

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.

M22- 0051994

16375

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5760 Société : RAM
 Actif Pensionné(e) Autre : Rehaité
 Nom & Prénom : BMOUHNNA Mohs et
 Date de naissance : 29/01/1953
 Adresse : Actuelle
 Tél. 0628762215 Total des frais engagés : 2471,60 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
 Dr. ITAHY F. Zahra
 Spécialiste en Endocrinologie, Diabétologie
 et Maladies Métaboliques
 Av. Moutthar Ganaoui Im 39 oppn 2
 1er Etg Hay saada, sidi bermoussi, casablanca
 Cm: 07 07 74 16 13

Date de consultation : 05/06/2023
 Nom et prénom du malade : MOUSSAFAH laïla Age:
 Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant
 Nature de la maladie :
 Affection longue durée ou chronique : ALD ALC Pathologie :
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :
 Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à CASABLANCA

Le : 06/06/2023

Signature de l'adhérent(e) :

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.

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
28/03/2023	Clé	6	2500Dhs	Dr. IFTAH Zahra Spécialiste en Endocrinologie, Diabétologie et Maladies Métaboliques Av. Moulay Hassan, Gamoudi Imen 39 appt n° 2 1er Etg Hassan II, sidi bernoussi, casablanca Télé: 0667 744613
05/06/2023	Cs			Dr. IFTAH Zahra Spécialiste en Endocrinologie, Diabétologie et Maladies Métaboliques

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	05.06.23	2221,60

ANALYSES - RADIOPHARMACIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				CŒFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DÉBUT D'EXÉCUTION
				FIN D'EXÉCUTION

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	C
00000000	00000000
35533411	11433553

[Création, remont, adjonction]

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Fatima zahra IFTAHY

Spécialiste en Endocrinologie, Diabétologie et

Maladies métaboliques

Diplômée de la Faculté de Médecine
de Casablanca

Ancienne résidente du CHU Ibn Rochd
de Casablanca

PHARMACIE "C"
Rue 2 N° 155 Sidi Sernoussi
Q Al Qods Sidi Bernoussi
Casablanca



الدكتورة فاطمة الزهراء

افتاحي

أخصائية في أمراض الغدد، داء السكري

وأمراض الأيض

خريجة كلية الطب بالدار البيضاء

طبيبة مقيمة سابقاً بالمستشفى الجامعي ابن رشد

بالدار البيضاء

Ordonnance

Casablanca, le 25/10/2023

الدار البيضاء، في

419,00 x 3 1 Dose/jour 5 ml
1. Forteza 100 mg (S.V.)
2. Diabex 100 mg (S.V.)
3. Forteza 100 mg (S.V.)
4. Diabex 100 mg (S.V.)

شارع مختار الكروانى عمارة رقم 39 شقة رقم 2 الطابق الأول حي السعادة البرنوسي - الدار البيضاء

Avenue Moukhtar Garnaoui Imm 39 Appt N° 2, 1 er étage, Hay Saada Sidi Bernoussi, Casablanca

Tél. : +(212) 520 986 543

Gsm. : +(212) 707 741 613

الهاتف : E-mail : dr.iftahy@gmail.com

99,00 & 2

Document E : une expérimentation de la théorie de la perception et de l'apprentissage en Ergonomie. Développement d'un système de formation en ergonomie.

R - Infra
Orionis

30.30 a.m. 14th July 1961
Cape Point, South Africa
A.S. - Handwritten Report

3st j
T: 2221.60)

→ T: 2221.65

Dr. JEFIAHY F. ZAHRA
Spécialiste en Endocrinologie,
Diabetologie et Molécules Moléculaires
Av. Mokhtar Garnaoui 171 - 39 N° 2
1er Etg. Hay Saada 5101 BAGNOUSSI
Tel: 0526 98 65 42 GSM: 0 67 74 16 13

OC "C"
OC "E" Oussi
Rue 2^{me} Cam
Al Qasr
Minsk

جامعة منيابوليس - مينيابوليس 55455 - رقم الهاتف: 612-520-2413 - البريد الإلكتروني: disability@umn.edu - العنوان: 303 Abbott Hall - العنوان: 1400 University Avenue, Minneapolis, MN 55455 - الموقع الإلكتروني: <http://disability.umn.edu>



KARDEGIC® 75mg

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

Veuillez lire
contenu de
• Gardez ce
interrogez votre
prescrit. Ne le
de leur maladie
parlez-en à un
qui ne sait pas
qui ne sait pas

LOT : 22E009
PER : 09/2024

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



6 118000 061847

SANOFIG

car elle

autres questions,
non seulement
si les signes
sont indésirables,
et indésirables

lose ET DANS

ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement, des saignements ou des douleurs dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets augmente avec la dose, chez les personnes âgées, chez les personnes de faible poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac et en cas d'association à certains médicaments (voir rubrique « Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de ces effets.

Si une intervention chirurgicale est prévue :

L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

Enfants et adolescents

Voir paragraphe ci-dessus « Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin ». KARDEGIC 75 mg ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS comme par exemple l'ibuprofène) sans à parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements.

Respectez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose dans même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum.
- autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel.
- autre médicament à base de benzotriaromane ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte).
- un autre médicament à base d'aspiragine (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang).
- le ticagrelor en dehors des indications validées.
- un médicament à base de débitofénide (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie des vaisseaux sanguins du foie et élargis et obstrués par des caillots sanguins).
- niflornand (médicament utilisé pour traiter l'anémie de poitrine).

Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :

- méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers).
- Impuls gastro-intestinaux, antiaffaisseurs et adsorbants (médicament utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs).
- anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre).
- ticagrelor (dans les indications validées).
- cobénimib.
- ibuprofén.
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux).
- médicaments mixtes adrénergiques-sérotoninergiques.

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

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose avec des aliments, boissons et de l'alcool

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de consommation au niveau gastro-intestinal.

Grossesse, allaitement et fertilité

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 tout médicament.

Grossesse : Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). Ne prendre AUCUN

AUTRE médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

• Jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose



KARDEGIC® 75mg

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

Veuillez lire
contenu de
• Gardez ce
interrogez votre
prescrit. Ne le
de leur maladie
parlez-en à un
qui ne sait pas
qui ne sait pas

LOT : 22E009
PER : 09/2024

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



6 118000 061847

SANOFIG

car elle

autres questions,
non seulement
si les signes
sont indésirables,
et indésirables

lose ET DANS

ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement, des saignements ou des douleurs dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets augmente avec la dose, chez les personnes âgées, chez les personnes de faible poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac et en cas d'association à certains médicaments (voir rubrique « Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de ces effets.

Si une intervention chirurgicale est prévue :

L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

Enfants et adolescents

Voir paragraphe ci-dessus « Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin ». KARDEGIC 75 mg ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS comme par exemple l'ibuprofène) sans à parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements.

Respectez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose dans même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum.
- autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel.
- autre médicament à base de benzotriaromane ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte).
- un autre médicament à base d'aspiragine (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang).
- le ticagrelor en dehors des indications validées.
- un médicament à base de débitofénide (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie des vaisseaux sanguins du foie et élargis et obstrués par des caillots sanguins).
- niflornand (médicament utilisé pour traiter l'anémie de poitrine).

Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :

- méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers).
- iniques gastro-intestinaux, antiafflantes et adsorbants (médicament utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs).
- anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre).
- ticagrelor (dans les indications validées).
- cobénimib.
- ibuprofén.
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux).
- médicaments mixtes adrénergiques-sérotoninergiques.

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

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose avec des aliments, boissons et de l'alcool

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de consommation au niveau gastro-intestinal.

Grossesse, allaitement et fertilité

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 tout médicament.

Grossesse : Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). Ne prendre AUCUN AUTRE médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

• Jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste

1. QU'EST-CE QU'ELLES SONT

2. QUELLES SONT LES BONNES

3. QUELLES SONT LES BONNES

4. QUELLES SONT LES BONNES

5. QUELLES SONT LES BONNES

6. QUELLES SONT LES BONNES

7. QUELLES SONT LES BONNES

8. QUELLES SONT LES BONNES

9. QUELLES SONT LES BONNES

10. QUELLES SONT LES BONNES

11. QUELLES SONT LES BONNES

12. QUELLES SONT LES BONNES

13. QUELLES SONT LES BONNES

14. QUELLES SONT LES BONNES

15. QUELLES SONT LES BONNES

16. QUELLES SONT LES BONNES

17. QUELLES SONT LES BONNES

18. QUELLES SONT LES BONNES

19. QUELLES SONT LES BONNES

20. QUELLES SONT LES BONNES

21. QUELLES SONT LES BONNES

22. QUELLES SONT LES BONNES

23. QUELLES SONT LES BONNES

24. QUELLES SONT LES BONNES

25. QUELLES SONT LES BONNES

26. QUELLES SONT LES BONNES

27. QUELLES SONT LES BONNES

28. QUELLES SONT LES BONNES

29. QUELLES SONT LES BONNES

30. QUELLES SONT LES BONNES

31. QUELLES SONT LES BONNES

32. QUELLES SONT LES BONNES

33. QUELLES SONT LES BONNES

34. QUELLES SONT LES BONNES

35. QUELLES SONT LES BONNES

36. QUELLES SONT LES BONNES

37. QUELLES SONT LES BONNES

38. QUELLES SONT LES BONNES

39. QUELLES SONT LES BONNES

40. QUELLES SONT LES BONNES

41. QUELLES SONT LES BONNES

42. QUELLES SONT LES BONNES

43. QUELLES SONT LES BONNES

44. QUELLES SONT LES BONNES

45. QUELLES SONT LES BONNES

46. QUELLES SONT LES BONNES

47. QUELLES SONT LES BONNES

48. QUELLES SONT LES BONNES

49. QUELLES SONT LES BONNES

50. QUELLES SONT LES BONNES

51. QUELLES SONT LES BONNES

52. QUELLES SONT LES BONNES

53. QUELLES SONT LES BONNES

54. QUELLES SONT LES BONNES

55. QUELLES SONT LES BONNES

56. QUELLES SONT LES BONNES

57. QUELLES SONT LES BONNES

58. QUELLES SONT LES BONNES

59. QUELLES SONT LES BONNES

60. QUELLES SONT LES BONNES

61. QUELLES SONT LES BONNES

62. QUELLES SONT LES BONNES

63. QUELLES SONT LES BONNES

64. QUELLES SONT LES BONNES

65. QUELLES SONT LES BONNES

66. QUELLES SONT LES BONNES

67. QUELLES SONT LES BONNES

68. QUELLES SONT LES BONNES

69. QUELLES SONT LES BONNES

70. QUELLES SONT LES BONNES

71. QUELLES SONT LES BONNES

72. QUELLES SONT LES BONNES

73. QUELLES SONT LES BONNES

74. QUELLES SONT LES BONNES

75. QUELLES SONT LES BONNES

76. QUELLES SONT LES BONNES

77. QUELLES SONT LES BONNES

78. QUELLES SONT LES BONNES

79. QUELLES SONT LES BONNES

80. QUELLES SONT LES BONNES

81. QUELLES SONT LES BONNES

82. QUELLES SONT LES BONNES

83. QUELLES SONT LES BONNES

84. QUELLES SONT LES BONNES

85. QUELLES SONT LES BONNES

86. QUELLES SONT LES BONNES

87. QUELLES SONT LES BONNES

88. QUELLES SONT LES BONNES

89. QUELLES SONT LES BONNES

90. QUELLES SONT LES BONNES

91. QUELLES SONT LES BONNES

92. QUELLES SONT LES BONNES

93. QUELLES SONT LES BONNES

94. QUELLES SONT LES BONNES

95. QUELLES SONT LES BONNES

96. QUELLES SONT LES BONNES

97. QUELLES SONT LES BONNES

98. QUELLES SONT LES BONNES

99. QUELLES SONT LES BONNES

100. QUELLES SONT LES BONNES

101. QUELLES SONT LES BONNES

102. QUELLES SONT LES BONNES

103. QUELLES SONT LES BONNES

104. QUELLES SONT LES BONNES

105. QUELLES SONT LES BONNES

106. QUELLES SONT LES BONNES

107. QUELLES SONT LES BONNES

108. QUELLES SONT LES BONNES

109. QUELLES SONT LES BONNES

110. QUELLES SONT LES BONNES

111. QUELLES SONT LES BONNES

112. QUELLES SONT LES BONNES

113. QUELLES SONT LES BONNES

114. QUELLES SONT LES BONNES

115. QUELLES SONT LES BONNES

116. QUELLES SONT LES BONNES

117. QUELLES SONT LES BONNES

118. QUELLES SONT LES BONNES

119. QUELLES SONT LES BONNES

120. QUELLES SONT LES BONNES

121. QUELLES SONT LES BONNES

122. QUELLES SONT LES BONNES

123. QUELLES SONT LES BONNES

124. QUELLES SONT LES BONNES

125. QUELLES SONT LES BONNES

126. QUELLES SONT LES BONNES

127. QUELLES SONT LES BONNES

128. QUELLES SONT LES BONNES

129. QUELLES SONT LES BONNES

130. QUELLES SONT LES BONNES

131. QUELLES SONT LES BONNES

132. QUELLES SONT LES BONNES

133. QUELLES SONT LES BONNES

134. QUELLES SONT LES BONNES

135. QUELLES SONT LES BONNES

136. QUELLES SONT LES BONNES

137. QUELLES SONT LES BONNES

138. QUELLES SONT LES BONNES

139. QUELLES SONT LES BONNES

140. QUELLES SONT LES BONNES

141. QUELLES SONT LES BONNES

142. QUELLES SONT LES BONNES

143. QUELLES SONT LES BONNES

144. QUELLES SONT LES BONNES

145. QUELLES SONT LES BONNES

146. QUELLES SONT LES BONNES

147. QUELLES SONT LES BONNES

148. QUELLES SONT LES BONNES

149. QUELLES SONT LES BONNES

150. QUELLES SONT LES BONNES

151. QUELLES SONT LES BONNES

152. QUELLES SONT LES BONNES

153. QUELLES SONT LES BONNES

154. QUELLES SONT LES BONNES

155. QUELLES SONT LES BONNES

156. QUELLES SONT LES BONNES

157. QUELLES SONT LES BONNES

158. QUELLES SONT LES BONNES

159. QUELLES SONT LES BONNES

160. QUELLES SONT LES BONNES

161. QUELLES SONT LES BONNES

162. QUELLES SONT LES BONNES

163. QUELLES SONT LES BONNES

164. QUELLES SONT LES BONNES

165. QUELLES SONT LES BONNES

166. QUELLES SONT LES BONNES

167. QUELLES SONT LES BONNES

168. QUELLES SONT LES BONNES

169. QUELLES SONT LES BONNES

170. QUELLES SONT LES BONNES

171. QUELLES SONT LES BONNES

172. QUELLES SONT LES BONNES

173. QUELLES SONT LES BONNES

174. QUELLES SONT LES BONNES

175. QUELLES SONT LES BONNES

176. QUELLES SONT LES BONNES

177. QUELLES SONT LES BONNES

178. QUELLES SONT LES BONNES

179. QUELLES SONT LES BONNES

180. QUELLES SONT LES BONNES

181. QUELLES SONT LES BONNES

182. QUELLES SONT LES BONNES

183. QUELLES SONT LES BONNES

184. QUELLES SONT LES BONNES

185. QUELLES SONT LES BONNES

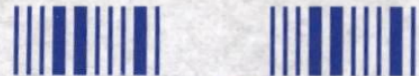
186. QUELLES SONT LES BONNES

187. QUELLES SONT LES BONNES

188. QUELLES SONT LES BONNES

189. QUELLES SONT LES BONNES

190. QUELLES SONT LES BONNES



KARDEGIC® 75mg

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

Veuillez lire
contenu de
• Gardez ce
interrogez votre
prescrit. Ne le
de leur maladie
parlez-en à un
qui ne sait pas
qui ne sait pas

LOT : 22E009
PER : 09/2024

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



6 118000 061847

SANOFIG

car elle

autres questions,
non seulement
si les signes
sont indésirables,
et indésirables

lose ET DANS

ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement, des saignements ou des douleurs dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets augmente avec la dose, chez les personnes âgées, chez les personnes de faible poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac et en cas d'association à certains médicaments (voir rubrique « Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de ces effets.

Si une intervention chirurgicale est prévue :

L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

Enfants et adolescents

Voir paragraphe ci-dessus « Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin ». KARDEGIC 75 mg ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS comme par exemple l'ibuprofène) sans à parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements.

Respectez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose dans même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum.
- autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel.
- autre médicament à base de benzotriaromane ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte).
- un autre médicament à base d'aspiragine (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang).
- le ticagrelor en dehors des indications validées.
- un médicament à base de débitofénide (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie des vaisseaux sanguins du foie et élargis et obstrués par des caillots sanguins).
- niflornand (médicament utilisé pour traiter l'anémie de poitrine).

Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :

- méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers).
- iniques gastro-intestinaux, antiacides et adsorbants (médicament utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs).
- anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre).
- ticagrelor (dans les indications validées).
- cobénimib.
- ibuprofén.
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux).
- médicaments mixtes adrénergiques-sérotoninergiques.

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

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose avec des aliments, boissons et de l'alcool

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de consommation au niveau gastro-intestinal.

Grossesse, allaitement et fertilité

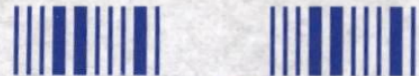
Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

Grossesse : Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). Ne prendre AUCUN

AUTRE médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

• Jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose



KARDEGIC® 75mg

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

Veuillez lire
contenu de
• Gardez ce
interrogez votre
prescrit. Ne le
de leur maladie
parlez-en à un
qui ne sait pas
qui ne sait pas

LOT : 22E009
PER : 09/2024

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



6 118000 061847

SANOFIG

car elle

autres questions,
non seulement
si les signes
sont indésirables,
et indésirables

LOSE ET DANS

ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement, des saignements ou des douleurs dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets augmente avec la dose, chez les personnes âgées, chez les personnes de faible poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac et en cas d'association à certains médicaments (voir rubrique « Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de ces effets.

Si une intervention chirurgicale est prévue :

L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

Enfants et adolescents

Voir paragraphe ci-dessus « Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin ». KARDEGIC 75 mg ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS comme par exemple l'ibuprofène) sans à parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements.

itez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose dans même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum.
- autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel.
- autre médicament à base de benzotriaromane ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte).
- un autre médicament à base d'aspiragine (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang).
- le ticagrelor en dehors des indications validées.
- un médicament à base de débitofénide (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie des vaisseaux sanguins du foie et élargis et obstrués par des caillots sanguins).
- niflornand (médicament utilisé pour traiter l'anémie de poitrine).

Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :

- méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers).
- Impuls gastro-intestinaux, antiafféres et adsorbants (médicament utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs).
- anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre).
- ticagrelor (dans les indications validées).
- cobénimib.
- ibuprofén.
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux).
- médicaments mixtes adrénergiques-sérotoninergiques.

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

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose avec des aliments, boissons et de l'alcool

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de consommation au niveau gastro-intestinal.

Grossesse, allaitement et fertilité

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 tout médicament.

Grossesse : Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). Ne prendre AUCUN AUTRE médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

• Jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste

1. QU'EST-CE QU'ELLES SONT
QUELS CAS EST-
INTÉRESSANT
ANTI-INFLAMATOIRE
Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose appartient à la famille des inhibiteurs de l'agrégation plaquettaire. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récidives d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose sans l'accord de votre médecin.

2. QUELLES SONT LES BONNES A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :
• si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, mentionnés dans la rubrique 6.
• si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = AINS).
• si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour.
• si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des pertes nasales associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS).
• si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum.

• si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens).
• si vous souffrez de saignements si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements.
• si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur.
• si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.
Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

- si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges.
- si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite).
- si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles).
- si vous avez une maladie des reins ou du foie.
- si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée).
- si vous avez des réactions allergiques.

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose



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

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

1. Composition du médicament:

IRPHI® 75mg, 150mg et 300mg comprimés.

Principe actif : Irbésartan 75 mg ou 150 mg ou 300 mg

Excipients : Carboxyméthylcellulose calcium, Dioxyde de silicium colloïdal, Povidone, Carboxyméthylamidon sodique (type A), Talc, Stéarate de magnésium, Opadry II Blanc, Eau purifiée

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

L'Irbésartan est un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II

3. Indications thérapeutiques :

- IRPHI® est indiqué chez l'adulte dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle.
- IRPHI® est également indiqué dans le traitement de l'atteinte rénale chez les patients hypertendus diabétiques de type 2, dans le cadre de la prise en charge par un médicament antihypertenseur.

4. Posologie :

Mode d'administration :

Voie orale.

Hypertension artérielle essentielle

Posologie initiale et d'entretien habituelle recommandée : 150 mg, administrée à la même heure en une seule prise par jour, au cours ou en dehors des repas. Cependant, l'initiation du traitement avec 75 mg par jour pourra être envisagée particulièrement chez les patients hémodialysés ou les patients âgés de plus de 75 ans.

Chez les patients insuffisants contrôlés à la dose de 150 mg une fois par jour, la posologie peut être augmentée à 300 mg ou un autre agent antihypertenseur peut être ajouté (diurétique tel que l'hydrochlorthiazide). Patients hypertendus diabétiques de type 2 :

Le traitement doit être initié à la dose de 150 mg d'Irbésartan une fois par jour et augmenté à 300 mg une fois par jour, dose d'entretien préférable pour le traitement de l'atteinte rénale.

Populations particulières :

Insuffisance rénale :

Aucune adaptation thérapeutique n'est nécessaire chez les patients

insuffisance cardiaque. Un contrôle rapproché du potassium sérique chez ces patients à risque est recommandé.

• Sténose de la valve aortique et mitrale, cardiomyopathie obstructive hypertrophique : comme avec les autres vasodilatateurs, une prudence particulière est indiquée chez les patients souffrant de sténose aortique ou mitrale, ou de cardiomyopathie obstructive hypertrophique.

• Hyperaldostéronisme primaire : les patients avec hyperaldostéronisme primaire ne répondent généralement pas aux médicaments antihypertenseurs agissant par l'intermédiaire de l'inhibition du système rénine-angiotensine. En conséquence, l'utilisation d'IRPHI® n'est pas recommandée.

• Général : chez les patients dont la tonicité vasculaire et la fonction rénale dépendent de façon prédominante de l'activité du système rénine-angiotensine-aldostérone (par exemple les patients présentant une insuffisance cardiaque congestive sévère ou une maladie rénale sous-jacente, y compris une sténose des artères rénales), le traitement par inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II agissant sur ce système a été associé à une hypotension aiguë, une azotémie, une oligurie ou, rarement, à une insuffisance rénale aiguë. Comme avec n'importe quels agents antihypertenseurs, une baisse brutale de la pression artérielle chez des patients porteurs d'une cardiopathie ischémique ou d'une maladie cardiovasculaire ischémique pourrait entraîner un infarctus du myocarde ou un accident vasculaire cérébral.

Comme observé avec les inhibiteurs de l'enzyme de conversion, l'Irbésartan et les autres antagonistes de l'angiotensine semblent moins efficaces pour baisser la pression artérielle chez les sujets noirs par rapport aux sujets non noirs, probablement à cause d'une plus forte prévalence d'un taux de rénine bas dans la population hypertendue noire. L'association d'IRPHI® à des médicaments contenant de l'Alsikiren est contre-indiquée chez les patients présentant un diabète ou une insuffisance rénale (DFG [débit de filtration glomérulaire] < 60 ml/min/1,73 m²)
EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN TRAITANT OU DE VOTRE PHARMACIEN

8. Interactions médicamenteuses :

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

• Diurétiques et autres antihypertenseurs : risque d'hypovolémie et d'hypotension par augmentation des effets hypotenseurs de l'Irbésartan avec un traitement antérieur par des diurétiques à une dose élevée. Cependant Irbésartan a été associé sans problème à d'autres antihypertenseurs tels que des bêtabloquants, des antagonistes calciques à longue durée d'action et des diurétiques thiazidiques.

• Supplémentation en potassium ou diurétiques épargneurs de potassium : risque d'augmentation des taux de potassium sérique et d'élévation de la kaliémie.

• Lithium : augmentations réversibles des concentrations sériques et de la toxicité du lithium, cette association est déconseillée. Si l'association se révèle nécessaire, une surveillance stricte de la lithémie est recommandée.

• Anti-inflammatoires non stéroïdiens : Atténuation de l'effet antihypertenseur.



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

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

1. Composition du médicament:

IRPHI® 75mg, 150mg et 300mg comprimés.

Principe actif : Irbésartan 75 mg ou 150 mg ou 300 mg

Excipients : Carboxyméthylcellulose calcium, Dioxyde de silicium colloïdal, Povidone, Carboxyméthylamidon sodique (type A), Talc, Stéarate de magnésium, Opadry II Blanc, Eau purifiée

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

L'Irbésartan est un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II

3. Indications thérapeutiques :

- IRPHI® est indiqué chez l'adulte dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle.
- IRPHI® est également indiqué dans le traitement de l'atteinte rénale chez les patients hypertendus diabétiques de type 2, dans le cadre de la prise en charge par un médicament antihypertenseur.

4. Posologie :

Mode d'administration :

Voie orale.

Hypertension artérielle essentielle

Posologie initiale et d'entretien habituelle recommandée : 150 mg, administrée à la même heure en une seule prise par jour, au cours ou en dehors des repas. Cependant, l'initiation du traitement avec 75 mg par jour pourra être envisagée particulièrement chez les patients hémodialysés ou les patients âgés de plus de 75 ans.

Chez les patients insuffisants contrôlés à la dose de 150 mg une fois par jour, la posologie peut être augmentée à 300 mg ou un autre agent antihypertenseur peut être ajouté (diurétique tel que l'hydrochlorthiazide). Patients hypertendus diabétiques de type 2 :

Le traitement doit être initié à la dose de 150 mg d'Irbésartan une fois par jour et augmenté à 300 mg une fois par jour, dose d'entretien préférable pour le traitement de l'atteinte rénale.

Populations particulières :

Insuffisance rénale :

Aucune adaptation thérapeutique n'est nécessaire chez les patients

insuffisance cardiaque. Un contrôle rapproché du potassium sérique chez ces patients à risque est recommandé.

• Sténose de la valve aortique et mitrale, cardiomyopathie obstructive hypertrophique : comme avec les autres vasodilatateurs, une prudence particulière est indiquée chez les patients souffrant de sténose aortique ou mitrale, ou de cardiomyopathie obstructive hypertrophique.

• Hyperaldostéronisme primaire : les patients avec hyperaldostéronisme primaire ne répondent généralement pas aux médicaments antihypertenseurs agissant par l'intermédiaire de l'inhibition du système rénine-angiotensine. En conséquence, l'utilisation d'IRPHI® n'est pas recommandée.

• Général : chez les patients dont la tonicité vasculaire et la fonction rénale dépendent de façon prédominante de l'activité du système rénine-angiotensine-aldostérone (par exemple les patients présentant une insuffisance cardiaque congestive sévère ou une maladie rénale sous-jacente, y compris une sténose des artères rénales), le traitement par inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II agissant sur ce système a été associé à une hypotension aiguë, une azotémie, une oligurie ou, rarement, à une insuffisance rénale aiguë. Comme avec n'importe quels agents antihypertenseurs, une baisse brutale de la pression artérielle chez des patients porteurs d'une cardiopathie ischémique ou d'une maladie cardiovasculaire ischémique pourrait entraîner un infarctus du myocarde ou un accident vasculaire cérébral.

Comme observé avec les inhibiteurs de l'enzyme de conversion, l'Irbésartan et les autres antagonistes de l'angiotensine semblent moins efficaces pour baisser la pression artérielle chez les sujets noirs par rapport aux sujets non noirs, probablement à cause d'une plus forte prévalence d'un taux de rénine bas dans la population hypertendue noire. L'association d'IRPHI® à des médicaments contenant de l'Alsikiren est contre-indiquée chez les patients présentant un diabète ou une insuffisance rénale (DFG [débit de filtration glomérulaire] < 60 ml/min/1,73 m²)
EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN TRAITANT OU DE VOTRE PHARMACIEN

8. Interactions médicamenteuses :

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

• Diurétiques et autres antihypertenseurs : risque d'hypovolémie et d'hypotension par augmentation des effets hypotenseurs de l'Irbésartan avec un traitement antérieur par des diurétiques à une dose élevée. Cependant Irbésartan a été associé sans problème à d'autres antihypertenseurs tels que des bêtabloquants, des antagonistes calciques à longue durée d'action et des diurétiques thiazidiques.

• Supplémentation en potassium ou diurétiques épargneurs de potassium : risque d'augmentation des taux de potassium sérique et d'élévation de la kaliémie.

• Lithium : augmentations réversibles des concentrations sériques et de la toxicité du lithium, cette association est déconseillée. Si l'association se révèle nécessaire, une surveillance stricte de la lithémie est recommandée.

• Anti-inflammatoires non stéroïdiens : Atténuation de l'effet antihypertenseur.

DIAFORMINE® 1000 mg

METFORMINE

COMPOSITION

Chlorhydrate de Metformine 1000,00 mg

Excipients: q. s. pot.

FORME PHARMAC

Comprimés pelliculé

CLASSE PHARMA

Antidiabétiques orau

DANS QUEL(S) CA

Associé à un régime
du diabète de type 2

Chez l'adulte, il peut

Chez l'enfant de plus

ATTENTION !

INFORMATIONS NE

DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé NE DOIT JAMAIS ETRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- hypersensibilité connue au chlorhydrate de metformine ou à l'un des constituants du produit,
- en cas de déséquilibre du diabète avec acido-cétose,
- si vous avez une insuffisance rénale même si elle est modérée. (défaillance des reins avec augmentation de la créatinine dans le sang),
- en cas de maladies infectieuses (par exemple: infection broncho-pulmonaire, infection urinaire),
- pendant les deux jours qui suivent un examen radiologique utilisant des produits radiographiques iodés,
- si vous avez une insuffisance cardiaque ou respiratoire,
- si vous avez une insuffisance hépatique (défaillance du foie),
- en cas de diarrhée persistante, vomissements répétés,
- en cas de consommation importante de boissons alcoolisées,
- pendant l'allaitement.

Prendre des précautions particulières avec DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé :

MISES EN GARDE SPECIALES

Au cours du traitement, la survenue de vomissements, de douleurs abdominales accompagnées de crampes musculaires ou de malaise général avec sensation de grande fatigue, peut être le signe d'un déséquilibre grave de votre diabète.

Prévenir aussitôt votre médecin, sans reprendre votre médicament avant sa visite.

PRECAUTIONS PARTICULIÈRES D'EMPLOI :

Tous les patients doivent poursuivre le régime alimentaire, avec une répartition régulière de l'apport glucidique au cours de la journée.

Les patients en surcharge pondérale, doivent poursuivre le régime hypocalorique. Votre médecin pourra vérifier votre fonction rénale par un dosage de la créatinine dans le sang. Celle-ci doit être satisfaisante car l'élimination des antidiabétiques oraux se fait en grande partie par les reins.

Vous devez faire appel à votre médecin, pour tout traitement associé et toute maladie infectieuse, bactérienne ou virale : grippe, infection broncho-pulmonaire, infection urinaire. La survenue de certaines maladies ou la prise de certains médicaments (Corticoïdes et certains diurétiques, ritodrine, salbutamol, et terbutaline, les inhibiteurs de l'enzyme de conversion) peuvent déséquilibrer plus ou moins gravement le diabète.

En cas d'hospitalisation pour examens, pour une intervention chirurgicale ou pour toute autre raison, informez le médecin que vous prenez ce médicament.

Pour certains examens radiologiques avec produits de contraste iodés, votre médecin vous demandera d'interrompre ce médicament avant ou au moment de cet examen et de ne le reprendre que 48 heures après l'examen, après s'être assuré de la normalité de la fonction rénale.

Prise de DIAFORMINE 1000 mg, comprimé pelliculé avec des aliments et des boissons :

Evitez toute consommation de boissons alcoolisées.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS.

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, notamment des corticoïdes, des diurétiques, de la ritodrine, du salbutamol ou de la terbutaline, les inhibiteurs de l'enzyme de conversion, des produits de contraste iodés, ou des médicaments contenant de l'alcool même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

B P V 2 1 D H 0 0
P E R 1 1 / 2 5
L O T L 3 8 5 B

oral destiné au traitement

bétique oral ou l'insuline.
association avec l'insuline.



DIAFORMINE® 1000 mg

METFORMINE

COMPOSITION

Chlorhydrate de Metformine 1000,00 mg

Excipients: q. s. pot.

FORME PHARMAC

Comprimés pelliculé

CLASSE PHARMA

Antidiabétiques orau

DANS QUEL(S) CA

Associé à un régime
du diabète de type 2

Chez l'adulte, il peut

Chez l'enfant de plus

ATTENTION !

INFORMATIONS NE

DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé NE DOIT JAMAIS ETRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- hypersensibilité connue au chlorhydrate de metformine ou à l'un des constituants du produit,
- en cas de déséquilibre du diabète avec acido-cétose,
- si vous avez une insuffisance rénale même si elle est modérée. (défaillance des reins avec augmentation de la créatinine dans le sang),
- en cas de maladies infectieuses (par exemple: infection broncho-pulmonaire, infection urinaire),
- pendant les deux jours qui suivent un examen radiologique utilisant des produits radiographiques iodés,
- si vous avez une insuffisance cardiaque ou respiratoire,
- si vous avez une insuffisance hépatique (défaillance du foie),
- en cas de diarrhée persistante, vomissements répétés,
- en cas de consommation importante de boissons alcoolisées,
- pendant l'allaitement.

Prendre des précautions particulières avec DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé :

MISES EN GARDE SPECIALES

Au cours du traitement, la survenue de vomissements, de douleurs abdominales accompagnées de crampes musculaires ou de malaise général avec sensation de grande fatigue, peut être le signe d'un déséquilibre grave de votre diabète.

Prévenir aussitôt votre médecin, sans reprendre votre médicament avant sa visite.

PRECAUTIONS PARTICULIÈRES D'EMPLOI :

Tous les patients doivent poursuivre le régime alimentaire, avec une répartition régulière de l'apport glucidique au cours de la journée.

Les patients en surcharge pondérale, doivent poursuivre le régime hypocalorique. Votre médecin pourra vérifier votre fonction rénale par un dosage de la créatinine dans le sang. Celle-ci doit être satisfaisante car l'élimination des antidiabétiques oraux se fait en grande partie par les reins.

Vous devez faire appel à votre médecin, pour tout traitement associé et toute maladie infectieuse, bactérienne ou virale : grippe, infection broncho-pulmonaire, infection urinaire. La survenue de certaines maladies ou la prise de certains médicaments (Corticoïdes et certains diurétiques, ritodrine, salbutamol, et terbutaline, les inhibiteurs de l'enzyme de conversion) peuvent déséquilibrer plus ou moins gravement le diabète.

En cas d'hospitalisation pour examens, pour une intervention chirurgicale ou pour toute autre raison, informez le médecin que vous prenez ce médicament.

Pour certains examens radiologiques avec produits de contraste iodés, votre médecin vous demandera d'interrompre ce médicament avant ou au moment de cet examen et de ne le reprendre que 48 heures après l'examen, après s'être assuré de la normalité de la fonction rénale.

Prise de DIAFORMINE 1000 mg, comprimé pelliculé avec des aliments et des boissons :

Evitez toute consommation de boissons alcoolisées.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS.

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, notamment des corticoïdes, des diurétiques, de la ritodrine, du salbutamol ou de la terbutaline, les inhibiteurs de l'enzyme de conversion, des produits de contraste iodés, ou des médicaments contenant de l'alcool même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

B P V 2 1 D H 0 0
P E R 1 1 / 2 5
L O T L 3 8 5 B

oral destiné au traitement

bétique oral ou l'insuline.
association avec l'insuline.



DIAFORMINE® 1000 mg

METFORMINE

COMPOSITION

Chlorhydrate de Metformine 1000,00 mg

Excipients: q. s. pot.

FORME PHARMAC

Comprimés pelliculé

CLASSE PHARMA

Antidiabétiques orau

DANS QUEL(S) CA

Associé à un régime
du diabète de type 2

Chez l'adulte, il peut

Chez l'enfant de plus

ATTENTION !

INFORMATIONS NE

DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé NE DOIT JAMAIS ETRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- hypersensibilité connue au chlorhydrate de metformine ou à l'un des constituants du produit,
- en cas de déséquilibre du diabète avec acido-cétose,
- si vous avez une insuffisance rénale même si elle est modérée. (défaillance des reins avec augmentation de la créatinine dans le sang),
- en cas de maladies infectieuses (par exemple: infection broncho-pulmonaire, infection urinaire),
- pendant les deux jours qui suivent un examen radiologique utilisant des produits radiographiques iodés,
- si vous avez une insuffisance cardiaque ou respiratoire,
- si vous avez une insuffisance hépatique (défaillance du foie),
- en cas de diarrhée persistante, vomissements répétés,
- en cas de consommation importante de boissons alcoolisées,
- pendant l'allaitement.

Prendre des précautions particulières avec DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé :

MISES EN GARDE SPECIALES

Au cours du traitement, la survenue de vomissements, de douleurs abdominales accompagnées de crampes musculaires ou de malaise général avec sensation de grande fatigue, peut être le signe d'un déséquilibre grave de votre diabète.

Prévenir aussitôt votre médecin, sans reprendre votre médicament avant sa visite.

PRECAUTIONS PARTICULIÈRES D'EMPLOI :

Tous les patients doivent poursuivre le régime alimentaire, avec une répartition régulière de l'apport glucidique au cours de la journée.

Les patients en surcharge pondérale, doivent poursuivre le régime hypocalorique. Votre médecin pourra vérifier votre fonction rénale par un dosage de la créatinine dans le sang. Celle-ci doit être satisfaisante car l'élimination des antidiabétiques oraux se fait en grande partie par les reins.

Vous devez faire appel à votre médecin, pour tout traitement associé et toute maladie infectieuse, bactérienne ou virale : grippe, infection broncho-pulmonaire, infection urinaire. La survenue de certaines maladies ou la prise de certains médicaments (Corticoïdes et certains diurétiques, ritodrine, salbutamol, et terbutaline, les inhibiteurs de l'enzyme de conversion) peuvent déséquilibrer plus ou moins gravement le diabète.

En cas d'hospitalisation pour examens, pour une intervention chirurgicale ou pour toute autre raison, informez le médecin que vous prenez ce médicament.

Pour certains examens radiologiques avec produits de contraste iodés, votre médecin vous demandera d'interrompre ce médicament avant ou au moment de cet examen et de ne le reprendre que 48 heures après l'examen, après s'être assuré de la normalité de la fonction rénale.

Prise de DIAFORMINE 1000 mg, comprimé pelliculé avec des aliments et des boissons :

Evitez toute consommation de boissons alcoolisées.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS.

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, notamment des corticoïdes, des diurétiques, de la ritodrine, du salbutamol ou de la terbutaline, les inhibiteurs de l'enzyme de conversion, des produits de contraste iodés, ou des médicaments contenant de l'alcool même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

B P V 2 1 D H 0 0
P E R 1 1 / 2 5
L O T L 3 8 5 B

oral destiné au traitement

bétique oral ou l'insuline.
association avec l'insuline.



STAGID 700 mg, comprimé sécable

Embotate de metformine

Veul
l'inté
de pr
• Gar

LOT 211098
EXP 04 2024
PPV 107-60

avoir besoin de la relire.

• Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE STAGID 700 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE STAGID 700 mg, comprimé sécable ?

3. COMMENT PRENDRE STAGID 700 mg, comprimé sécable ?

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

5. COMMENT CONSERVER STAGID 700 mg, comprimé sécable ?

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE STAGID 700 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Ce médicament est un antidiabétique oral (biguanide). Il est destiné au traitement du diabète associé à un régime alimentaire adéquat. Il peut parfois être prescrit en association à l'insuline.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE STAGID 700 mg, comprimé sécable ?

Prenez jamais STAGID 700 mg, comprimé sécable dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament

- si vous avez des problèmes liés à vos reins ou votre foie,

- si vous avez un diabète non contrôlé, s'accompagnant par exemple d'une hyperglycémie sévère (taux de sucre trop élevé dans le sang), de nausées, de vomissements, d'une déshydratation, d'une perte de poids rapide ou d'une acidocétose. L'acidocétose est une affection qui consiste en une accumulation dans le sang de substances appelées « corps cétoniques » et qui peut provoquer un précoma diabétique. Les symptômes sont plus particulièrement une douleur à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une envie de dormir ou une haleine ayant une odeur fruitée inhabituelle,

- si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomi plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins, qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec STAGID 700 mg, comprimé sécable »).

- si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec STAGID 700 mg, comprimé sécable » ci-dessous),

- si vous prenez un traitement contre

l'insuffisance cardiaque ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec STAGID 700 mg, comprimé sécable »),

- si vous consommez beaucoup d'alcool.

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

• Faites attention avec STAGID 700 mg, comprimé sécable :

Veuillez noter le risque particulier suivant d'acidose lactique:

STAGID peut provoquer une complication très rare mais grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre STAGID et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

STAGID à lui seul ne provoque pas d'hyperglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez STAGID en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète que une hypoglycémie, l'insuline, le, un risque de vous ressentir d'hypoglycémie, faiblesses, augmentation des battements des troubles difficultés à boire ou m contenant d aider à vous Veillez à c votre médecine vous devr radiographie pourraient néan produi de c dans votr • vous deve chirurgie Vous deve STAGID un et après c intervention médecins besoi n remplacement période. Il e suiviez précie de votre médi Surveillance • Votre m régulièrement dans le sang STAGID qu fonction de dans le sang régulièrement est particuli vous êtes à • Votre m également fois par ament de vos plus fréquentes ou si vos n pas normale • Prise ou médicame Si vous

STAGID 700 mg, comprimé sécable

Embotate de metformine

Veul l'inté de pr • Gar L O T 2 1 1 0 9 8
l'inté de pr EXP 0 4 2 0 2 4
• Gar P P V 1 0 7 . 6 0

avoir besoin de la relire.

• Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE STAGID 700 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE STAGID 700 mg, comprimé sécable ?

3. COMMENT PRENDRE STAGID 700 mg, comprimé sécable ?

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

5. COMMENT CONSERVER STAGID 700 mg, comprimé sécable ?

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE STAGID 700 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Ce médicament est un antidiabétique oral (biguanide). Il est destiné au traitement du diabète associé à un régime alimentaire adéquat. Il peut parfois être prescrit en association à l'insuline.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE STAGID 700 mg, comprimé sécable ?

• Nez jamais STAGID 700 mg, comprimé sécable dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament

- si vous avez des problèmes liés à vos reins ou votre foie,

- si vous avez un diabète non contrôlé, s'accompagnant par exemple d'une hyperglycémie sévère (taux de sucre trop élevé dans le sang), de nausées, de vomissements, d'une déshydratation, d'une perte de poids rapide ou d'une acidocétose. L'acidocétose est une affection qui consiste en une accumulation dans le sang de substances appelées « corps cétoniques » et qui peut provoquer un précoma diabétique. Les symptômes sont plus particulièrement une douleur à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une envie de dormir ou une haleine ayant une odeur fruitée inhabituelle,

- si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomi plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins, qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec STAGID 700 mg, comprimé sécable »).

- si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec STAGID 700 mg, comprimé sécable » ci-dessous).

- si vous prenez un traitement contre

l'insuffisance cardiaque ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec STAGID 700 mg, comprimé sécable »).

- si vous consommez beaucoup d'alcool.

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

• Faites attention avec STAGID 700 mg, comprimé sécable :

Veuillez noter le risque particulier suivant d'acidose lactique:

STAGID peut provoquer une complication très rare mais grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre STAGID et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

STAGID à lui seul ne provoque pas d'hyperglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez STAGID en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète que une hypoglycémie, l'insuline, le ou un risque de vous ressentir d'hypoglycémie, faiblesses, augmentation des battements des troubles de difficultés à boire ou m contenant d aider à vous Veillez à c votre médecins vous devr radiographie pourrait né product de c dans votre q • vous deve chirurgie Vous deve STAGID un et après c intervention médecins de besoin ou n remplacement période. Il e suiviez précise de votre médi Surveillance • Votre m régulièrement dans le sang STAGID qu fonction de dans le sang régulièrement est particuli vous êtes à • Votre m également fois par ament de vo plus fréquem nécessaire ou si vos n pas normale • Prise ou médicame Si vous

STAGID 700 mg, comprimé sécable

Embotate de metformine

Veul l'inté de pr • Gar L O T 2 1 1 0 9 8
l'inté de pr EXP 0 4 2 0 2 4
• Gar P P V 1 0 7 . 6 0

avoir besoin de la relire.

• Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE STAGID 700 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE STAGID 700 mg, comprimé sécable ?

3. COMMENT PRENDRE STAGID 700 mg, comprimé sécable ?

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

5. COMMENT CONSERVER STAGID 700 mg, comprimé sécable ?

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE STAGID 700 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Ce médicament est un antidiabétique oral (biguanide). Il est destiné au traitement du diabète associé à un régime alimentaire adéquat. Il peut parfois être prescrit en association à l'insuline.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE STAGID 700 mg, comprimé sécable ?

• Nez jamais STAGID 700 mg, comprimé sécable dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament

- si vous avez des problèmes liés à vos reins ou votre foie,

- si vous avez un diabète non contrôlé, s'accompagnant par exemple d'une hyperglycémie sévère (taux de sucre trop élevé dans le sang), de nausées, de vomissements, d'une déshydratation, d'une perte de poids rapide ou d'une acidocétose. L'acidocétose est une affection qui consiste en une accumulation dans le sang de substances appelées « corps cétoniques » et qui peut provoquer un précoma diabétique. Les symptômes sont plus particulièrement une douleur à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une envie de dormir ou une haleine ayant une odeur fruitée inhabituelle,

- si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomi plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins, qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec STAGID 700 mg, comprimé sécable »).

- si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec STAGID 700 mg, comprimé sécable » ci-dessous).

- si vous prenez un traitement contre

l'insuffisance cardiaque ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec STAGID 700 mg, comprimé sécable »).

- si vous consommez beaucoup d'alcool.

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

• Faites attention avec STAGID 700 mg, comprimé sécable :

Veuillez noter le risque particulier suivant d'acidose lactique:

STAGID peut provoquer une complication très rare mais grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre STAGID et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

STAGID à lui seul ne provoque pas d'hyperglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez STAGID en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète que une hypoglycémie, l'insuline, le ou un risque de vous ressentir d'hypoglycémie, faiblesses, augmentation des battements des troubles de difficultés à boire ou m contenant d aider à vous Veillez à c votre médecins vous devr radiographie pourrait né product de c dans votre q • vous deve chirurgie Vous deve STAGID un et après c intervention médecins de besoin ou n remplacement période. Il e suiviez précise de votre médi Surveillance • Votre m régulièrement dans le sang STAGID qu fonction de dans le sang régulièrement est particuli vous êtes à • Votre m également fois par ament de vo plus fréquem nécessaire ou si vos n pas normale • Prise ou médicame Si vous

OEDES® 20 mg

Microgranules gastrorésistants en gélule (Omeprazole)

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie.

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

Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

1. Identification

Code pharm
OEDES® 20

de 7, 14, 28

2. Compositio

Principe actif
Omeprazole

EXCIPIENTS
Exception à

3. Classe pha

OEDES® 20

appartient à

la pompe à protons.

Il diminue la quantité d'acide produite par votre

estomac.

4. Indications thérapeutiques

OEDES® 20 mg est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

• le reflux gastro-cesophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'oesophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

• les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).

• les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori.

Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

• les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). OEDES® 20 mg peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.

• un excès d'acide dans l'estomac dû à une grossesse au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison).

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel ≥ 10 kg :

• le reflux gastro-cesophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'oesophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

• Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régorgeation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents :

• les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori.

Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

5. Posologie, Mode et/ou voies(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

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

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

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

Posologie :

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous :

Utilisation chez les adultes :

Traitement des symptômes du reflux gastro-cesophagien tels que brûlures et régorgeation acide :

Si votre médecin constate que votre œsophage a été légèrement endommagé, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4-8 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre une dose de 40 mg pendant 8 semaines supplémentaires si

gazeuse, un jus de fruit légèrement acide (jus d'orange, pomme ou ananas) ou dans de la compote de pomme.

• Toujours remuer juste avant de boire le mélange (le mélange ne sera pas homogène). Puis boire le mélange immédiatement dans les 30 minutes.

• Pour s'assurer que vous avez bu tout le médicament, bien rincer le verre avec un demi-verre d'eau et le boire. Les morceaux solides contiennent le médicament, ne pas les mâcher ni les croquer.

6. Contre-indications :

Ne prenez jamais OEDES® 20 mg, gélule :

• si vous êtes allergique à l'omeprazole ou à l'un des autres composants contenus dans OEDES® 20 mg.

• si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple pantoprazole, lansoprazole, rabeprazole, esomeprazole).

• Si vous prenez un médicament contenant du neflénivar (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

• Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, ne prenez pas OEDES® 20 mg, gélule gastro-résistante. Si vous avez des doutes, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre OEDES® 20 mg.

7. Effets indésirables :

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

Si vous remarquez un ou plusieurs effets indésirables suivants, ceux-ci étant rares mais sérieux, arrêtez de prendre OEDES® 20 mg et contactez immédiatement un médecin :

• Apparition soudaine d'une réaction sifflante, gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge ou du corps, éruptions cutanées, perte de connaissance ou difficultés à avaler (réactions allergiques graves).

• Rougeurs de la peau avec des bulles ou une desquamation. Parfois, les bulles peuvent être importantes et s'accompagnent d'un saignement au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez et des parties génitales. Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une nécrolyse épidermique toxique.

• Jaunisse, urines foncées et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie.

Les autres effets indésirables sont :

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

• Mauvaise tête.

• Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulence.

• Nausées ou vomissements.

• Polypes bénins dans l'estomac.

Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100)

• Gonflement des pieds et des chevilles.

• Troubles du sommeil (insomnie).

• Étouffissemens, fourmillements, somnolence.

• Vertiges.

• Modifications des résultats des tests sanguins contrôlant le fonctionnement de votre foie.

• Éruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.

• Malaise général, manque d'énergie.

Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000)

• Troubles sanguins tels qu'une diminution du nombre de globules blancs ou de plaquettes. Ces effets peuvent provoquer une faiblesse, des ecchymoses ou faciliter la survenue d'infections.

• Réactions allergiques, parfois très graves incluant le gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge, de la fièvre, une respiration sifflante.

• Diminution du taux de sodium dans le sang. Celle-ci peut provoquer une faiblesse, des vomissements et des crampes.

• Agitation, confusion ou dépression.

• Troubles du goût.

• Troubles de la vue, tels que vision trouble.

• Respiration sifflante.

• Sécheresse de la bouche.

• Inflammation de la peau.

• Vous avez des selles noires (teintées de sang).

• Vous souffrez de diarrhée sévère ou persistante, car l'omeprazole a été associé à une forte augmentation de diarrhées infectieuses.

• Si vous avez des problèmes hépatiques sévères.

• Si vous est déjà arrivé de développer une réaction cutanée après un traitement par un médicament similaire à OEDES® qui réduit l'acidité de l'estomac.

• Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (Chromogranine A).

Si vous prenez OEDES® 20 mg au long-cours (durée supérieure à un an), votre médecin vous surveillera probablement de façon régulière. Vous devez définir précisément tous les symptômes et événements nouveaux ou exceptionnels quand vous voyez votre médecin.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons tel que OEDES® 20 mg, gélule gastro-résistante, en particulier sur une période supérieure à un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque d'ostéoporose).

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin des détails de ce que vous devrez peut-être arrêter de prendre avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet indésirable tel que des douleurs dans vos articulations.

Enfants :

Certains enfants atteints d'une maladie chronique peuvent nécessiter un traitement à long terme bien que celui-ci ne soit pas recommandé. Ne donnez pas ce médicament aux enfants de moins de 1 an ou < 10 kg.

Mentions relatives aux excipients à effet notable :

En raison de la présence de Saccharose, ce médicament est déconseillé chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isoamylase (maladies héréditaires rares).

9. Interactions avec d'autres médicaments :

Prise d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou pharmacien. OEDES® 20 mg peut interagir sur le fonctionnement d'autres médicaments et certains médicaments peuvent avoir un effet sur OEDES® 20 mg.

Vous ne devez pas prendre OEDES® 20 mg si vous prenez un médicament contenant du neflénivar (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez un ou plusieurs des médicaments suivants :

• Kétoconazole, itraconazole, posaconazole ou voriconazole (utilisés dans le traitement des infections fongiques);

• Digoxine (utilisé dans le traitement de problèmes cardiaques);

• Diazépam (utilisé dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant musculaire);

• Phénytoïne (utilisé dans l'épilepsie) : si vous prenez de la phénytoïne, une surveillance par votre médecin serait nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de OEDES® 20 mg ;

• Médicaments anticoagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine ou autres anti vitamines K; une surveillance par votre médecin serait nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de OEDES® 20 mg;

• Rifampicine (utilisé pour traiter la tuberculose);

• Atazanavir (utilisé pour traiter l'infection VIH);

• Tacrolimus (dans le cas de greffe d'organe);

• Millepertuis (Hypericum perforatum) (utilisé dans le traitement de la dépression modérée);

• Clostazol (utilisé dans le traitement de la claudication intermitente);

• Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH);

• Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus));

• Erlotinib (utilisé dans le traitement du cancer);

• Méthotrexate (médicament utilisé en chimiothérapie à forte dose).

OEDES® 20 mg

Microgranules gastrorésistants en gélule (Omeprazole)

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie.

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

Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

1. Identification

Code pharm
OEDES® 20

de 7, 14, 28

2. Compositio

Principe actif

Omeprazole

EXCIPIENTS

Excipient à

3. Classe pha

OEDES® 20

appartient à

la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

4. Indications thérapeutiques

OEDES® 20 mg est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

• le reflux gastro-cesophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'oesophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

• les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).

• les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

• les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). OEDES® 20 mg peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.

• un excès d'acide dans l'estomac dû à une grossesse au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison).

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel ≥ 10 kg :

• le reflux gastro-cesophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'oesophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

• Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régorgeation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents :

• les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

5. Posologie, Mode et/ou voies(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

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

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

Posologie :

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous :

Utilisation chez les adultes :

Traitement des symptômes du reflux gastro-cesophagien tels que brûlures et régorgeation acide :

Si votre médecin constate que votre œsophage a été légèrement endommagé, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4-8 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre une dose de 40 mg pendant 8 semaines supplémentaires si

gazeuse, un jus de fruit légèrement acide (jus d'orange, pomme ou ananas) ou dans de la compote de pomme.

• Toujours remuer juste avant de boire le mélange (le mélange ne sera pas homogène). Puis boire le mélange immédiatement et dans les 30 minutes.

• Pour s'assurer que vous avez bu tout le médicament, bien rincer le verre avec un demi-verre d'eau et le boire. Les morceaux solides contiennent le médicament, ne pas les mâcher ni les croquer.

6. Contre-indications :

Ne prenez jamais OEDES® 20 mg, gélule :

• si vous êtes allergique à l'omeprazole ou à l'un des autres composants contenus dans OEDES® 20 mg.

• si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple pantoprazole, lansoprazole, rabeprazole, esomeprazole).

• Si vous prenez un médicament contenant du neflénavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

• Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, ne prenez pas OEDES® 20 mg, gélule gastro-résistante. Si vous avez des doutes, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre OEDES® 20 mg.

7. Effets indésirables :

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

Si vous remarquez un ou plusieurs effets indésirables suivants, ceux-ci étant rares mais sérieux, arrêtez de prendre OEDES® 20 mg et contactez immédiatement un médecin :

• Apparition soudaine d'une réaction sifflante, gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge ou du corps, éruptions cutanées, perte de connaissance ou difficultés à avaler (réactions allergiques graves).

• Rougeurs de la peau avec des bulles ou une desquamation. Parfois, les bulles peuvent être importantes et s'accompagnent d'un saignement au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez et des parties génitales. Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une nécrolyse épidermique toxique.

• Jaunisse, urines foncées et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie.

Les autres effets indésirables sont :

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

• Mauvaise tête.

• Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulence.

• Nausées ou vomissements.

• Polypes bénins dans l'estomac.

Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100)

• Gonflement des pieds et des chevilles.

• Troubles du sommeil (insomnie).

• Étouffissemens, fourmillements, somnolence.

• Vertiges.

• Modifications des résultats des tests sanguins contrôlant le fonctionnement de votre foie.

• Éruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.

• Malaise général, manque d'énergie.

Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000)

• Troubles sanguins tels qu'une diminution du nombre de globules blancs ou de plaquettes. Ces effets peuvent provoquer une faiblesse, des ecchymoses ou faciliter la survenue d'infections.

• Réactions allergiques, parfois très graves incluant le gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge, de la fièvre, une respiration sifflante.

• Diminution du taux de sodium dans le sang. Celle-ci peut provoquer une faiblesse, des vomissements et des crampes.

• Agitation, confusion ou dépression.

• Troubles du goût.

• Troubles de la vue, tels que vision trouble.

• Respiration sifflante.

• Sécheresse de la bouche.

• Inflammation de la peau.

• Vous avez des selles noires (teintées de sang).

• Vous souffrez de diarrhée sévère ou persistante, car l'omeprazole a été associé à une forte augmentation de diarrhées infectieuses.

• Si vous avez des problèmes hépatiques sévères.

• Si vous est déjà arrivé à développer une réaction cutanée après un traitement par un médicament similaire à OEDES® qui réduit l'acidité de l'estomac.

• Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (Chromogranine A).

Si vous prenez OEDES® 20 mg au long-cours (durée supérieure à un an), votre médecin vous surveillera probablement de façon régulière. Vous devez définir précisément tous les symptômes et événements nouveaux ou exceptionnels quand vous voyez votre médecin.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons tel que OEDES® 20 mg, gélule gastro-résistante, en particulier sur une période supérieure à un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque d'ostéoporose).

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin des détails de ce que vous devrez peut-être arrêter de prendre avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet indésirable tel que des douleurs dans vos articulations.

Effets :

Certains enfants atteints d'une maladie chronique peuvent nécessiter un traitement à long terme bien que celui-ci ne soit pas recommandé. Ne donnez pas ce médicament aux enfants de moins de 1 an ou < 10 kg.

Mentions relatives aux excipients à effet notoire :

En raison de la présence de Saccharose, ce médicament est déconseillé chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isoamylase (maladies héréditaires rares).

9. Interactions avec d'autres médicaments :

Prise d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou pharmacien. OEDES® 20 mg peut interagir sur le fonctionnement d'autres médicaments et certains médicaments peuvent avoir un effet sur OEDES® 20 mg.

Vous ne devez pas prendre OEDES® 20 mg si vous prenez un médicament contenant du neflénavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez un ou plusieurs des médicaments suivants :

• Kétoconazole, itraconazole, posaconazole ou voriconazole (utilisés dans le traitement des infections fongiques);

• Digoxine (utilisé dans le traitement de problèmes cardiaques);

• Diazépam (utilisé dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant musculaire);

• Phénytoïne (utilisé dans l'épilepsie) : si vous prenez de la phénytoïne, une surveillance par votre médecin serait nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de OEDES® 20 mg ;

• Médicaments anticoagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine ou autres anti vitamines K; une surveillance par votre médecin serait nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de OEDES® 20 mg;

• Rifampicine (utilisé pour traiter la tuberculose);

• Atazanavir (utilisé pour traiter l'infection VIH);

• Tacrolimus (dans le cas de greffe d'organe);

• Millepertuis (Hypericum perforatum) (utilisé dans le traitement de la dépression modérée);

• Clostazol (utilisé dans le traitement de la claudication intermitente);

• Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH);

• Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus));

• Erlotinib (utilisé dans le traitement du cancer);

• Méthotrexate (médicament utilisé en chimiothérapie à forte dose).

P101325

୦୧ ଶକ୍ତି
ଚନ୍ଦ୍ରମାଣିକ୍

ಡ ರಂಡ್ ಕ್ರಿಕೆಟ್(೧)

Maphar
Bd Alkimia N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca
Forxiga 10 mg cp pell b2
P.P.V : 419,00 DH



Forxiga® 5mg Forxiga® 10mg Comprimés pelliculés dapaqliflozine

P101325

P101325

୦୧ ଶକ୍ତି ଚନ୍ଦ୍ରମାଣିକ୍

ಡ ರಂಡ್ ಕ್ರಿಕೆಟ್(೧)

ବୁନ୍ଦିରୀରୀ ବୁନ୍ଦିରୀ ବୁନ୍ଦିରୀ ବୁନ୍ଦିରୀ

Maphar
Bd Alkimia N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca
Forxiga 10 mg cp pell b2
P.P.V : 419,00 DH



6 118001 185023

Forxiga® 5mg Forxiga® 10mg Comprimés pelliculés dapaqliflozine