

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 canaux, 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 canaux.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



Déclaration de Maladie

M22- 0009895

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1255 Société : 83636
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : FARISSI OMAR
 Date de naissance : 1941
 Adresse : hay taschoul R10 N°4 casablanca
 Tél. : 0668976426 Total des frais engagés : 135950 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : /
 Nom et prénom du malade : M. B. Age :
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Une
 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 : Signature de l'adhérent(e) : Le : 21 NOV. 2023

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

26/12/23 C 200 DH 200 DH

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

07-11-2023

779,50

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des Coefficients

Montant des Honoraires

26/09/23

B 280

280 DH

10/10/23

B 100

100 DH

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien

Date des Soins

Nombre

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

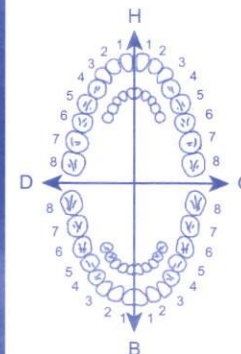
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES

Dents
Traitées

Nature des
Soins

Coefficient



COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DEBUT
D'EXECUTION

FIN
D'EXECUTION

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT
MASTICATOIRE

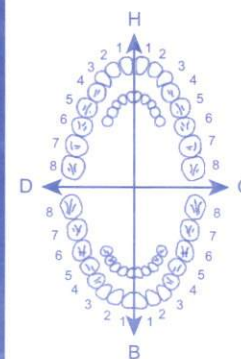
H
25533412 21433552
00000000 00000000
D 00000000 00000000 G
35533411 11433553
B

COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DATE DU
DEVIS

DATE DE
L'EXECUTION



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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Hilmy ABDELMAJID

Assermenté Auprès des Tribunaux

MEDECINE GÉNÉRALE

الدكتور عبد المجيد حلمي

طبيب محلف لدى المحاكم

الطب العام

ORDONNANCE

Casablanca, le 26/9/2013

الدار البيضاء في

Dr. Hilmy Abdelmajid
Assermenté Auprès des Tribunaux
06 61 20 13 34 - 05 22 20 87 58
Abdelhilmy1@yahoo.fr

L SA

HSA

LABORATOIRE CL
, Avenue 2 Mars - Casablanca
Tél : 022 86 25 50/00

Dr. Hilmy Abdelmajid
Assermenté Auprès des Tribunaux
06 61 20 13 34 - 05 22 20 87 58
Abdelhilmy1@yahoo.fr

Dr. Hilmy Abdelmajid
Assermenté Auprès des Tribunaux
06 61 20 13 34 - 05 22 20 87 58
Abdelhilmy1@yahoo.fr

Horaires : du Lundi au Vendredi de 09h00 à 16h

بالموعد

Avenue Mehdi Ben Barka (Ex - du Cimetière) - Bourgogne

Tél. : 05 22 20 87 58 - Gsm : 06 61 20 13 34 - E-mail : abdelhilmy1@yahoo.fr

158 شارع المهدي بن بركة (مقبرة سابقا) - بوركون - الدار البيضاء

Dr. Hilmy ABDELMAJID

Assermenté Auprès des Tribunaux

MEDECINE GÉNÉRALE

الدكتور عبد المجيد حلمي

طبيب محلف لدى المحاكم

الطب العام

ORDONNANCE

Casablanca, le 07/11/2013 **الدار البيضاء في**

Handwritten notes and stamps:
06.61.20.13.34 - 05.22.20.87.58
Abdelhilm1@yahoo.fr
Dr. Hilmy Abdelmajid

Handwritten prescriptions:
147,60
Flotnal
Ty
117,20
Li Bineix
231,60
231,60 x 3 = 694,80
44,90 x 3 = 134,70
Cardex
78,70 x 3 = 236,10
157,40
Drocin



PHARMACIE DE L'ATLANTIQUE
Dr. ESSADIA Salim
512, Boulevard Zerkouni - Casablanca
Tél.: 05 22 26 74 10

Handwritten notes and stamps:
06.61.20.13.34 - 05.22.20.87.58
Abdelhilm1@yahoo.fr
Dr. Hilmy Abdelmajid

Horaires : du Lundi au Vendredi de 09h00 à 16h

بالموعد

Avenue Mehdi Ben Barka (Ex - du Cimetière) - Bourgogne

Tél. : 05 22 20 87 58 - Gsm : 06 61 20 13 34 - E-mail : abdelhilm1@yahoo.fr

158 شارع المهدي بن بركة (مقبرة سابقا) - بوركون - الدار البيضاء

Laboratoire CIRAB

90, avenue 2 MARS - CASABLANCA - Tél.:022 86 25 50 ou 022 86 25 51 - Fax : 022 86 25 52

RC:218506 - Enregistrement:8721 - Patente:34400430 - TVA:705519 - CNSS:2051671 \

Docteur Allal ROUDANI

Internat des Hôpitaux de PARIS, Doctorat de l'Université René Descartes - PARIS

CES de Contrôle Physico-Chimique des médicaments, CES de Pharmacotechnie Chimique et Galénique - PARIS

B

AE de Biologie Nucléaire du Centre d'Etudes Nucléaires de SACLAY, AE des Maladies Sexuellement Transmissibles de l'OMS - PARIS

CES de bactériologie-Virologie, CES de Parasitologie, CES d'Hématologie, CES d'Immunologie, CES de Pathologie Médicale - PARIS

Facture 18539

Casablanca Le : 26/09/2023

Analyses effectuées le: 26/09/2023

Pour.....: **Mr. FARISSI OMAR**

Sur prescription du :Dr

Code.....: 2AE1258



Organisme.....: **PRIVE**

Bilan:

HMG PSA

Total : B 280

Montant Net : 280.00 Dh

ARRETEE LA PRESENTE FACTURE A LA SOMME DE :

DEUX CENT QUATRE VINGT Dhs 00 Cts

LABORATOIRE CIRAB
90, Avenue 2 Mars - Casablanca
Tél : 022 86 25 50 / 022 86 25 51

Laboratoire CIRAB

90, avenue 2 MARS - CASABLANCA - Tél.:022 86 25 50 ou 022 86 25 51 - Fax : 022 86 25 52

RC:218506 - Enregistrement:8721 - Patente:34400430 - TVA:705519 - CNSS:2051671

Docteur Allal ROUDANI

Internat des Hôpitaux de PARIS, Doctorat de l'Université René Descartes - PARIS

CES de Contrôle Physico-Chimique des médicaments, CES de Pharmacotechnie Chimique et Galénique - PARIS

B

AE de Biologie Nucléaire du Centre d'Etudes Nucléaires de SACLAY, AE des Maladies Sexuellement Transmissibles de l'OMS - PARIS

CES de bactériologie-Virologie, CES de Parasitologie, CES d'Hématologie, CES d'Immunologie, CES de Pathologie Médicale - PARIS

Facture 18375

Casablanca Le : 10/10/2023

Analyses effectuées le: 10/10/2023

Pour.....: **Mr. FARISSI OMAR**

Sur prescription du :Dr

Code.....: 2AE1258



Organisme.....: **PRIVE**

Bilan:

CBU

Total : B 100

Montant Net : 100.00 Dh

ARRETEE LA PRESENTE FACTURE A LA SOMME DE :

CENTS Dhs 00 Cts

LABORATOIRE CIRAB
90, avenue 2 MARS - Casablanca
Tél.: 022 86 25 50 ou 022 86 25 51

Laboratoire CIRAB

90, avenue 2 MARS - CASABLANCA - Tél.: 022 86 25 50 ou 022 86 25 51 - Fax : 022 86 25 52

RC:218506 - Enregistrement:8721 - Patente:34400430 - TVA:705519 - CNSS:2051671

Docteur Allal ROUDANI

IMP

Internat des Hôpitaux de PARIS, Doctorat de l'Université René Descartes - PARIS

CES de Contrôle Physico-Chimique des médicaments, CES de Pharmacotechnie Chimique et Galénique - PARIS

B

AE de Biologie Nucléaire du Centre d'Etudes Nucléaires de SACLAY, AE des Maladies Sexuellement Transmissibles de l'OMS - PARIS

CES de bactériologie-Virologie, CES de Parasitologie, CES d'Hématologie, CES d'Immunologie, CES de Pathologie Médicale - PARIS

Examen N° 31010415 du 10/10/2023

Edité le 11/10/2023

Monsieur

FARISSI OMAR

2AE1258



Page 1

MICROBIOLOGIE

CYTO-BACTERIOLOGIE DES URINES

Aspect

Normal

BIOCHIMIE

pH

6.00

(5 à 7)

Glucose

< 0.50

g/l

(< 0.50)

Protéines

< 0.30

g/l

(< 0.30)

EXAMEN DIRECT

Cytologie ,

Polynucléaires

5000

/ml

(< 10 000)

Hématies

500

(< 5 000)

Cellules Epithéliales

3000

/ml

(< 10 000)

Cellules Rénales

0

/ml

(0)

Cylindres

0

/ml

(0)

Cristaux

0

(0)

Spermatozoides

0

(0)

Bactériologie

Densité des Bactéries

< 10 000

/ml

(< 10 000)

Parasitologie

NEGATIF

(Négatif)

Mycologie

NEGATIF

(Négatif)

CULTURE

NEGATIF

LABORATOIRE CIRAB
90, Avenue 2 Mars - Casablanca
Tél. : 022 86 25 50/022 86 25 51

Laboratoire CIRAB

90, avenue 2 MARS - CASABLANCA - Tél.: 022 86 25 50 ou 022 86 25 51 - Fax : 022 86 25 52

RC:218506 - Enregistrement:8721 - Patente:34400430 - TVA:705519 - CNSS:2051671

Docteur Allal ROUDANI

IMP

Internat des Hôpitaux de PARIS, Doctorat de l'Université René Descartes - PARIS

CES de Contrôle Physico-Chimique des médicaments, CES de Pharmacotechnie Chimique et Galénique - PARIS

B

AE de Biologie Nucléaire du Centre d'Etudes Nucléaires de SACLAY, AE des Maladies Sexuellement Transmissibles de l'OMS - PARIS

CES de bactériologie-Virologie, CES de Parasitologie, CES d'Hématologie, CES d'Immunologie, CES de Pathologie Médicale - PARIS

Examen N° 30926246 du 26/09/2023

Edité le 27/09/2023

Monsieur

FARISSI OMAR

2AE1258



Page 1

BIOCHIMIE SANGUINE

* HEMOGLOBINE GLYCOSYLEE A1C 6.40 % 6.30 (11/08/21)
4 à 6 = Non Diabétique ou Diabétique Equilibré
6 à 8 = Déséquilibre Modéré > 8 = Déséquilibre Important

BIOLOGIE NUCLEAIRE

ANTIGENE SPECIFIQUE DE LA PROSTATE 3.00 ng/ml (<5) 2.60 (11/08/21)
C'est un dosage RADIOIMMUNOLOGIQUE

LABORATOIRE CIRAB
90, Avenue 2 Mars - Casablanca
Tél. : 022 86 25 50/022 86 25 51

فلوترال® 10 ملغ

(الفليزوزين)، أقراص ذات تحرر ممتد

الرجاء قراءة هذه النشرة جيدا قبل استعمال هذا الدواء، فهي تتضمن معلومات مهمة عن علاجكم. إذا كانت لديكم أسئلة أخرى أو أي شك اطلبوا المزيد من المعلومات من طبيبك أو من الصيدلي. إن هذا الدواء وصف لكم شخصيا لا تعطوه لشخص آخر حتى في حالة أعراض مماثلة لأنه يمكن أن يضر به. احتفظوا بهذه النشرة فقد تحتاجون لقراءتها من جديد.

مدة العلاج:

يجب التيقظ بوصفة الطبيب.
في حالة الإفرط في جرعة فلوترال® أقراص ذات تحرر:
اتصلوا فوراً بالطبيب أو الصيدلي أو أقرب مستشفى.
في حالة الإفرط في الجرعة، يتم إدخال المريض للمستشفى ويُنقى في وضعية استلقاء ويتم إعطاؤه العلاج المعروف لانخفاض ضغط الدم.
نظرا لتثبيته البروتيني المرتفع، فإنه يكون من الصعب تصفية الألفيزوزين.

إذا سئمت تناول فلوترال®، لا تتناولوا جرعة مضاعفة للتعويض عن الجرعة التي فاتتكم.

4. ما هي الآثار الغير المرغوب فيها المحتملة؟

مثل جميع الأدوية، يمكن لفلوترال® أقراص تستعمل لقتات طويلة أن يسبب في بعض التأثيرات الغير المرغوب فيها، لكن لا تحصل لدى الجميع.

شائعة جدا :

- دوخة، شعور بالدوار، شعور بالضيق، صداع في الرأس، اضطرابات في الجهاز الهضمي مثل الغثيان والألم في البطن،
- شعور بالإرهاق.

شائعة قليلا :

- دوخة، نعاس، إغماء (فقدان مفاجئ للوعي)، انخفاض مفاجئ في ضغط الدم عند الانتقال من وضعية الاستلقاء إلى وضعية الوقوف،
- ضربات القلب السريعة، خفقان،
- إسهال،
- جفاف الفم،
- انسداد الأنف أو سيلان (التهاب مخاطية الأنف)،
- ظهور طفح جلدي أو حكة،
- وذمة (آلام في الصدر،
- احمرار الوجه.

نادرة جدا :

- نوبة صدرية لدى المرضى الذين كانوا يعانون في السابق من أمراض القلب التاجية (انظر الفقرة "يرجى الحذر مع")،
- شرى، تورم مفاجئ في الجسم، الوجه و / أو العنق والتي يمكن أن تسبب صعوبة في التنفس وتشكل خطرا على المريض (وذمة وعائية).

وتأثيراتها غير معروفة :

- أمراض الكبد (التهاب كبد الفيروسي) : وخاصة بسبب انسداد القنوات الصفراوية،
- انتصاب مؤلم ويوم لفترة طويلة،
- قزحية متورجة خلال عملية جراحية للساد (الماء الأبيض في العين) (انظر فقرة "يجب الحذر عند")،
- عدم انتظام ضربات القلب (الرجفان الأذيني)،
- التقيؤ،
- انخفاض في عدد خليا الدم البيضاء (قلة الخلايا المتعادلة).

إذا لاحظتم آثار جانبية لا تدر ضمن هذه النشرة أو إذا تفاقم إحدى الآثار الجانبية، أطلبوا طبيباً أو الصيدلي.

5. كيف يحفظ فلوترال® أقراص ذات تحرر ممتد ؟

يحفظ به بعيدا عن متناول ورؤية الأطفال.
بدون شروط معينة للتخزين.

بهذه النشرة

1. ما هو فلوترال® أقراص ذات تحرر ممتد وفي أية حالة يستعمل؟
2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول فلوترال® أقراص ذات تحرر ممتد ؟
3. كيفية تناول فلوترال® أقراص ذات تحرر ممتد ؟
4. ما هي الآثار الغير المرغوب فيها المحتملة؟
5. كيف يحفظ فلوترال® أقراص ذات تحرر ممتد ؟
6. معلومات إضافية.

1. ما هو فلوترال® أقراص ذات تحرر ممتد وفي أية حالة يستعمل؟

فلوترال® يحتوي على الألفيزوزين الذي ينتمي إلى فئة حاصرات ألفا. هذه الأدوية تعمل على الجهاز التناسلي البولي والهرمونات الجنسية.

فلوترال® يستعمل في:

- علاج الأعراض الوظيفية للتضخم الحميد للبروستات.
- علاج مساعد على تفريغ المثانة عند الاحتباس الحاد للبول المرتبط بالتضخم الحميد للبروستات.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول فلوترال® أقراص ذات تحرر ممتد ؟

لا يجب تناول فلوترال® أقراص ذات تحرر ممتد في الحالات التالية:

- حساسية شديدة للألفيزوزين و/أو لأحد المكونات الأخرى.
- انخفاض ضغط الدم عند الوقوف.
- قصور كبد.
- قصور كلوي شديد (تصفية الكرياتينين < 30 مل/الدقيقة).
- إذا كنت تتناول بعض الأدوية المستعملة في علاج فيروس نقص المناعة البشرية (مثل مثبط بروتياز مشترك بريتونايفير أو كوبيسيستا) أو الأدوية المستعملة في علاج التهاب الكبد من نوع C (مثل تيلابوفير أو بوسوبوفير) أو الأدوية المستعملة في علاج بعض الأمراض الفطرية (مثل كيتوكونازول، إيتراكونازول، بوزاكونازول)، أو تلك المستعملة في علاج بعض الالتهابات البكتيرية (مثل كلاريثروميسين، إيريثروميسين، تيليثروميسين) انظر الفقرة "تتول أو استعمال أدوية أخرى".

يجب الانتباه مع فلوترال® أقراص ذات تحرر ممتد :

تحذيرات خاصة واحتياطات الاستعمال :

قبل بدء العلاج، يرجى إخبار طبيبك إذا كنت تعاني من مرض مرتبط بالقلب (وخاصة إذا كنت تعاني من النوبة الصدرية أو فشل حاد بالقلب) أو اضطرابات ضربات القلب، أو إذا كان لديك من قبل انخفاض كبير في ضغط الدم باستعمال دواء آخر من نفس فصيلة فلوترال (حاصرات ألفا).

خلال فترة العلاج

يمكن ظهور دوار في الضغط الدموي بعد تناول هذا الدواء مسحوبا باليد من الحساس بالدوران، عياء، و ترقق. في هذه الحالة يجب على المريض الاستلقاء إلى حين اختفاء هذه الأعراض.

هذه الأعراض غالبا ما تكون عابرة وفي بداية العلاج ولا يجب توقيف العلاج بسببها و يجب إخبار المريض باحتمال وقوعها. يجب الحذر الخاصة لدى كبار السن والأشخاص الذين يأخذون دواء آخر (مع ارتفاع ضغط الدم أو يأخذون مشتقات النترات (الأدوية التي تعمل بالنخلة الصدرية).

يجب تجنب هذا الدواء بالتزامن مع استعمال بعض الأدوية المستعملة في علاج ارتفاع ضغط الدم (خاصة حاصرات بيتا، كالسيوم، ديازوسين، إيرابيدين، نظر

FLOTRAL® 10 mg

(Afluzosine), Comprimés à libération prolongée

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

- Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
 - Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
 - Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?
3. COMMENT PRENDRE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

FLOTRAL® contient de l'afluzosine qui appartient à la classe des alphabloquants. Ces médicaments agissent sur le système génito-urinaire et hormones sexuelles.

FLOTRAL® est indiqué dans le :

- Traitement des symptômes fonctionnels de l'hypertrophie bénigne de la prostate.
- Traitement adjuvant au sondage vésical dans la rétention aiguë d'urine liée à l'hypertrophie bénigne de la prostate.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée ?

Ne prenez jamais FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'afluzosine et/ou à l'un des autres composants.
- Hypotension orthostatique.
- Insuffisance hépatique.
- Insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 30 ml/min).
- Si vous prenez certains médicaments utilisés dans le traitement du VIH (par exemple : inhibiteur de protéases associé au ritonavir ou au zalcitabine), ou utilisés dans le traitement de l'hépatite C (par exemple le télaprévir ou le bocoprevir), ou utilisés dans le traitement de certaines infections fongiques (par exemple kétoconazole, itraconazole, posaconazole), ou utilisés dans certaines infections bactériennes (par exemple : clarithromycine, érythromycine, tétracycline) voir rubrique « Prise ou utilisation d'autres médicaments ».

Faites attention avec FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée :

Mises en garde et précautions d'emploi

Avant de commencer le traitement : prévenez votre médecin si vous avez une maladie du cœur (en particulier si vous souffrez d'angine de poitrine, d'insuffisance cardiaque aigüe, de troubles du rythme cardiaque) ou si vous avez déjà eu une baisse importante de la pression artérielle avec un autre médicament de la même famille que FLOTRAL® (alphabloquants).

Pendant le traitement

Une hypotension orthostatique peut apparaître dans les heures qui suivent la prise du médicament, éventuellement des étourdissements.

Traitement adjuvant au sondage vésical dans la rétention aiguë d'urine liée à l'hypertrophie bénigne de la prostate :
Le traitement est administré pendant 3 à 4 jours dont 2 à 3 jours lors de la mise sous cathéter et 1 jour après le retrait de celui-ci.

Mode d'administration

Voie orale.

Le comprimé doit être avalé entier avec un verre d'eau et pris immédiatement après le repas du soir.

Les comprimés ne doivent pas être croqués, mâchés, écrasés ou broyés en poudre. Ces actions peuvent conduire à une libération et à une absorption inappropriée du médicament et, en conséquence, à des effets indésirables pouvant être précoces.

Durée de traitement

SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DU MEDECIN.

Si vous avez pris plus de FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

En cas de surdosage, le malade sera hospitalisé et maintenu en position allongée. Un traitement classique de l'hypotension sera institué.

Du fait de sa fixation protéique élevée, l'afluzosine est difficilement dialysable.

Si vous oubliez de prendre FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée :

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, FLOTRAL®, comprimés à libération prolongée est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Fréquemment :

- Etourdissements, sensations vertigineuses, malaise, maux de tête ;
- Troubles digestifs à type de nausées, douleurs dans le ventre ;
- Sensation de fatigue.

Peu fréquemment :

- Vertiges, somnolence, syncope (perte de connaissance brutale) ;
- Chute de la pression artérielle lors du passage de la position couchée à la position debout ;
- Accélération des battements du cœur, palpitations ;
- Diarrhée ;
- Bouche sèche ;
- Nez bouché ou nez qui coule (rhinite) ;
- Eruptions de boutons sur la peau ou démangeaisons ;
- Œdèmes, douleurs dans la poitrine ;
- Rougeurs du visage.

Très rarement :

- Angine de poitrine chez les patients ayant des antécédents de troubles coronariens (voir rubrique « Faites attention avec ») ;
- Urticaire, brusque gonflement d'un organe, du visage et/ou du cou pouvant entraîner une difficulté à respirer et mettre en danger le patient (angio-œdème).

Fréquence non connue :

- Maladies du foie (hépatites), notamment dues à l'obstruction des voies biliaires ;
- Érection douloureuse et prolongée ;
- Perte de vision lors d'une opération de la cataracte.

PPV: 147 DH IO



position
nement

itoires,

LIBIDEX[®]

Ginseng MEPACO
Nigella sativa

COMPOSITION :

Extraits secs de Ginseng	100 mg
Nigella sativa	100 mg
Son	100 mg
Stéarate de Magnésium	10 mg
Talc	10 mg
Amidon	5 mg

PROPRIETES :

Le Ginseng est connu depuis des milliers d'années pour ses propriétés stimulantes du Tonus général.

Sa composition riche en saponines, huiles essentielles, vitamines du groupe B vitamines C, E, permet en outre une harmonisation des fonctions métaboliques avec amélioration du rendement physiologique, effet adaptogène, amélioration des réponses physiques et psychiques au stress, etc

Nigella sativa associée au ginseng permet de potentialiser l'effet du ginseng par ses propriétés stimulantes de l'immunité et permet d'améliorer la santé globale.

CONSEILS D'UTILISATION :

En cas de :

Fatigue générale, baisse du tonus physique, psychique, sexuel.

Prendre 1 à 2 gélules par jour.

PRESENTATION :

LOT:1720921

EXP: 10/2024

PPC: 117.20 DHS

Fabriqué par MEPACO
Distribué Exclusivement Par I.M.P

TANZAAR®

Il est important d'intégrer l'importance de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle vous apporte des informations sur votre traitement, sur vos questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien, et en cas de symptômes, cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

a) DÉNOMINATION
TANZAAR® 50 mg.
TANZAAR® 100 mg.

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES
Par comprimé
• TANZAAR® 50 mg
Losartan (DCI) potassique 50 mg
• TANZAAR® 100 mg
Losartan (DCI) potassique 100 mg
Excipients communs: Provolol HD90, stéaryl fumarate de sodium, croscarmellose sodique, cellulose microcristalline ;
Pelliculage : Sepifilm blanc.

c) FORME PHARMACEUTIQUE
Comprimés pelliculés.

d) PRÉSENTATIONS
• TANZAAR® 50 mg : boîtes de 14 et de 28.
• TANZAAR® 100 mg : boîte de 28.

e) CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE
ANTAGONISTE DES RECEPTEURS DE L'ANGIOTENSINE II, NON ASSOCIÉ.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?
Les comprimés TANZAAR® sont indiqués :

- Dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle.
- Dans le traitement de l'insuffisance rénale chez les patients diabétiques de type 2 avec protéinurie ; chez le diabétique de type 2, hypertonique, présentant une insuffisance rénale avec protéinurie < 0,50 g/l, le losartan ralentit la progression de l'atteinte rénale, en association avec d'autres traitements antihypertenseurs.
- Pour réduire la morbidité et la mortalité cardiovasculaires chez des patients hypertendus ayant une hypertrophie ventriculaire gauche (le plus souvent en association à un diurétique thiazidique). Cette indication repose sur les résultats de l'étude LIFE.

3. ATTENTION !
a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?
Le médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- Patients du médicament.
- Allergie connue à l'un des composants du médicament.
- Insuffisance rénale sévère.
- Insuffisance hépatique sévère.
- Insuffisance cardiaque sévère.
- Insuffisance hépatique : La posologie doit être réduite en cas d'antécédents d'insuffisance hépatique.
- Insuffisance rénale : Un contrôle périodique du potassium et de la créatinine est recommandé, particulièrement chez le sujet âgé.
- Hypertension : Toute prescription d'un médicament agissant sur le système rénine-angiotensine-aldostérone est susceptible de provoquer une hypokaliémie. Ce risque, potentiellement mortel, est majoré chez les sujets âgés, les insuffisants rénaux et les diabétiques, et/ou en cas d'association de plusieurs médicaments hypokaliémisants, et/ou lors de la survenue d'événements intercurrents.
- Enfant : En l'absence de données disponibles, l'utilisation du losartan n'est pas recommandée chez l'enfant.

LA VIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

(c) INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Nécessitant des précautions d'emploi :

- Acide acétylsalicylique (aspirine) pour des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique (≥ 1 g par prise et/ou ≥ 3 g par jour) ou pour des doses anti-inflammatoires (≥ 500 mg par prise et/ou < 3 g par jour) : insuffisance rénale aigue chez le malade à risque (sujet âgé et/ou déshydraté) par diminution de la filtration glomérulaire. Par ailleurs, réduction de l'effet antihypertenseur.
- Bactéfène : majoration de l'effet antihypertenseur.
- Diurétiques hypokaliémisants : risque d'hypotension artérielle lors de l'instauration du traitement par un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II en cas de déplétion hydrosodée préexistante.
- Dans tous les cas, surveiller la fonction rénale (créatininémie) dans les premières semaines du traitement par un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II.

A prendre en compte :

- Alphablocants à visée urologique (alfuzosine, doxazosine, prazosine, tamsulosine, térazosine) : risque d'hypotension orthostatique majeure.
- Antihypertenseurs, sauf alphablocants : risque d'hypotension orthostatique majeure.

TANZAAR®

Il est important d'intégrer l'importance de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle vous apporte des informations sur votre traitement, sur vos questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien, et en cas de symptômes, cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

a) DÉNOMINATION
TANZAAR® 50 mg.
TANZAAR® 100 mg.

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES
Par comprimé
• TANZAAR® 50 mg
Losartan (DCI) potassique 50 mg
• TANZAAR® 100 mg
Losartan (DCI) potassique 100 mg
Excipients communs: Provolol HD90, stéaryl fumarate de sodium, croscarmellose sodique, cellulose microcristalline ;
Pelliculage : Sepifilm blanc.

c) FORME PHARMACEUTIQUE
Comprimés pelliculés.

d) PRÉSENTATIONS
• TANZAAR® 50 mg : boîtes de 14 et de 28.
• TANZAAR® 100 mg : boîte de 28.

e) CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE
ANTAGONISTE DES RECEPTEURS DE L'ANGIOTENSINE II, NON ASSOCIÉ.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?
Les comprimés TANZAAR® sont indiqués :

- Dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle.
- Dans le traitement de l'insuffisance rénale chez les patients diabétiques de type 2 avec protéinurie : chez le diabétique de type 2, hypertonique, présentant une insuffisance rénale avec protéinurie < 0,50 g/l, le losartan ralentit la progression de l'atteinte rénale, en association avec d'autres traitements antihypertenseurs.
- Pour réduire la morbidité et la mortalité cardiovasculaires chez des patients hypertendus ayant une hypertrophie ventriculaire gauche (le plus souvent en association à un diurétique thiazidique). Cette indication repose sur les résultats de l'étude LIFE.

3. ATTENTION !
a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?
Le médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- Patients du médicament.
- Insuffisance rénale sévère.
- Insuffisance hépatique sévère.
- Insuffisance hépatique : La posologie doit être réduite en cas d'antécédents d'insuffisance hépatique.
- Insuffisance rénale : Un contrôle périodique du potassium et de la créatinine est recommandé, particulièrement chez le sujet âgé.
- Hypertension : Toute prescription d'un médicament agissant sur le système rénine-angiotensine-aldostérone est susceptible de provoquer une hypokaliémie. Ce risque, potentiellement mortel, est majoré chez les sujets âgés, les insuffisants rénaux et les diabétiques, et/ou en cas d'association de plusieurs médicaments hypokaliémisants, et/ou lors de la survenue d'événements intercurrents.
- Enfant : En l'absence de données disponibles, l'utilisation du losartan n'est pas recommandée chez l'enfant.

LA VIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

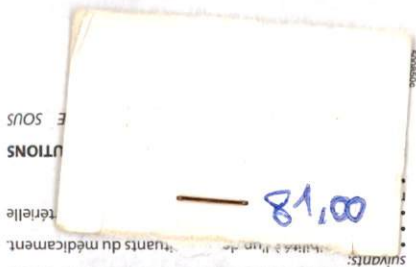
(c) INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Nécessitant des précautions d'emploi :

- Acide acétylsalicylique (aspirine) pour des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique (≥ 1 g par prise et/ou ≥ 3 g par jour) ou pour des doses anti-inflammatoires (≥ 500 mg par prise et/ou < 3 g par jour) : insuffisance rénale aigue chez le malade à risque (sujet âgé et/ou déshydraté) par diminution de la filtration glomérulaire. Par ailleurs, réduction de l'effet antihypertenseur.
- Bactéfène : majoration de l'effet antihypertenseur.
- Diurétiques hypokaliémisants : risque d'hypotension artérielle lors de l'instauration du traitement par un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II en cas de déplétion hydrosodée préexistante.
- Dans tous les cas, surveiller la fonction rénale (créatininémie) dans les premières semaines du traitement par un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II.

A prendre en compte :

- Alphablocants à visée urologique (alfuzosine, doxazosine, prazosine, tamsulosine, térazosine) : risque d'hypotension orthostatique majeure.
- Antihypertenseurs, sauf alphablocants : risque d'hypotension orthostatique majeure.



TANZAAR®

Il est important d'intégrer l'importance de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle vous fournira des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez des questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Cette notice ne remplace pas le conseil de votre médecin. Ne la donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes.

Si vous avez des symptômes, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

3) DÉNOMINATION
TANZAAR® 50 mg
TANZAAR® 100 mg

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

Par comprimé
• TANZAAR® 50 mg
Losartan (DCI) potassique 50 mg
• TANZAAR® 100 mg
Losartan (DCI) potassique 100 mg
Excipients communs: Provolol HD90, stéaryl fumarate de sodium, croscarmellose sodique, cellulose microcristalline ;
Pelliculage : Sepifilm blanc.

d) FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés.

d) PRÉSENTATIONS

• TANZAAR® 50 mg : boîtes de 14 et de 28.
• TANZAAR® 100 mg : boîte de 28.

e) CLASSE PHARMACOLOGIQUE

ANTAGONISTE DES RECEPTEURS DE L'ANGIOTENSINE II, NON ASSOCIÉ.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Les comprimés TANZAAR® sont indiqués :
• Dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle.
• Dans le traitement de l'insuffisance rénale chez les patients diabétiques de type 2 avec protéinurie : chez le diabétique de type 2, hypertonique, présentant une insuffisance rénale avec protéinurie < 0,50 g/l, le losartan ralentit la progression de l'atteinte rénale, en association avec d'autres traitements antihypertenseurs.
• Pour réduire la morbidité et la mortalité cardiovasculaires chez des patients hypertendus ayant une hypertrophie ventriculaire gauche (le plus souvent en association à un diurétique thiazidique). Cette indication repose sur les résultats de l'étude LIFE.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?
Le médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

• Patients du médicament.

• Patients du médicament.

• Patients du médicament.

• Patients du médicament.

• Patients du médicament.

• Patients du médicament.

(c) INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES
Nécessitant des précautions d'emploi :
• Acide acétylsalicylique (aspirine) pour des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique (≥ 1 g par prise et/ou ≥ 3 g par jour) ou pour des doses anti-inflammatoires (≥ 500 mg par prise et/ou < 3 g par jour) : insuffisance rénale aigue chez le malade à risque (surtout âgé et/ou déshydraté) par diminution de la filtration glomérulaire. Par ailleurs, réduction de l'effet antihypertenseur.
• Bactéfène : majoration de l'effet antihypertenseur.
• Diurétiques hypokaliémisants : risque d'hypotension artérielle lors de l'instauration du traitement par un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II en cas de déplétion hydrosodée préexistante.
Dans tous les cas, surveiller la fonction rénale (créatininémie) dans les premières semaines du traitement par un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II.
A prendre en compte :
• Alphablocants à visée urologique (alfuzosine, doxazosine, prazosine, tamsulosine, térazosine) : risque d'hypotension orthostatique majeure.
• Antihypertenseurs, sauf alphablocants : risque d'hypotension.

(c) INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES
Nécessitant des précautions d'emploi :
• Acide acétylsalicylique (aspirine) pour des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique (≥ 1 g par prise et/ou ≥ 3 g par jour) ou pour des doses anti-inflammatoires (≥ 500 mg par prise et/ou < 3 g par jour) : insuffisance rénale aigue chez le malade à risque (surtout âgé et/ou déshydraté) par diminution de la filtration glomérulaire. Par ailleurs, réduction de l'effet antihypertenseur.
• Bactéfène : majoration de l'effet antihypertenseur.
• Diurétiques hypokaliémisants : risque d'hypotension artérielle lors de l'instauration du traitement par un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II en cas de déplétion hydrosodée préexistante.
Dans tous les cas, surveiller la fonction rénale (créatininémie) dans les premières semaines du traitement par un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II.
A prendre en compte :
• Alphablocants à visée urologique (alfuzosine, doxazosine, prazosine, tamsulosine, térazosine) : risque d'hypotension orthostatique majeure.
• Antihypertenseurs, sauf alphablocants : risque d'hypotension.

DIAMICRON® 60 mg

Comprimés sécables à Libération Modifiée

Prenez toujours cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
3. Comment prendre DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON® 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : sulfamide hypoglycémiant - dérivé de l'urée - code ATC : A10BB09

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonurées).

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale.

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON® 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

Ne prenez jamais DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée

si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament. (Cf. « Contenu de l'emballage et autres informations »), ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiant) ;

- si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;
- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un pré-coma ou un coma diabétique ;
- si vous souffrez d'insuffisance rénale ou hépatique sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole) (Cf. « Prise d'autres médicaments ») ;
- si vous allaitez (Cf. « Grossesse, Allaitement et fertilité »).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée.

Vous devez respecter le traitement prescrit par votre médecin pour atteindre une glycémie normale. Cela signifie qu'à part la prise régulière du traitement, vous respectez un régime alimentaire, faites de l'exercice physique et, quand cela est nécessaire, perdez du poids.

Durant le traitement par gliclazide, un contrôle régulier de votre taux de sucre dans le sang (et éventuellement dans les urines), et également de votre hémoglobine glyquée (HbA1c), est nécessaire.

Dans les premières semaines de traitement, le risque d'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) peut être augmenté. Dans ce cas, un contrôle médical rigoureux

- si vous prenez d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même temps,
- si vous prenez de trop fortes doses de gliclazide,
- si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles fonctionnels de la glande thyroïdienne, de la glande hypophysaire ou du cortex surrénalien),
- si votre fonction rénale ou hépatique est sévèrement diminuée.

Si vous avez une hypoglycémie, vous pouvez présenter les symptômes suivants : Maux de tête, faim intense, nausées, vomissements, fatigue, troubles du sommeil, agitation, agressivité, manque de concentration, vigilance et temps de réaction diminués, dépression, confusion, troubles de la parole ou de la vision, tremblements, troubles sensoriels, vertiges et sensation d'impuissance.

Les signes et symptômes suivants peuvent aussi survenir : transpiration, peau moite, anxiété, battements du cœur rapides ou irréguliers, augmentation de la pression artérielle, forte douleur subite dans la poitrine qui peut irradier dans les zones proches (angine de poitrine).

Si le taux de sucre dans le sang continue à baisser, vous pouvez souffrir d'une confusion importante (délire), présenter des convulsions, perdre votre sang froid, votre respiration peut être superficielle et les battements de votre cœur ralentis, vous pouvez perdre conscience.

Dans la plupart des cas, les symptômes d'une hypoglycémie disparaissent très rapidement si vous consommez du sucre, par exemple des comprimés de glucose, morceaux de sucre, jus de fruits, thé sucré.

Vous devez donc toujours avoir sur vous du sucre (comprimés de glucose, morceaux de sucre). Souvenez-vous que les édulcorants ne sont pas efficaces. Veuillez contacter votre médecin ou l'hôpital le plus proche si la prise de sucre n'est pas efficace ou si les symptômes réapparaissent.

Les symptômes d'une hypoglycémie peuvent être absents, être moins évidents ou se développer très lentement ou vous pouvez ne pas vous rendre compte à temps que votre taux de sucre dans le sang a baissé. Ceci peut se produire chez les personnes âgées qui prennent certains médicaments (par exemple les médicaments agissant sur le système nerveux central et les bêta-bloquants).

Si vous êtes en situation de stress (par exemple accidents, opération chirurgicale, fièvre, ...) votre médecin peut temporairement faire un relais par un traitement par insuline.

Les symptômes d'une hyperglycémie (fort taux de sucre dans le sang) peuvent survenir lorsque le traitement par gliclazide n'a pas encore suffisamment réduit la glycémie, lorsque vous n'avez pas respecté le traitement prescrit par votre médecin si vous prenez des préparations à base de Millepertuis (*Hypericum perforatum*) (Cf. « Autres médicaments et DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ») ou dans des situations particulières de stress. Ces derniers peuvent inclure soif, envie fréquente d'uriner, bouche sèche, peau sèche qui démange, infections de la peau et performances réduites.

Si ces symptômes surviennent, vous devez contacter votre médecin ou votre pharmacien.

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque le gliclazide est prescrit en même temps que des médicaments de la classe des antibiotiques appelés fluorquinolones, en particulier chez les patients âgés. Dans ce cas, votre médecin vous appellera l'importance de surveiller votre glycémie.

Si vous avez des antécédents familiaux ou si vous êtes atteints d'un déficit en Glucose-6-Phosphate-Déshydrogénase (G6PD) (anomalie des globules rouges), une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Enfants

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée, n'est pas recommandé chez l'enfant en raison d'un manque de données.

Autres médicaments et DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

L'effet hypoglycémiant de gliclazide peut être renforcé et les signes d'une hypoglycémie peuvent survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- autres médicaments utilisés pour traiter une hyperglycémie (antidiabétiques oraux, agonistes des récepteurs GLP-1 ou insuline),
- antibiotiques (par exemple sulfamides, clarithromycine),
- médicaments pour traiter l'hypertension ou l'insuffisance cardiaque (bêta-bloquants, inhibiteurs de l'enzyme de conversion tels que captopril ou enalapril),
- médicaments pour traiter les infections fongiques (miconazole, fluconazole),
- médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac ou du duodénum (antagonistes des récepteurs H2),
- médicaments pour traiter la dépression (inhibiteurs de la monoamine oxydase),
- analgésique ou antirhumatismal (phénylbutazone, ibuprofène),
- médicaments contenant de l'alcool.

L'effet hypoglycémiant de gliclazide peut être diminué et une hyperglycémie peut survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- médicaments pour traiter les troubles du système nerveux central (chlorpromazine),
- médicaments réduisant les inflammations (corticoïdes),
- médicaments pour traiter l'asthme ou utilisés pendant l'accouchement (salbutamol IV, ritodrine et terbutaline),
- médicaments pour traiter les affections du sein, les saignements menstruels importants et l'endométriose (danazol).

• Préparations à base de Millepertuis (*Hypericum perforatum*).

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque

s sautez un repas,

apport en hydrates de car-

s repas,

7870

DIAMICRON® 60 mg

Comprimés sécables à Libération Modifiée

Prenez toujours cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
3. Comment prendre DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON® 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : sulfamide hypoglycémiant - dérivé de l'urée - code ATC : A10BB09

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonurées).

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale.

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON® 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

Ne prenez jamais DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée

si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament. (Cf. « Contenu de l'emballage et autres informations »), ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiant) ;

- si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;
- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un pré-coma ou un coma diabétique ;
- si vous souffrez d'insuffisance rénale ou hépatique sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole) (Cf. « Prise d'autres médicaments ») ;
- si vous allaitez (Cf. « Grossesse, Allaitement et fertilité »).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée.

Vous devez respecter le traitement prescrit par votre médecin pour atteindre une glycémie normale. Cela signifie qu'à part la prise régulière du traitement, vous respectez un régime alimentaire, faites de l'exercice physique et, quand cela est nécessaire, perdez du poids.

Durant le traitement par gliclazide, un contrôle régulier de votre taux de sucre dans le sang (et éventuellement dans les urines), et également de votre hémoglobine glyquée (HbA1c), est nécessaire.

Dans les premières semaines de traitement, le risque d'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) peut être augmenté. Dans ce cas, un contrôle médical rigoureux

- si vous prenez d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même temps,
- si vous prenez de trop fortes doses de gliclazide,
- si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles fonctionnels de la glande thyroïdienne, de la glande hypophysaire ou du cortex surrénalien),
- si votre fonction rénale ou hépatique est sévèrement diminuée.

Si vous avez une hypoglycémie, vous pouvez présenter les symptômes suivants : Maux de tête, faim intense, nausées, vomissements, fatigue, troubles du sommeil, agitation, agressivité, manque de concentration, vigilance et temps de réaction diminués, dépression, confusion, troubles de la parole ou de la vision, tremblements, troubles sensoriels, vertiges et sensation d'impuissance.

Les signes et symptômes suivants peuvent aussi survenir : transpiration, peau moite, anxiété, battements du cœur rapides ou irréguliers, augmentation de la pression artérielle, forte douleur subite dans la poitrine qui peut irradier dans les zones proches (angine de poitrine).

Si le taux de sucre dans le sang continue à baisser, vous pouvez souffrir d'une confusion importante (délire), présenter des convulsions, perdre votre sang froid, votre respiration peut être superficielle et les battements de votre cœur ralentis, vous pouvez perdre conscience.

Dans la plupart des cas, les symptômes d'une hypoglycémie disparaissent très rapidement si vous consommez du sucre, par exemple des comprimés de glucose, morceaux de sucre, jus de fruits, thé sucré.

Vous devez donc toujours avoir sur vous du sucre (comprimés de glucose, morceaux de sucre). Souvenez-vous que les édulcorants ne sont pas efficaces. Veuillez contacter votre médecin ou l'hôpital le plus proche si la prise de sucre n'est pas efficace ou si les symptômes réapparaissent.

Les symptômes d'une hypoglycémie peuvent être absents, être moins évidents ou se développer très lentement ou vous pouvez ne pas vous rendre compte à temps que votre taux de sucre dans le sang a baissé. Ceci peut se produire chez les personnes âgées qui prennent certains médicaments (par exemple les médicaments agissant sur le système nerveux central et les bêta-bloquants).

Si vous êtes en situation de stress (par exemple accidents, opération chirurgicale, fièvre, ...) votre médecin peut temporairement faire un relais par un traitement par insuline.

Les symptômes d'une hyperglycémie (fort taux de sucre dans le sang) peuvent survenir lorsque le traitement par gliclazide n'a pas encore suffisamment réduit la glycémie, lorsque vous n'avez pas respecté le traitement prescrit par votre médecin si vous prenez des préparations à base de Millepertuis (*Hypericum perforatum*) (Cf. « Autres médicaments et DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ») ou dans des situations particulières de stress. Ces derniers peuvent inclure soif, envie fréquente d'uriner, bouche sèche, peau sèche qui démange, infections de la peau et performances réduites.

Si ces symptômes surviennent, vous devez contacter votre médecin ou votre pharmacien.

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque le gliclazide est prescrit en même temps que des médicaments de la classe des antibiotiques appelés fluorquinolones, en particulier chez les patients âgés. Dans ce cas, votre médecin vous appellera l'importance de surveiller votre glycémie.

Si vous avez des antécédents familiaux ou si vous êtes atteints d'un déficit en Glucose-6-Phosphate-Déshydrogénase (G6PD) (anomalie des globules rouges), une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Enfants

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée, n'est pas recommandé chez l'enfant en raison d'un manque de données.

Autres médicaments et DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée
Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

L'effet hypoglycémiant de gliclazide peut être renforcé et les signes d'une hypoglycémie peuvent survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- autres médicaments utilisés pour traiter une hyperglycémie (antidiabétiques oraux, agonistes des récepteurs GLP-1 ou insuline),
- antibiotiques (par exemple sulfamides, clarithromycine),
- médicaments pour traiter l'hypertension ou l'insuffisance cardiaque (bêta-bloquants, inhibiteurs de l'enzyme de conversion tels que captopril ou enalapril),
- médicaments pour traiter les infections fongiques (miconazole, fluconazole),
- médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac ou du duodénum (antagonistes des récepteurs H2),
- médicaments pour traiter la dépression (inhibiteurs de la monoamine oxydase),
- analgésique ou antirhumatismal (phénylbutazone, ibuprofène),
- médicaments contenant de l'alcool.

L'effet hypoglycémiant de gliclazide peut être diminué et une hyperglycémie peut survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- médicaments pour traiter les troubles du système nerveux central (chlorpromazine),
- médicaments réduisant les inflammations (corticoïdes),
- médicaments pour traiter l'asthme ou utilisés pendant l'accouchement (salbutamol IV, ritodrine et terbutaline),
- médicaments pour traiter les affections du sein, les saignements menstruels importants et l'endométriose (danazol).

• Préparations à base de Millepertuis (*Hypericum perforatum*).

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque

s sautez un repas,

apport en hydrates de car-

s repas,

7870

DIAMICRON® 60 mg

Comprimés sécables à Libération Modifiée

Prenez toujours cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
3. Comment prendre DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON® 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : sulfamide hypoglycémiant - dérivé de l'urée - code ATC : A10BB09

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonurées).

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale.

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON® 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

Ne prenez jamais DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée

si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament. (Cf. « Contenu de l'emballage et autres informations »), ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiant) ;

- si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;
- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un pré-coma ou un coma diabétique ;
- si vous souffrez d'insuffisance rénale ou hépatique sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole) (Cf. « Prise d'autres médicaments ») ;
- si vous allaitez (Cf. « Grossesse, Allaitement et fertilité »).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée.

Vous devez respecter le traitement prescrit par votre médecin pour atteindre une glycémie normale. Cela signifie qu'à part la prise régulière du traitement, vous respectez un régime alimentaire, faites de l'exercice physique et, quand cela est nécessaire, perdez du poids.

Durant le traitement par gliclazide, un contrôle régulier de votre taux de sucre dans le sang (et éventuellement dans les urines), et également de votre hémoglobine glyquée (HbA1c), est nécessaire.

Dans les premières semaines de traitement, le risque d'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) peut être augmenté. Dans ce cas, un contrôle médical rigoureux

- si vous prenez d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même temps,
- si vous prenez de trop fortes doses de gliclazide,
- si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles fonctionnels de la glande thyroïdienne, de la glande hypophysaire ou du cortex surrénalien),
- si votre fonction rénale ou hépatique est sévèrement diminuée.

Si vous avez une hypoglycémie, vous pouvez présenter les symptômes suivants : Maux de tête, faim intense, nausées, vomissements, fatigue, troubles du sommeil, agitation, agressivité, manque de concentration, vigilance et temps de réaction diminués, dépression, confusion, troubles de la parole ou de la vision, tremblements, troubles sensoriels, vertiges et sensation d'impuissance.

Les signes et symptômes suivants peuvent aussi survenir : transpiration, peau moite, anxiété, battements du cœur rapides ou irréguliers, augmentation de la pression artérielle, forte douleur subite dans la poitrine qui peut irradier dans les zones proches (angine de poitrine).

Si le taux de sucre dans le sang continue à baisser, vous pouvez souffrir d'une confusion importante (délire), présenter des convulsions, perdre votre sang froid, votre respiration peut être superficielle et les battements de votre cœur ralentis, vous pouvez perdre conscience.

Dans la plupart des cas, les symptômes d'une hypoglycémie disparaissent très rapidement si vous consommez du sucre, par exemple des comprimés de glucose, morceaux de sucre, jus de fruits, thé sucré.

Vous devez donc toujours avoir sur vous du sucre (comprimés de glucose, morceaux de sucre). Souvenez-vous que les édulcorants ne sont pas efficaces. Veuillez contacter votre médecin ou l'hôpital le plus proche si la prise de sucre n'est pas efficace ou si les symptômes réapparaissent.

Les symptômes d'une hypoglycémie peuvent être absents, être moins évidents ou se développer très lentement ou vous pouvez ne pas vous rendre compte à temps que votre taux de sucre dans le sang a baissé. Ceci peut se produire chez les personnes âgées qui prennent certains médicaments (par exemple les médicaments agissant sur le système nerveux central et les bêta-bloquants).

Si vous êtes en situation de stress (par exemple accidents, opération chirurgicale, fièvre, ...) votre médecin peut temporairement faire un relais par un traitement par insuline.

Les symptômes d'une hyperglycémie (fort taux de sucre dans le sang) peuvent survenir lorsque le traitement par gliclazide n'a pas encore suffisamment réduit la glycémie, lorsque vous n'avez pas respecté le traitement prescrit par votre médecin si vous prenez des préparations à base de Millepertuis (*Hypericum perforatum*) (Cf. « Autres médicaments et DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ») ou dans des situations particulières de stress. Ces derniers peuvent inclure soif, envie fréquente d'uriner, bouche sèche, peau sèche qui démange, infections de la peau et performances réduites.

Si ces symptômes surviennent, vous devez contacter votre médecin ou votre pharmacien.

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque le gliclazide est prescrit en même temps que des médicaments de la classe des antibiotiques appelés fluorquinolones, en particulier chez les patients âgés. Dans ce cas, votre médecin vous appellera l'importance de surveiller votre glycémie.

Si vous avez des antécédents familiaux ou si vous êtes atteints d'un déficit en Glucose-6-Phosphate-Déshydrogénase (G6PD) (anomalie des globules rouges), une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Enfants

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée, n'est pas recommandé chez l'enfant en raison d'un manque de données.

Autres médicaments et DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée
Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

L'effet hypoglycémiant de gliclazide peut être renforcé et les signes d'une hypoglycémie peuvent survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- autres médicaments utilisés pour traiter une hyperglycémie (antidiabétiques oraux, agonistes des récepteurs GLP-1 ou insuline),
- antibiotiques (par exemple sulfamides, clarithromycine),
- médicaments pour traiter l'hypertension ou l'insuffisance cardiaque (bêta-bloquants, inhibiteurs de l'enzyme de conversion tels que captopril ou enalapril),
- médicaments pour traiter les infections fongiques (miconazole, fluconazole),
- médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac ou du duodénum (antagonistes des récepteurs H2),
- médicaments pour traiter la dépression (inhibiteurs de la monoamine oxydase),
- analgésique ou antirhumatismal (phénylbutazone, ibuprofène),
- médicaments contenant de l'alcool.

L'effet hypoglycémiant de gliclazide peut être diminué et une hyperglycémie peut survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- médicaments pour traiter les troubles du système nerveux central (chlorpromazine),
- médicaments réduisant les inflammations (corticoïdes),
- médicaments pour traiter l'asthme ou utilisés pendant l'accouchement (salbutamol IV, ritodrine et terbutaline),
- médicaments pour traiter les affections du sein, les saignements menstruels importants et l'endométriose (danazol).

• Préparations à base de Millepertuis (*Hypericum perforatum*).

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque

s sautez un repas,

apport en hydrates de car-

s repas,

7870

CARDIX®**Carvédilol****COMPOSITION:**

Chaque comprimé contient:

CARDIX 6.25 mg: Carvédilol 6.25 mg**CARDIX 25 mg**: Carvédilol 25 mg

Excipients: lactose, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs, oxyde de fer jaune, silice colloïdale dioxyde, talc, Stéarate de magnésium.

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS:

Comprimés dosés à 6.25 mg, boîte de 14 et de 28

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

INDICATIONS THERAPEUTIQUES:**CARDIX 6.25 et 25 mg**

- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection $\leq 35\%$) en association avec le traitement conventionnel comportant inhibiteur de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitalique.

CARDIX 25 mg

- Traitement de l'hypertension essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)
- Traitement de l'angine de poitrine chronique stable

EFFETS INDESIRABLES:

Les effets indésirables le plus fréquemment observés sont les suivants:

Système nerveux central: étourdissements.**Cardiovasculaires**:

- bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope;
- œdème (périphérique, général, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique);
- possibilité de survenue d'un bloc auriculoventriculaire;
- possibilité de décompensation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

Gastro-intestinaux: nausées, diarrhée et vomissements.**Hématologiques**: thrombocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.**Métaboliques**: hyperglycémie, prise de poids.

- anomalies de la vision, • possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant une atteinte vasculaire diffuse et/ou une altération de la fonction rénale.

La fréquence des effets indésirables ne dépend pas de la dose, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la vision et de la bradycardie.

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.**CONTRE INDICATIONS:****Absolues:**

- Patients ayant une insuffisance cardiaque sévère décompensée;
- Signes cliniques de dysfonctionnement hépatique;
- Hypersensibilité au carvédilol ou à l'un des excipients;
- Antécédent de réaction anaphylactique;
- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives;
- Blocs auriculoventriculaires des 2^e et 3^e degrés;
- Bradycardie sévère (< 50 contractions/min);
- Choc cardiogénique;
- Maladie du sinus cardiaque (y compris bloc sino-auriculaire);
- Hypotension sévère (pression systolique < 85 mm Hg);
- Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires périphériques;
- Association avec: Flotafénine, sotalolol ou cimétidine;
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase;

Relatives:

- Traitement concomitant par antagonistes calciques de type vérapamil, diltiazem, bépridil; antiarythmiques par voie intraveineuse (classe Ia et Ic), clonidine, sotalolol, cimétidine.
- Association à l'Amiodarone

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI:

- Le traitement conventionnel de l'insuffisance cardiaque congestive chronique symptomatique à posologie optimale est indispensable avant d'initier le traitement par carvédilol.
- L'état du patient doit être stable depuis au moins 4 semaines avant la première prise de carvédilol pour les patients en insuffisance cardiaque légère, modérée et sévère.
- La surveillance du patient doit prendre en compte le fait que le traitement par carvédilol, comme tout traitement bêta-bloquant, peut entraîner une aggravation de l'insuffisance cardiaque.
- Le traitement est instauré par une première dose, suivie d'une posologie initiale faible puis progressivement croissante sous surveillance médicale spécialisée.
- Ne pas interrompre brutalement le traitement, sauf en cas de nécessité selon l'avis de votre médecin traitant

Précautions d'emploi:

- Une surveillance médicale régulière de la glycémie est recommandée chez les diabétiques au moment de l'initiation du traitement par le carvédilol ou à l'augmentation de posologie.
- Il faut une surveillance du traitement après la première administration, au cours de la première semaine de traitement et à chaque augmentation de dose. Une fois la dose efficace atteinte, une surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être effectuée, ainsi qu'un contrôle régulier de la fonction rénale.
- Avant une intervention chirurgicale, informer l'anesthésiste.
- La prudence est recommandée chez les patients susceptibles d'avoir un phéochromocytome ou de présenter un angor de Prinzmetal.
- L'attention des porteurs de lentilles de contact est attirée sur le fait que ce médicament réduit la sécrétion lacrymale.
- L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT:**Grossesse**: Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être prescrit pendant la grossesse si besoin. En cas de traitement jusqu'à l'accouchement, une surveillance médicale attentive du nouveau-né est recommandée.**Allaitement**: Les bêta-bloquants sont excrétés dans le lait maternel. Par mesure de précaution, il convient d'éviter, si cela est possible, l'administration de ce médicament chez la femme qui allaite.**CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES:**

Comme il est de règle pour tous les médicaments modifiant la pression artérielle, la conduite de véhicules et l'utilisation de machines sont déconseillées si les patients présentent des étourdissements ou symptômes analogues sous traitement. Ceci s'applique particulièrement au début du traitement ou lorsque celui-ci est modifié, ou encore en cas d'association avec l'alcool.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES:

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous avez pris récemment un autre médicament, même obtenu sans ordonnance.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION:**Posologie:****SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.****Mode d'administration:**

Voie orale

Les comprimés doivent être avalés avec un volume de liquide suffisant au moment des repas.

SURDOSAGE:

En cas de surdosage, contacter le Centre Anti-Poison du Maroc (05 37 68 64 64).

20 Comprimés

à l'abri de l'humidité.

LAT-486
PER AVR 2025
PPV 44 OH 00



LABORATOIRES PHARMACEUTICAL INSTITUTE
BP 4491 - 11850 Ain El Aouda - MAROC
PHARMACIEN RESPONSABLE: Maria SEDRATI

F209013/05

CARDIX®**Carvédilol****COMPOSITION:**

Chaque comprimé contient:

CARDIX 6,25 mg : Carvédilol 6,25 mg
CARDIX 25 mg : Carvédilol 25 mg

Excipients : lactose, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs, oxyde de fer jaune, silice colloïdale dioxyde, talc, Stéarate de magnésium.

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS:

Comprimés dosés à 6,25 mg, boîte de 14 et de 28

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

INDICATIONS THERAPEUTIQUES:**CARDIX 6,25 et 25 mg**

- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection $\leq 35\%$) en association avec le traitement conventionnel comportant inhibiteur de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitalique.

CARDIX 25 mg

- Traitement de l'hypertension essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)
- Traitement de l'angine de poitrine chronique stable

EFFETS INDESIRABLES:

Les effets indésirables le plus fréquemment observés sont les suivants:

Système nerveux central: étourdissements.**Cardiovasculaires**:

- bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope;
- œdème (périphérique, général, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique);
- possibilité de survenue d'un bloc auriculoventriculaire;
- possibilité de décompensation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

Gastro-intestinaux: nausées, diarrhée et vomissements.**Hématologiques**: thrombocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.**Métaboliques**: hyperglycémie, prise de poids.**Autres**: • anomalies de la vision, • possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant une atteinte vasculaire diffuse et/ou une altération de la fonction rénale.

La fréquence des effets indésirables ne dépend pas de la dose, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la vision et de la bradycardie.

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.**CONTRE INDICATIONS:****Absolues:**

- Patients ayant une insuffisance cardiaque sévère décompensée;
- Signes cliniques de dysfonctionnement hépatique;
- Hypersensibilité au carvédilol ou à l'un des excipients;
- Antécédent de réaction anaphylactique;
- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives;
- Blocs auriculoventriculaires des 2^e et 3^e degrés;
- Bradycardie sévère (< 50 contractions/min);
- Choc cardiogénique;
- Maladie du sinus cardiaque (y compris bloc sino-auriculaire);
- Hypotension sévère (pression systolique < 85 mm Hg);
- Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires périphériques;
- Association avec: Flotafénine, sotalopride ou cimétidine;
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase;

Relatives:

- Traitement concomitant par antagonistes calciques de type vérapamil, diltiazem, bépridil; antiarythmiques par voie intraveineuse (classe Ia et Ic), clonidine, sotalopride, cimétidine.
- Association à l'Amiodarone

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI:

- Le traitement conventionnel de l'insuffisance cardiaque congestive chronique symptomatique à posologie optimale est indispensable avant d'initier le traitement par carvédilol.
- L'état du patient doit être stable depuis au moins 4 semaines avant la première prise de carvédilol pour les patients en insuffisance cardiaque légère, modérée et sévère.
- La surveillance du patient doit prendre en compte le fait que le traitement par carvédilol, comme tout traitement bêta-bloquant, peut entraîner une aggravation de l'insuffisance cardiaque.
- Le traitement est instauré par une première dose, suivie d'une posologie initiale faible puis progressivement croissante sous surveillance médicale spécialisée.
- Ne pas interrompre brutalement le traitement, sauf en cas de nécessité selon l'avis de votre médecin traitant

Précautions d'emploi:

- Une surveillance médicale régulière de la glycémie est recommandée chez les diabétiques au moment de l'initiation du traitement par le carvédilol ou à l'augmentation de posologie.
- Il faut une surveillance du traitement après la première administration, au cours de la première semaine de traitement et à chaque augmentation de dose. Une fois la dose efficace atteinte, une surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être effectuée, ainsi qu'un contrôle régulier de la fonction rénale.
- Avant une intervention chirurgicale, informer l'anesthésiste.
- La prudence est recommandée chez les patients susceptibles d'avoir un phéochromocytome ou de présenter un angor de Prinzmetal.
- L'attention des porteurs de lentilles de contact est attirée sur le fait que ce médicament réduit la sécrétion lacrymale.
- L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT:**Grossesse**: Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être prescrit pendant la grossesse si besoin. En cas de traitement jusqu'à l'accouchement, une surveillance médicale attentive du nouveau-né est recommandée.**Allaitement**: Les bêta-bloquants sont excrétés dans le lait maternel. Par mesure de précaution, il convient d'éviter, si cela est possible, l'administration de ce médicament chez la femme qui allaite.**CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES:**

Comme il est de règle pour tous les médicaments modifiant la pression artérielle, la conduite de véhicules et l'utilisation de machines sont déconseillées si les patients présentent des étourdissements ou symptômes analogues sous traitement. Ceci s'applique particulièrement au début du traitement ou lorsque celui-ci est modifié, ou encore en cas d'association avec l'alcool.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES:

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous avez pris récemment un autre médicament, même obtenu sans ordonnance.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION:**Posologie:****SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.****Mode d'administration:**

Voie orale

Les comprimés doivent être avalés avec un volume de liquide suffisant au moment des repas.

SURDOSAGE:

En cas de surdosage, contacter le Centre Anti-Poison du Maroc (05 37 68 64 64).

20 Comprimés

l'abri de l'humidité.

LAT-486
PER AVR 2025
PPV 44 OH 00



LABORATOIRES PHARMACEUTICAL INSTITUTE
BP 4491 - 11850 Ain El Aouda - MAROC
PHARMACIEN RESPONSABLE: Maria SEDRATI

F209013/05

CARDIX®**Carvédilol****COMPOSITION:**

Chaque comprimé contient:

CARDIX 6,25 mg : Carvédilol 6,25 mg
CARDIX 25 mg : Carvédilol 25 mg

Excipients : lactose, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs, oxyde de fer jaune, silice colloïdale dioxyde, talc, Stéarate de magnésium.

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS:

Comprimés dosés à 6,25 mg, boîte de 14 et de 28

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

INDICATIONS THERAPEUTIQUES:**CARDIX 6,25 et 25 mg**

- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection $\leq 35\%$) en association avec le traitement conventionnel comportant inhibiteur de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitalique.

CARDIX 25 mg

- Traitement de l'hypertension essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)
- Traitement de l'angine de poitrine chronique stable

EFFETS INDESIRABLES:

Les effets indésirables le plus fréquemment observés sont les suivants:

Système nerveux central: étourdissements.**Cardiovasculaires**:

- bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope;
- œdème (périphérique, général, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique);
- possibilité de survenue d'un bloc auriculoventriculaire;
- possibilité de décompensation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

Gastro-intestinaux: nausées, diarrhée et vomissements.**Hématologiques**: thrombocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.**Métaboliques**: hyperglycémie, prise de poids.

- anomalies de la vision, • possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant une atteinte vasculaire diffuse et/ou une altération de la fonction rénale.

La fréquence des effets indésirables ne dépend pas de la dose, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la vision et de la bradycardie.

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.**CONTRE INDICATIONS:****Absolues**:

- Patients ayant une insuffisance cardiaque sévère décompensée;
- Signes cliniques de dysfonctionnement hépatique;
- Hypersensibilité au carvédilol ou à l'un des excipients;
- Antécédent de réaction anaphylactique;
- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives;
- Blocs auriculoventriculaires des 2^e et 3^e degrés;
- Bradycardie sévère (< 50 contractions/min);
- Choc cardiogénique;
- Maladie du sinus cardiaque (y compris bloc sino-auriculaire);
- Hypotension sévère (pression systolique < 85 mm Hg);
- Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires périphériques;
- Association avec: Flotafénine, sotalopride ou cimétidine;
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase;

Relatives:

- Traitement concomitant par antagonistes calciques de type vérapamil, diltiazem, bépridil; antiarythmiques par voie intraveineuse (classe Ia et Ic), clonidine, sotalopride, cimétidine.
- Association à l'Amiodarone

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI:

- Le traitement conventionnel de l'insuffisance cardiaque congestive chronique symptomatique à posologie optimale est indispensable avant d'initier le traitement par carvédilol.
- L'état du patient doit être stable depuis au moins 4 semaines avant la première prise de carvédilol pour les patients en insuffisance cardiaque légère, modérée et sévère.
- La surveillance du patient doit prendre en compte le fait que le traitement par carvédilol, comme tout traitement bêta-bloquant, peut entraîner une aggravation de l'insuffisance cardiaque.
- Le traitement est instauré par une première dose, suivie d'une posologie initiale faible puis progressivement croissante sous surveillance médicale spécialisée.
- Ne pas interrompre brutalement le traitement, sauf en cas de nécessité selon l'avis de votre médecin traitant

Précautions d'emploi:

- Une surveillance médicale régulière de la glycémie est recommandée chez les diabétiques au moment de l'initiation du traitement par le carvédilol ou à l'augmentation de posologie.
- Il faut une surveillance du traitement après la première administration, au cours de la première semaine de traitement et à chaque augmentation de dose. Une fois la dose efficace atteinte, une surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être effectuée, ainsi qu'un contrôle régulier de la fonction rénale.
- Avant une intervention chirurgicale, informer l'anesthésiste.
- La prudence est recommandée chez les patients susceptibles d'avoir un phéochromocytome ou de présenter un angor de Prinzmetal.
- L'attention des porteurs de lentilles de contact est attirée sur le fait que ce médicament réduit la sécrétion lacrymale.
- L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT:**Grossesse**: Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être prescrit pendant la grossesse si besoin. En cas de traitement jusqu'à l'accouchement, une surveillance médicale attentive du nouveau-né est recommandée.**Allaitement**: Les bêta-bloquants sont excrétés dans le lait maternel. Par mesure de précaution, il convient d'éviter, si cela est possible, l'administration de ce médicament chez la femme qui allaite.**CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES:**

Comme il est de règle pour tous les médicaments modifiant la pression artérielle, la conduite de véhicules et l'utilisation de machines sont déconseillées si les patients présentent des étourdissements ou symptômes analogues sous traitement. Ceci s'applique particulièrement au début du traitement ou lorsque celui-ci est modifié, ou encore en cas d'association avec l'alcool.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES:

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous avez pris récemment un autre médicament, même obtenu sans ordonnance.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION:**Posologie**:**SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.****Mode d'administration**:

Voie orale

Les comprimés doivent être avalés avec un volume de liquide suffisant au moment des repas.

SURDOSAGE:

En cas de surdosage, contacter le Centre Anti-Poison du Maroc (05 37 68 64 64).

20 Comprimés

l'abri de l'humidité.

LAT-486
PER AVR 2025
PPV 44 OH 00



LABORATOIRES PHARMACEUTICAL INSTITUTE
BP 4491 - 11850 Ain El Aouda - MAROC
PHARMACIEN RESPONSABLE: Maria SEDRATI

F209013/05