), les troubles psychiatriques (antipsychotiques), les infections bactériennes (notamment la tétracycline ou la cloxaciline ou, par exemple, les infections par exemple,
 - les médicaments azolés, les infections
 - les infections lipidiques (par exemple, les caillots sanguins par exemple, digoxine, les plantes pour la

PLAQUENIL avec des aliments et boisson :

Évitez de consommer du jus de pamplemousse, car il peut augmenter le risque d'effets secondaires.

Grossesse et allaitement

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

Contrecontraction

L'hydroxychloroquine pourrait provoquer une altération des gènes. Par mesure de précaution, si vous êtes un homme ou une femme en âge d'avoir des enfants, il est conseillé d'utiliser une méthode de contraception efficace pendant le traitement et jusqu'à 8 mois après la fin de votre traitement par PLAQUENIL.

LOT : 21E002V
PER:08 2024

PLAQUENIL 200MG
CP PEL 830

P.P.V : 51DH10



6 118001 082070



Plaquénil® 200 mg

Sulfate d'hydroxychloroquine

Comprimé pelliculé

SANOFI

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

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

1. QU'EST-CE QUE PLAQUENIL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Classe pharmacothérapeutique

PLAQUENIL appartient à une famille de médicaments appelés autres médicaments des troubles musculo-squelettiques.

Ce médicament contient du sulfate d'hydroxychloroquine.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué pour traiter les maladies articulaires d'origine inflammatoire, telles que la polyarthrite rhumatoïde, ou d'autres maladies telles que le lupus ou en prévention des lésions.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PLAQUENIL

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

Contre-indications :

Ne prenez jamais PLAQUENIL :

- si vous êtes allergique à l'hydroxychloroquine, à ses dérivés ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez une rétinite (maladie de la rétine) ;
- si vous allaitez ;
- chez l'enfant de moins de 6 ans, car il existe un risque de fausse route et d'étouffement ;
- en cas de co-administration avec le citalopram, l'escitalopram, l'hydroxyzine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou l'anxiété) ou la dompéridone (médicament contre les vomissements) ou la pipéraqine (médicament utilisé pour traiter le paludisme).

Avertissements et précautions

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

Ce médicament ne doit être pris que sous surveillance médicale.

Les jeunes enfants sont particulièrement sensibles aux effets toxiques de PLAQUENIL. Par conséquent, tenez ce médicament hors de la portée des enfants.

Avant le traitement

- Prévenez votre médecin si vous avez des troubles cardiaques : l'hydroxychloroquine peut provoquer des troubles du rythme cardiaque chez certains patients : l'hydroxychloroquine doit être utilisée avec prudence si vous présentez un allongement de l'intervalle QT depuis votre naissance ou si vous avez des antécédents familiaux de ce trouble, si vous présentez un allongement de l'intervalle QT acquis (détecté par l'ECG, l'enregistrement de l'activité électrique du cœur), si vous avez des troubles cardiaques ou des antécédents de crise cardiaque (infarctus du myocarde), si vous avez un déséquilibre des électrolytes dans le sang (en particulier un taux faible de potassium ou de magnésium, voir rubrique « Autres médicaments et hydroxychloroquine »).
- Prévenez votre médecin si vous êtes atteint de porphyrie (maladie du sang). En effet, chez les sujets atteints de porphyrie intermittente, ce médicament peut déclencher la survenue d'une crise aiguë de porphyrie.
- Prévenez votre médecin si vous êtes atteint de psoriasis (maladie de la peau) : la prise de ce médicament peut entraîner une aggravation des lésions.
- Si vous avez une maladie grave du foie ou des reins : prévenez votre médecin qui adaptera la posologie de ce traitement à votre cas.
- Prévenez également votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteints d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase (maladie héréditaire des globules rouges) car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec d'autres médicaments de la même classe que PLAQUENIL.

Avant d'entreprendre un traitement prolongé avec PLAQUENIL, un bilan

ophtalmologique complet pourra vous être prescrit. Ce bilan sera répété au moins une fois par an, afin de dépister une atteinte de la rétine qui imposerait l'arrêt du traitement.

Pendant le traitement

- Si une perturbation visuelle se produit (acuité visuelle, vision des couleurs...) vous devez prévenir immédiatement votre médecin (voir rubrique 4 : « Quels sont les effets indésirables éventuels »).
- Une surveillance régulière des cellules du sang peut être nécessaire pour certains patients.
- Si des troubles cardiaques (cœur qui bat trop vite, trop lentement, ou de manière irrégulière) surviennent, vous devez prévenir immédiatement votre médecin. Le risque d'apparition de problèmes cardiaques peut augmenter avec la dose. Par conséquent, la posologie recommandée doit être respectée. Voir rubrique 4 : « Quels sont les effets indésirables éventuels ».
- PLAQUENIL peut diminuer votre taux de sucre dans le sang. Demandez à votre médecin de vous informer des signes et symptômes éventuels d'une diminution du taux de sucre dans le sang. Un contrôle sanguin peut-être nécessaire.
- PLAQUENIL peut provoquer la survenue d'une rigidité musculaire, de mouvements anormaux, de tremblements (troubles extrapyramidaux) (voir rubrique 4 : « Quels sont les effets indésirables éventuels »).

Autres médicaments et PLAQUENIL

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

Ne prenez jamais PLAQUENIL en association avec les médicaments suivants :

citalopram, escitalopram, hydroxyzine (médicaments contre la dépression ou l'anxiété), dompéridone (médicament contre les vomissements) et pipéraqine (médicament contre le paludisme).

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre PLAQUENIL avec :

- de l'halofantrone (médicament utilisé pour traiter des crises de paludisme aigu).
- Informez votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants :**
- cyclosporine (médicament utilisé pour diminuer les réactions immunitaires de l'organisme en cas de greffe d'organe ou de maladie auto-immune),
 - hormones thyroïdiennes,
 - topiques gastro-intestinaux, antiacides, kaolin, cimétidine, charbon (médicaments utilisés pour traiter les brûlures d'estomac, les douleurs digestives ou les ulcères digestifs). Plaquénil doit être pris à au moins deux heures d'intervalle avec les antiacides et le kaolin.
 - Médicaments contre l'épilepsie ou médicaments pouvant influencer sur l'épilepsie, en particulier le phénobarbital, la phénytoïne et la carbamazépine,
 - médicaments contre le paludisme comme la méfloquine (car ils peuvent augmenter le risque de convulsion,
 - insuline ou d'autres médicaments pour traiter le diabète,
 - médicaments connus pour influencer sur le rythme cardiaque, notamment les médicaments utilisés pour traiter les anomalies du rythme cardiaque (anti-arythmiques), la dépression (antidépresseurs tricycliques), les troubles psychiatriques (antipsychotiques), les infections bactériennes (par exemple, l'oxaloxine ou

PLAQUENIL avec des aliments et boisson :

Évitez de consommer du jus de pamplemousse, car il peut augmenter le risque d'effets secondaires.

Grossesse et allaitement

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

Contrecontraction

L'hydroxychloroquine pourrait provoquer une altération des gènes. Par mesure de précaution, si vous êtes un homme ou une femme en âge d'avoir des enfants, il est conseillé d'utiliser une méthode de contraception efficace pendant le traitement et jusqu'à 8 mois après la fin de votre traitement par PLAQUENIL.

LOT : 21E002V
PER:08 2024

PLAQUENIL 200MG
CP PEL 830

P.P.V : 51DH10



6 118001 082070

), les infections par exemple,

et les médicaments azolés, les infections fongiques (par exemple, les champignons), les caillots sanguins (par exemple, digoxine, les plantes pour la

PIASCLEDINE® 300 mg, gélule
Insaponifiables d'avocat et de soja

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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que PIASCLEDINE 300 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
3. Comment prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

Si vous avez pris plus de PIASCLEDINE 300 mg que vous n'auriez dû

Les surdosages de PIASCLEDINE peuvent provoquer ou exacerber des troubles gastro-intestinaux et/ou hépatiques. Si vous avez pris une dose de PIASCLEDINE supérieure à la dose recommandée, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre PIASCLEDINE 300 mg

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez la dose suivante du médicament comme prévu.

Si vous avez oublié de prendre votre médicament, à votre médecin, à votre infirmier/ère.

LOT L708
FAB 10/2022
EXP 10/2025

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tout médicament, PIASCLEDINE peut provoquer des effets indésirables. Les effets indésirables les plus fréquents sont :
- troubles digestifs : nausées, vomissements, douleurs abdominales, diarrhées.

Effets indésirables graves

Contactez immédiatement votre médecin ou votre infirmier/ère en cas de survenue de l'un des effets indésirables suivants, qui pourrait être grave et pour lequel vous pourriez avoir besoin d'un traitement médical en urgence :

Signes et symptômes qui peuvent être des signes de réactions allergiques sévères (peu fréquents) :

Démangeaisons, urticaire, éruption/rougeurs cutanées,

PIASCLEDINE® 300MG
Boîte de 30 gélules
Distribué par Sothema-Bouskoura
PPV : 188,00 DHS



PIASCLEDINE® 300 mg, gélule
Insaponifiables d'avocat et de soja

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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que PIASCLEDINE 300 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
3. Comment prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

Si vous avez pris plus de PIASCLEDINE 300 mg que vous n'auriez dû

Les surdosages de PIASCLEDINE peuvent provoquer ou exacerber des troubles gastro-intestinaux et/ou hépatiques. Si vous avez pris une dose de PIASCLEDINE supérieure à la dose recommandée, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre PIASCLEDINE 300 mg

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez la dose suivante du médicament comme prévu.

Si vous avez oublié de prendre votre médicament, à votre médecin, à votre infirmier/ère.

LOT L708
FAB 10/2022
EXP 10/2025

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tout médicament, PIASCLEDINE peut provoquer des effets indésirables. Les effets indésirables les plus fréquents sont :
- troubles digestifs : douleurs abdominales, nausées.

Effets indésirables graves

Contactez immédiatement votre médecin ou votre infirmier/ère en cas de survenue de l'un des effets indésirables suivants, qui pourrait être grave et pour lequel vous pourriez avoir besoin d'un traitement médical en urgence :

Signes et symptômes qui peuvent être des signes de réactions allergiques sévères (peu fréquents) :

Démangeaisons, urticaire, éruption/rougeurs cutanées,

PIASCLEDINE® 300MG
Boîte de 30 gélules
Distribué par Sothema-Bouskoura
PPV : 188,00 DHS



TECPRIL®

COMPOSITIONS

- Ramipril (DCI)	1,25 mg
- Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	2,5 mg
- Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	5 mg
- Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	10 mg
- Excipients q.s	

FORMES ET PRESENTATIONS

- Gélules à 1,25 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 2,5 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 5 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 10 mg : étuis de 30 gélules.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- Tecpril® faible 1,25 mg, Tecpril® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :**
- Hypertension artérielle.
 - Post-infarctus du myocarde compliqué d'insuffisance cardiaque transitoire ou persistante. Le traitement au long cours par ramipril améliore la survie et réduit le risque d'évolution vers l'insuffisance cardiaque sévère ou résistance.
 - Tecpril® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :**
 - Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients à haut risque vasculaire (notamment les coronariens et les diabétiques), ayant une pathologie artérielle ischémique confirmée. Dans cette population, un traitement par ramipril au long cours a significativement amélioré la survie selon l'étude HOPE.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Posologie :

TECPRIL faible 1,25 mg, TECPRIL 2,5 mg, 5 mg, 10 mg
Hypertension artérielle :

- En l'absence de déplétion hydrosodée préalable ou en pratique courante) : la posologie initiale est de 2,5 prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.
- Dans l'hypertension artérielle préalablement traitée par diurétiques : soit arrêter le diurétique 3 jours avant d'administrer le ramipril, pour le réintroduire par la suite si nécessaire, soit administrer la dose initiale de 1,25 mg de ramipril et l'ajuster en fonction de la réponse tensionnelle obtenue et de la tolérance. Il est recommandé de doser la créatinine plasmatique et la kaliémie avant le traitement et dans les 15 jours qui suivent sa mise en route.

- Dans l'hypertension rénovasculaire : il à la posologie de 1,25 mg par jour en réponse tensionnelle du patient. La création afin de détecter l'apparition d'une éventuelle insuffisance :
- En cas d'insuffisance rénale : la posologie initiale ;
- si la clairance de la créatinine est ≥ 30 la posologie initiale ;
- si la clairance de la créatinine est comprise entre 10 et 30 la posologie initiale sera de 1,25 mg en une prise.

réponse tensionnelle obtenue, sans dépasser la dose initiale.

Clairance de la créatinine (ml/min/1,73 m ²)
≥ 30
entre 10 et 30

Chez ces malades, la pratique médicale doit être périodique du potassium et de la créatinine pendant la période de stabilisation thérapeutique. Les diurétiques de l'anse.

Chez l'hypertendu hémodialysé : le ramipril doit être dialysé du ramiprilate déterminée après 2 mois est de 21 ml/min (variant de 7,9 ml/min). En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a pas de contre-indication.

Infarctus du myocarde :

Le traitement sera débuté 2 à 10 jours après l'infarctus, cliniquement stable (stabilité hémodynamique et résiduelle).

La dose initiale est de 5 mg par jour en une seule prise (soir), pendant 2 jours. Dans tous les cas, la dose sera doublée tous les 2 jours (matin et soir).

La mise en route du traitement sera progressive, en fonction de la tolérance.

La dose initiale est de 5 mg par jour en une seule prise (soir), pendant 2 jours. Dans tous les cas, la dose sera doublée tous les 2 jours (matin et soir).

La mise en route du traitement sera progressive, en fonction de la tolérance.

La dose initiale est de 5 mg par jour en une seule prise (soir), pendant 2 jours. Dans tous les cas, la dose sera doublée tous les 2 jours (matin et soir).

La mise en route du traitement sera progressive, en fonction de la tolérance.

La dose initiale est de 5 mg par jour en une seule prise (soir), pendant 2 jours. Dans tous les cas, la dose sera doublée tous les 2 jours (matin et soir).

La mise en route du traitement sera progressive, en fonction de la tolérance.

La dose initiale est de 5 mg par jour en une seule prise (soir), pendant 2 jours. Dans tous les cas, la dose sera doublée tous les 2 jours (matin et soir).

La mise en route du traitement sera progressive, en fonction de la tolérance.

La dose initiale est de 5 mg par jour en une seule prise (soir), pendant 2 jours. Dans tous les cas, la dose sera doublée tous les 2 jours (matin et soir).

La mise en route du traitement sera progressive, en fonction de la tolérance.

La dose initiale est de 5 mg par jour en une seule prise (soir), pendant 2 jours. Dans tous les cas, la dose sera doublée tous les 2 jours (matin et soir).

La mise en route du traitement sera progressive, en fonction de la tolérance.

TECPRIL®

COMPOSITIONS

- Ramipril (DCI)	par gélule
- Excipients q.s	1,25 mg
- Ramipril (DCI)	2,5 mg
- Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	5 mg
- Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	10 mg
- Excipients q.s	

FORMES ET PRESENTATIONS

- Gélules à 1,25 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 2,5 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 5 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 10 mg : étuis de 30 gélules.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- Tecpril® faible 1,25 mg, Tecpril® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :**
- Hypertension artérielle.
 - Post-infarctus du myocarde compliqué d'insuffisance cardiaque transitoire ou persistante. Le traitement au long cours par ramipril améliore la survie et réduit le risque d'évolution vers l'insuffisance cardiaque sévère ou résistance.
 - Tecpril® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :**
 - Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients à haut risque vasculaire (notamment les coronariens et les diabétiques), ayant une pathologie artérielle ischémique confirmée. Dans cette population, un traitement par ramipril au long cours a significativement amélioré la survie selon l'étude HOPE.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Posologie :

TECPRIL faible 1,25 mg, TECPRIL 2,5 mg, 5 mg, 10 mg
Hypertension artérielle :

- En l'absence de déplétion hydrosodée préalable ou en pratique courante) : la posologie initiale est de 2,5 mg prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.
- Dans l'hypertension artérielle préalablement traitée par diurétiques : soit arrêter le diurétique 3 jours avant d'administrer le ramipril, pour le réintroduire par la suite si nécessaire, soit administrer la dose initiale de 1,25 mg de ramipril et l'ajuster en fonction de la réponse tensionnelle obtenue et de la tolérance. Il est recommandé de doser la créatinine plasmatique et la kaliémie avant le traitement et dans les 15 jours qui suivent sa mise en route.

- Dans l'hypertension rénovasculaire : il est recommandé de commencer à la posologie de 1,25 mg par jour en une seule prise, sous surveillance tensionnelle du patient. La créatinine doit être dosée afin de détecter l'apparition d'une éventuelle insuffisance rénale.
- En cas d'insuffisance rénale : la posologie initiale est de 1,25 mg par jour en une seule prise, sous surveillance tensionnelle du patient. La créatinine doit être dosée afin de détecter l'apparition d'une éventuelle insuffisance rénale.
- En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a pas de contre-indication à l'administration de ramipril.

Clairance de la créatinine (ml/min/1,73 m ²)
≥ 30
entre 10 et 30

Chez ces malades, la pratique médicale doit être périodique du potassium et de la créatinine, afin de surveiller la stabilité thérapeutique. Les diurétiques de l'anse.

Chez l'hypertendu hémodialysé : la ramiprilate doit être dialysée pendant la période de stabilité thérapeutique. Les diurétiques de l'anse.

Le ramiprilate déterminée après 2 à 4 semaines, à 5 mg par jour en une seule prise (variant de 7,9 mg). En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a pas de contre-indication à l'administration de ramipril.

Infarctus du myocarde :
Le traitement sera débuté 2 à 10 jours après l'infarctus, à une dose cliniquement stable (stabilité hémodynamique résiduelle).

La dose initiale est de 5 mg par jour en une seule prise (variant de 7,9 mg). En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a pas de contre-indication à l'administration de ramipril.

La mise en route du traitement sera effectuée sous surveillance médicale stricte, notamment la surveillance de la fonction rénale (définie par la créatinine plasmatique), la dose initiale sera de 1,25 mg par jour en une seule prise.

10 mg :
La dose initiale est de 10 mg par jour en une seule prise (variant de 7,9 mg). En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a pas de contre-indication à l'administration de ramipril.

La dose initiale est de 10 mg par jour en une seule prise (variant de 7,9 mg). En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a pas de contre-indication à l'administration de ramipril.

La dose initiale est de 10 mg par jour en une seule prise (variant de 7,9 mg). En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a pas de contre-indication à l'administration de ramipril.

La dose initiale est de 10 mg par jour en une seule prise (variant de 7,9 mg). En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a pas de contre-indication à l'administration de ramipril.

La dose initiale est de 10 mg par jour en une seule prise (variant de 7,9 mg). En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a pas de contre-indication à l'administration de ramipril.

La dose initiale est de 10 mg par jour en une seule prise (variant de 7,9 mg). En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a pas de contre-indication à l'administration de ramipril.

La dose initiale est de 10 mg par jour en une seule prise (variant de 7,9 mg). En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a pas de contre-indication à l'administration de ramipril.

La dose initiale est de 10 mg par jour en une seule prise (variant de 7,9 mg). En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a pas de contre-indication à l'administration de ramipril.

La dose initiale est de 10 mg par jour en une seule prise (variant de 7,9 mg). En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a pas de contre-indication à l'administration de ramipril.

La dose initiale est de 10 mg par jour en une seule prise (variant de 7,9 mg). En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a pas de contre-indication à l'administration de ramipril.

La dose initiale est de 10 mg par jour en une seule prise (variant de 7,9 mg). En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a pas de contre-indication à l'administration de ramipril.

TECPRIL®

COMPOSITIONS

- Ramipril (DCI)	1,25 mg
- Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	2,5 mg
- Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	5 mg
- Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	10 mg
- Excipients q.s	

FORMES ET PRESENTATIONS

- Gélules à 1,25 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 2,5 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 5 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 10 mg : étuis de 30 gélules.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Tecpril® faible 1.25 mg, Tecpril® 2.5 mg, 5 mg, 10 mg :

- Hypertension artérielle.
- Post-infarctus du myocarde compliqué d'insuffisance cardiaque transitoire ou persistante. Le traitement au long cours par ramipril améliore la survie et réduit le risque d'évolution vers l'insuffisance cardiaque sévère ou résistance.
- **Tecpril® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :**
- Prévention des complications cardiovasculaires chez **les patients** à haut risque vasculaire (notamment les coronariens et les **diabétiques**), ayant une pathologie artérielle ischémique confirmée. Dans cette **population**, un traitement par ramipril au long cours a significativement amélioré la **survie** selon l'étude HOPE.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Posologie :

TECPRIL faible 1.25 mg. TECPRIL 2.5 mg. 5 mg. 10
Hypertension artérielle :

- En l'absence de compléition hydrosodée préalable ou (en pratique courante) : la posologie initiale est de 2,5 prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.
- Dans l'hypertension artérielle préalablement traitée par diurétiques : soit arrêter le diurétique 3 jours avant d'administrer le ramipril, pour le réintroduire par la suite si nécessaire, soit administrer la dose initiale de 1,25 mg de ramipril et l'ajuster en fonction de la réponse tensionnelle obtenue et de la tolérance.
- Il est recommandé de doser la créatinine plasmatique et la kaliémie avant le traitement et dans les 15 jours qui suivent sa mise en route.

- Dans l'hypertension rénovasculaire : il faut adapter la posologie de 1,25 mg par jour en fonction de la réponse tensionnelle du patient. La créatinine doit être mesurée afin de détecter l'apparition d'une éventuelle insuffisance rénale ;
- En cas d'insuffisance rénale : la posologie doit être adaptée à cette insuffisance :
 - si la clairance de la créatinine est ≥ 30 mL/min : la posologie initiale ;
 - si la clairance de la créatinine est comprise entre 15 et 30 mL/min : la posologie initiale sera de 1,25 mg en une prise. C'est la réponse tensionnelle obtenue, sans dépassement de la pression artérielle cible, qui déterminera la posologie à adapter.

Clairance de la créatinine (ml/min/1,73 m ²)
≥ 30
entre 10 et 30

Chez ces malades, la pratique médicale périodique du potassium et de la créatinémie période de stabilité thérapeutique. Les diurétiques de l'anse.

Chez l'hypertendu hémodialysé : le rami de dialyse du ramiprilate déterminée après 1 mois est de 21 ml/min (variant de 7,9 ml/min). En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a pas de modification de la posologie.

Infarctus du myocarde :

Le traitement sera débuté 2 à 10 jours après la chirurgie, si le patient est cliniquement stable (stabilité hémodynamique, absence de complications résiduelles).

La dose initiale est de 5 mg par jour en 2 prises (matin et soir). En cas d'intolérance, la dose sera réduite à 2,5 mg par jour (matin et soir), pendant 2 jours. Dans tous les cas, la dose sera doublée tous les 2 jours (matin et soir).

La mise en route du traitement sera surveillée de près, de façon stricte, notamment la fonction rénale (définie par le débit de filtration glomérulaire), la dose initiale sera de 100 mg par jour.

1 mg, 10 mg:
une cardiovasculaire

le 2.5 mg/jour de ran

si la tolérance tensionnelle

après 2 à 4 semaines à 5 mg/jour en une prise unique, à 10 mg/jour en une prise unique après 2 à 4 semaines, à 10 mg/jour en une prise unique à long cours.

Mode d'administration :

Le Ramipril, gélule, peut être pris avant
d'aliments ne modifiant pas sa biodisponibilité.
Le Ramipril peut être administré en une
1/2 verre d'eau.

MISE EN GARDE ET PRECAUTIONS

Mises en garde :

Toux : Une toux sèche a été rapport

TECPRIL®

COMPOSITIONS

- Ramipril (DCI)	1,25 mg
- Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	2,5 mg
- Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	5 mg
- Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	10 mg
- Excipients q.s	

FORMES ET PRESENTATIONS

- Gélules à 1,25 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 2,5 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 5 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 10 mg : étuis de 30 gélules.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- Tecpril® faible 1,25 mg, Tecpril® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :**
- Hypertension artérielle.
 - Post-infarctus du myocarde compliqué d'insuffisance cardiaque transitoire ou persistante. Le traitement au long cours par ramipril améliore la survie et réduit le risque d'évolution vers l'insuffisance cardiaque sévère ou résistance.
 - Tecpril® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :**
 - Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients à haut risque vasculaire (notamment les coronariens et les diabétiques), ayant une pathologie artérielle ischémique confirmée. Dans cette population, un traitement par ramipril au long cours a significativement amélioré la survie selon l'étude HOPE.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Posologie :

TECPRIL faible 1,25 mg, TECPRIL 2,5 mg, 5 mg, 10 mg
Hypertension artérielle :

- En l'absence de déplétion hydrosodée préalable ou en pratique courante) : la posologie initiale est de 2,5 mg prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.
- Dans l'hypertension artérielle préalablement traitée par diurétiques : soit arrêter le diurétique 3 jours avant d'administrer le ramipril, pour le réintroduire par la suite si nécessaire, soit administrer la dose initiale de 1,25 mg de ramipril et l'ajuster en fonction de la réponse tensionnelle obtenue et de la tolérance. Il est recommandé de doser la créatinine plasmatique et la kaliémie avant le traitement et dans les 15 jours qui suivent sa mise en route.

- Dans l'hypertension rénovasculaire : il est recommandé de commencer à la posologie de 1,25 mg par jour en une seule prise, sous surveillance tensionnelle du patient. La création d'un effet de détente doit être détectée afin de détecter l'apparition d'une éventuelle insuffisance rénale : la posologie initiale sera de 1,25 mg en une prise, sous surveillance tensionnelle obtenue, sans dépasser la posologie initiale ;
- si la clairance de la créatinine est ≥ 30 ml/min, la posologie initiale sera de 1,25 mg en une prise, sous surveillance tensionnelle obtenue, sans dépasser la posologie initiale ;
- si la clairance de la créatinine est comprise entre 10 et 30 ml/min, la posologie initiale sera de 1,25 mg en une prise, sous surveillance tensionnelle obtenue, sans dépasser la posologie initiale ;
- si la clairance de la créatinine est inférieure à 10 ml/min, la posologie initiale sera de 1,25 mg en une prise, sous surveillance tensionnelle obtenue, sans dépasser la posologie initiale ;

Clairance de la créatinine (ml/min/1,73 m²)

≥ 30

entre 10 et 30

Chez ces malades, la pratique médicale doit être périodique du potassium et de la créatinine, pendant la période de stabilisation thérapeutique. Les diurétiques de l'anse.

Chez l'hypertendu hémodialysé : la ramiprilate doit être dialysée au moins 2 fois par semaine, pendant 21 ml/min (variant de 7,9 ml/min à 21 ml/min). En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a pas de contre-indication.

Infarctus du myocarde :

Le traitement sera débuté 2 à 10 jours après l'infarctus, cliniquement stable (stabilité hémodynamique, sans résidu).

La dose initiale est de 5 mg par jour en une seule prise (soir), pendant 2 jours. Dans tous les cas, la dose sera doublée tous les 2 jours (matin et soir).

La mise en route du traitement sera progressive, sous surveillance médicale.

La dose initiale est de 5 mg par jour en une seule prise (soir), pendant 2 jours. Dans tous les cas, la dose sera doublée tous les 2 jours (matin et soir).

La mise en route du traitement sera progressive, sous surveillance médicale.

La dose initiale est de 5 mg par jour en une seule prise (soir), pendant 2 jours. Dans tous les cas, la dose sera doublée tous les 2 jours (matin et soir).

La mise en route du traitement sera progressive, sous surveillance médicale.

La dose initiale est de 5 mg par jour en une seule prise (soir), pendant 2 jours. Dans tous les cas, la dose sera doublée tous les 2 jours (matin et soir).

La mise en route du traitement sera progressive, sous surveillance médicale.

La dose initiale est de 5 mg par jour en une seule prise (soir), pendant 2 jours. Dans tous les cas, la dose sera doublée tous les 2 jours (matin et soir).

La mise en route du traitement sera progressive, sous surveillance médicale.

La dose initiale est de 5 mg par jour en une seule prise (soir), pendant 2 jours. Dans tous les cas, la dose sera doublée tous les 2 jours (matin et soir).

La mise en route du traitement sera progressive, sous surveillance médicale.

La dose initiale est de 5 mg par jour en une seule prise (soir), pendant 2 jours. Dans tous les cas, la dose sera doublée tous les 2 jours (matin et soir).

La mise en route du traitement sera progressive, sous surveillance médicale.

Notice: Information de l'utilisateur

D-CURE 25 000 UI; solution buvable; boîte de 4 ampoules.

D-CURE 2.400 UI; solution buvable en gouttes; flacon de 10 ml.

Cholécalcérol (Vitamine D 3)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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. Gardez cette notice, vous pourriez 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.

Que contient cette notice ?

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

1. Qu'est-ce que D-Cure et dans quel cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique :
Vitamines.

Indications thérapeutiques :

Le D-CURE est indiqué dans les cas suivants :

- Prophylaxie du rachitisme et ostéomalacie chez les enfants et les adultes ;
- prophylaxie de rachitisme chez les nouveaux nés prématurés,
- prophylaxie d'une déficience en vitamine D chez les enfants et les adultes portant un risque identifié.
- prophylaxie de l'ostéoporose.
- apport déficient en vitamine D : stéatorrhée, obstruction biliaire, cirrhose, gastrectomie, personnes âgées (alitées ou sortant peu) ;
- traitement et/ou prophylaxie de la déficience en vitamine D : croissance, grossesse, lactation, prise d'anti-convulsifs..... ;
- prophylaxie d'une déficience en vitamine D chez les enfants et les adultes présentant une mal absorption ;
- traitement de rachitismes et ostéomalacie chez les enfants et les adultes ;
- hypoparathyroïdie idiopathique ou post-opératoire, pseudo-hypoparathyroïdie ;
- traitement d'appoint, en association avec le calcium, des médicaments inhibant la résorption ostéoclastique ou stimulant la formation osseuse, utilisés dans le traitement de l'ostéoporose.

N.B. : Une alimentation variée joue également un rôle prépondérant dans la prévention des carences en vitamine D.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure ?

Ne prenez jamais D-CURE :

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament
- Si vous avez une sensibilité particulière à la vitamine D (lésions tissulaires de différents organes)
- Si votre sang présente une teneur trop élevée en calcium en particulier chez le nourrisson.
- Si votre urine présente une teneur trop élevée en calcium en particulier lorsque des calculs rénaux sont présents.

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre D-CURE.

- La vitamine D sera administrée avec prudence chez les patients présentant une insuffisance rénale, une lithiase ou une maladie cardiaque car, chez ces patients, les risques liés à une hypercalcémie sont plus importants.
- Il y a lieu de vérifier la phosphatémie.
- Suspendre le traitement en cas de symptômes dus à l'excès en vitamine : fatigue, nausées, diarrhées, augmentation du volume des urines.
- L'utilisation de fortes doses de vitamine D suppose un contrôle étroit de la teneur en calcium dans le sang et/ou de la teneur en calcium dans les urines.
- La prudence s'impose chez les patients sous médicaments apparentés à la digitaline.
- Si vous prenez déjà d'autres médicaments, veuillez lire également la rubrique « Interactions avec d'autres médicaments ».

Autres médicaments et D-Cure :

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

Certains médicaments utilisés dans l'épilepsie, le phénothiazol (sommifère), la carbamazépine, la pyrimidine pris durant des périodes prolongées peuvent accélérer le cycle dans le sang de la vitamine D.

PPV: 56,30 DH
LOT: 22J24D
EXP: 10/2024

Notice: Information de l'utilisateur

D-CURE 25 000 UI; solution buvable; boîte de 4 ampoules.

D-CURE 2.400 UI; solution buvable en gouttes; flacon de 10 ml.

Cholécalciférol (Vitamine D 3)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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. Gardez cette notice, vous pourriez 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.

Que contient cette notice ?

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

1. Qu'est-ce que D-Cure et dans quel cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique :
Vitamines.

Indications thérapeutiques :

Le D-CURE est indiqué dans les cas suivants :

- Prophylaxie du rachitisme et ostéomalacie chez les enfants et les adultes ;
- prophylaxie de rachitisme chez les nouveaux nés prématurés,
- prophylaxie d'une déficience en vitamine D chez les enfants et les adultes portant un risque identifié.
- prophylaxie de l'ostéoporose.
- apport déficient en vitamine D : stéatorrhée, obstruction biliaire, cirrhose, gastrectomie, personnes âgées (alitées ou sortant peu) ;
- traitement et/ou prophylaxie de la déficience en vitamine D : croissance, grossesse, lactation, prise d'anti-convulsifs..... ;
- prophylaxie d'une déficience en vitamine D chez les enfants et les adultes présentant une mal absorption ;
- traitement de rachitismes et ostéomalacie chez les enfants et les adultes ;
- hypoparathyroïdie idiopathique ou post-opératoire, pseudo-hypoparathyroïdie ;
- traitement d'appoint, en association avec le calcium, des médicaments inhibant la résorption ostéoclastique ou stimulant la formation osseuse, utilisés dans le traitement de l'ostéoporose.

N.B. : Une alimentation variée joue également un rôle prépondérant dans la prévention des carences en vitamine D.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure ?

Ne prenez jamais D-CURE :

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament
- Si vous avez une sensibilité particulière à la vitamine D (lésions tissulaires de différents organes)
- Si votre sang présente une teneur trop élevée en calcium en particulier chez le nourrisson.
- Si votre urine présente une teneur trop élevée en calcium en particulier lorsque des calculs rénaux sont présents.

PPV: 56,30 DH
LOT: 22J24D
EXP: 10/2024

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre D-CURE.

- La vitamine D sera administrée avec prudence chez les patients présentant une insuffisance rénale, une lithiase ou une maladie cardiaque car, chez ces patients, les risques liés à une hypercalcémie sont plus importants.
- Il y a lieu de vérifier la phosphatémie.
- Suspendre le traitement en cas de symptômes dus à l'excès en vitamine : fatigue, nausées, diarrhées, augmentation du volume des urines.
- L'utilisation de fortes doses de vitamine D suppose un contrôle étroit de la teneur en calcium dans le sang et/ou de la teneur en calcium dans les urines.
- La prudence s'impose chez les patients sous médicaments apparentés à la digitaline.
- Si vous prenez déjà d'autres médicaments, veuillez lire également la rubrique « Interactions avec d'autres médicaments ».

Autres médicaments et D-Cure :

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

Certains médicaments utilisés dans l'épilepsie, le phénothiazol (sommifère), la carbamazépine, la pyrimidine pris durant des périodes prolongées peuvent accélérer le cycle dans lequel la vitamine D est métabolisée, ce qui peut entraîner une diminution de la teneur circulante de la vitamine D.

Notice: Information de l'utilisateur

D-CURE 25 000 UI; solution buvable; boîte de 4 ampoules.

D-CURE 2.400 UI; solution buvable en gouttes; flacon de 10 ml.

Cholécalciférol (Vitamine D 3)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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. Gardez cette notice, vous pourriez 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.

Que contient cette notice ?

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

1. Qu'est-ce que D-Cure et dans quel cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique :
Vitamines.

Indications thérapeutiques :

Le D-CURE est indiqué dans les cas suivants :

- Prophylaxie du rachitisme et ostéomalacie chez les enfants et les adultes ;
- prophylaxie de rachitisme chez les nouveaux nés prématurés,
- prophylaxie d'une déficience en vitamine D chez les enfants et les adultes portant un risque identifié.
- prophylaxie de l'ostéoporose.
- apport déficient en vitamine D : stéatorrhée, obstruction biliaire, cirrhose, gastrectomie, personnes âgées (alitées ou sortant peu) ;
- traitement et/ou prophylaxie de la déficience en vitamine D : croissance, grossesse, lactation, prise d'anti-convulsifs..... ;
- prophylaxie d'une déficience en vitamine D chez les enfants et les adultes présentant une mal absorption ;
- traitement de rachitismes et ostéomalacie chez les enfants et les adultes ;
- hypoparathyroïdie idiopathique ou post-opératoire, pseudo-hypoparathyroïdie ;
- traitement d'appoint, en association avec le calcium, des médicaments inhibant la résorption ostéoclastique ou stimulant la formation osseuse, utilisés dans le traitement de l'ostéoporose.

N.B. : Une alimentation variée joue également un rôle prépondérant dans la prévention des carences en vitamine D.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure ?

Ne prenez jamais D-CURE :

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament
- Si vous avez une sensibilité particulière à la vitamine D (lésions tissulaires de différents organes)
- Si votre sang présente une teneur trop élevée en calcium en particulier chez le nourrisson.
- Si votre urine présente une teneur trop élevée en calcium en particulier lorsque des calculs rénaux sont présents.

PPV: 56,30 DH
LOT: 22J24D
EXP: 10/2024

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre D-CURE.

- La vitamine D sera administrée avec prudence chez les patients présentant une insuffisance rénale, une lithiase ou une maladie cardiaque car, chez ces patients, les risques liés à une hypercalcémie sont plus importants.
- Il y a lieu de vérifier la phosphatémie.
- Suspendre le traitement en cas de symptômes dus à l'excès en vitamine : fatigue, nausées, diarrhées, augmentation du volume des urines.
- L'utilisation de fortes doses de vitamine D suppose un contrôle étroit de la teneur en calcium dans le sang et/ou de la teneur en calcium dans les urines.
- La prudence s'impose chez les patients sous médicaments apparentés à la digitaline.
- Si vous prenez déjà d'autres médicaments, veuillez lire également la rubrique « Interactions avec d'autres médicaments ».

Autres médicaments et D-Cure :

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

Certains médicaments utilisés dans l'épilepsie, le phénothiazine (sommifère), la carbamazépine, la pyrimidine pris durant des périodes prolongées peuvent accélérer le cycle dans le sang de la vitamine D.