

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.



Déclaration de Maladie

N° M21- 081790

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1516 Société : R.A.M
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : BIKRI AHMED
 Date de naissance : 07/1948
 Adresse : Hay Moutaqqil Tr 3 Apt 6 Sdk - Bernottes - Casablanca
 Tél. : Total des frais engagés : # 1023,20 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 22/1/2023
 Nom et prénom du malade : BIKRI Ahmed Age :
 Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : H.T.A. chronique
 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 : 22/1/2023
 Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

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

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
24/11/2023	C1	C	100-	Dr. BENADDI HISSAN AGREE POUR PERMIS DE CONDUIRE 3 Rue Farid 101 Bd Abdes El Ghadoul Sidi Bel Abbès 34000 Casablanca GSM : 06 15 27 53 50

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	22/11/2023	923.20 DH

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

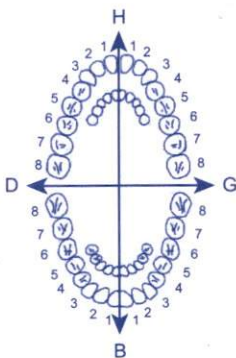
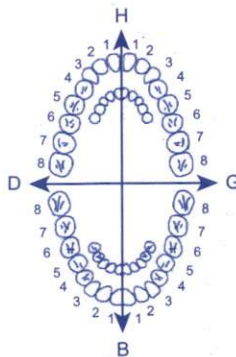
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient														
				Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>													
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>													
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>													
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>													
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B																
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
			DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
		DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur BENNADDI Hassan
Diplome de la faculté de médecine de Lille
MEDECINE GENERALE

Diplome d'Echographie de la Faculté
de Médecine de Paris
Agrée pour la Visite Médicale
de Permis de Conduire
Suivi de Diabète

الدكتور بنعدي حسن
خريج كلية الطب بليل
الطب العام

حائز على دبلوم الفحص بالصدى
كلية الطب بباريس
مرخص للفحص الطبي لأجل
رخصة السياقة
مراقبة مرض السكري

Casablanca Le : 22/11/2023 : الدار البيضاء في :

11x.30 x3 BIKRI slum
4) COANGULE 50 4 3 Buis
56.60 x3 1 CM 3 Buis
2) Pilsner 50 3 Buis
39.80 x3 1 CM 3 Buis
3) Lanoxyl 50 3 Buis
46.60 12 1 CM 3 Buis
4) Xeniol 50 3 Buis
5) 99.00 1 4 3/4 1 Buis
6) Parosh 50 3 Buis
6x.00 1 4 3/4 1 Buis
Bloc Farid 101, Avenue Abbas Ghaddaoui N° 3, Sidi Bernoussi, Casablanca
الدار البيضاء - سيدي البرنوصي - رقم 3 عباس الغداوي رقم 3
Tél : 05 22 73 27 09 - 06 15 27 53 50 : الهاتف
DR. BENNADDI HASSAN
AGREE POUR PERMIS DE CONDUIRE
3, Bloc Farid 101, Avenue Abbas El Ghaddaoui
Sidi Bernoussi, Casablanca
GSM : 06 15 27 53 50

7) Parental C 1000 3B
 19.60 + 317 322.



8) Baycure 1100
 22.70 1 apl & 2h



Dr. BENADDI HASSAN
 AGREE POUR PERMIS DE CONDUIRE
 3 Bloc Farid 101 Bd Abbas El Ghaddaoui
 Sidi Bernoussi Casablanca
 GSM: 06 15 2 53 50

923.20



Co-anginib® 50mg/12,5mg

Boite de 30 ou 60 comprimés pelliculés
Losartan potassium et Hydrochlorothiazide



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

- Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin ou à votre pharmacien.
- Si vous avez d'autres problèmes de santé, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous prenez d'autres personnes, il pourrait lui être nocif.
- Ce médicament vous est prescrit pour un traitement à long terme, même si les signes de votre maladie disparaissent.
- Si l'un des effets indésirables mentionnés ci-dessous apparaît, consultez votre médecin. Si l'effet indésirable n'est pas mentionné dans cette notice, consultez votre médecin.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est ce que Co-anginib® ?
2. Quelles sont les indications ?
3. Comment prendre Co-anginib® ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver Co-anginib® ?
6. Informations supplémentaires

LOT : 344
PER : JAN 2025
PPV : 114 DH 30

1. QU'EST CE QUE CO-ANGINIB® ?

Traitement de l'hypertension artérielle.

contrôlée par une monothérapie.

Co-anginib® est une combinaison d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (losartan) et d'un diurétique (hydrochlorothiazide). L'angiotensine II est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. L'hydrochlorothiazide permet aux reins d'éliminer plus d'eau et de sels. Ceci contribue également à réduire la pression artérielle.

2. QU'ELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CO-ANGINIB® ?

Ne prenez jamais Co-anginib® en cas de :

- Hypersensibilité au losartan, aux dérivés sulfamidés (tels que l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des excipients.
- Hypokaliémie ou hypercalcémie résistante au traitement.
- Insuffisance hépatique sévère, cholestase et troubles obstructifs biliaires.
- Hyponatrémie réfractaire.
- Hyperuricémie symptomatique (goutte).
- 2ème et 3ème trimestres de la grossesse.
- Insuffisance rénale sévère (c'est-à-dire clairance de la créatinine < 30 ml/mn).
- Anurie.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Co-anginib®

Une attention particulière est requise chez les patients présentant :

Co-anginib® 50mg/12,5mg

Boite de 30 ou 60 comprimés pelliculés
Losartan potassium et Hydrochlorothiazide



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

- Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin ou à votre pharmacien.
- Si vous avez d'autres problèmes de santé, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous prenez d'autres personnes, il pourrait lui être nocif.
- Ce médicament vous est prescrit pour un traitement à long terme, même si les signes de votre maladie disparaissent.
- Si l'un des effets indésirables mentionnés ci-dessous apparaît, consultez votre médecin. Si l'effet indésirable est grave, consultez immédiatement votre médecin. Si l'effet indésirable est grave, consultez immédiatement votre médecin.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est ce que Co-anginib® ?
2. Quelles sont les indications ?
3. Comment prendre Co-anginib® ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver Co-anginib® ?
6. Informations supplémentaires

LOT : 344
PER : JAN 2025
PPV : 114 DH 30

1. QU'EST CE QUE CO-ANGINIB® ?

Traitement de l'hypertension artérielle.

contrôlée par une monothérapie.

Co-anginib® est une combinaison d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (losartan) et d'un diurétique (hydrochlorothiazide). L'angiotensine II est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. L'hydrochlorothiazide permet aux reins d'éliminer plus d'eau et de sels. Ceci contribue également à réduire la pression artérielle.

2. QU'ELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CO-ANGINIB® ?

Ne prenez jamais Co-anginib® en cas de :

- Hypersensibilité au losartan, aux dérivés sulfamidés (tels que l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des excipients.
- Hypokaliémie ou hypercalcémie résistante au traitement.
- Insuffisance hépatique sévère, cholestase et troubles obstructifs biliaires.
- Hyponatrémie réfractaire.
- Hyperuricémie symptomatique (goutte).
- 2ème et 3ème trimestres de la grossesse.
- Insuffisance rénale sévère (c'est-à-dire clairance de la créatinine < 30 ml/mn).
- Anurie.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Co-anginib®

Une attention particulière est requise chez les patients présentant :

Co-anginib® 50mg/12,5mg

Boite de 30 ou 60 comprimés pelliculés
Losartan potassium et Hydrochlorothiazide



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

- Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin ou à votre pharmacien.
- Si vous avez d'autres médicaments, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous prenez d'autres personnes, il pourrait lui être nocif.
- Ce médicament vous est prescrit pour une raison précise. Si les symptômes persistent, consultez votre médecin.
- Si l'un des effets indésirables mentionnés dans cette notice apparaît, consultez votre médecin.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est ce que Co-anginib® ?
2. Quelles sont les indications ?
3. Comment prendre Co-anginib® ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver Co-anginib® ?
6. Informations supplémentaires

LOT : 344
PER : JAN 2025
PPV : 114 DH 30

1. QU'EST CE QUE CO-ANGINIB® ?

Traitement de l'hypertension artérielle.

contrôlée par une monothérapie.

Co-anginib® est une combinaison d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (losartan) et d'un diurétique (hydrochlorothiazide). L'angiotensine II est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. L'hydrochlorothiazide permet aux reins d'éliminer plus d'eau et de sels. Ceci contribue également à réduire la pression artérielle.

2. QU'ELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CO-ANGINIB® ?

Ne prenez jamais Co-anginib® en cas de :

- Hypersensibilité au losartan, aux dérivés sulfamidés (tels que l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des excipients.
- Hypokaliémie ou hypercalcémie résistante au traitement.
- Insuffisance hépatique sévère, cholestase et troubles obstructifs biliaires.
- Hyponatrémie réfractaire.
- Hyperuricémie symptomatique (goutte).
- 2ème et 3ème trimestres de la grossesse.
- Insuffisance rénale sévère (c'est-à-dire clairance de la créatinine < 30 ml/mn).
- Anurie.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Co-anginib®

Une attention particulière est requise chez les patients présentant :

limitées par votre médecin.

Informez votre médecin

vos

Stilnox® 10 mg

LOT : 23E003
PER.: 07 2027

STILNOX 10mg
CP PEL SEC 820

P.P.V : 56DH60



عرف فقط بموجب وصفة طبية - جدول A (لاصة 1)

1. QU'EST-CE QUE STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : hypnotiques et sédatifs-code ATC : N05CF02

Ce médicament est apparenté aux benzodiazépines.

Ce médicament est indiqué chez l'adulte dans le traitement de courte durée de l'insomnie.

Chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans, étant donné l'absence de données, l'utilisation de ce médicament n'est pas recommandée.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE STILNOX 10mg, comprimé pelliculé sécable ?

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

Ne prenez jamais STILNOX 10mg, comprimé pelliculé sécable :

- Si vous êtes allergique à la substance active, à la classe de produits apparentés aux benzodiazépines ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une insuffisance respiratoire grave.
- Si vous avez une maladie grave du foie (insuffisance hépatique grave).
- Si vous souffrez d'un syndrome d'apnée du sommeil (trouble caractérisé par des arrêts de la respiration pendant le sommeil).
- Si vous souffrez de myasthénie (maladie des muscles).
- Sur une période prolongée. Le traitement doit être aussi court que possible car le risque de dépendance augmente avec la durée du traitement.
- Si vous avez déjà présenté des épisodes de somnambulisme ou tout autre comportement inhabituel en dormant (comme conduire, manger, passer un appel téléphonique ou avoir des relations sexuelles, etc.) sans être complètement éveillé(e) après avoir pris STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ou d'autres

limitées par votre médecin.

Informez votre médecin

vos

Stilnox® 10 mg

LOT : 23E003
PER.: 07 2027

STILNOX 10mg
CP PEL SEC 820

P.P.V : 56DH60



عرف فقط بموجب وصفة طبية - جدول A (لاصة 1)

1. QU'EST-CE QUE STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : hypnotiques et sédatifs-code ATC : N05CF02

Ce médicament est apparenté aux benzodiazépines.

Ce médicament est indiqué chez l'adulte dans le traitement de courte durée de l'insomnie.

Chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans, étant donné l'absence de données, l'utilisation de ce médicament n'est pas recommandée.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE STILNOX 10mg, comprimé pelliculé sécable ?

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

Ne prenez jamais STILNOX 10mg, comprimé pelliculé sécable :

- Si vous êtes allergique à la substance active, à la classe de produits apparentés aux benzodiazépines ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une insuffisance respiratoire grave.
- Si vous avez une maladie grave du foie (insuffisance hépatique grave).
- Si vous souffrez d'un syndrome d'apnée du sommeil (trouble caractérisé par des arrêts de la respiration pendant le sommeil).
- Si vous souffrez de myasthénie (maladie des muscles).
- Sur une période prolongée. Le traitement doit être aussi court que possible car le risque de dépendance augmente avec la durée du traitement.
- Si vous avez déjà présenté des épisodes de somnambulisme ou tout autre comportement inhabituel en dormant (comme conduire, manger, passer un appel téléphonique ou avoir des relations sexuelles, etc.) sans être complètement éveillé(e) après avoir pris STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ou d'autres

limitées par votre médecin.

Informez votre médecin

vos

Stilnox® 10 mg

LOT : 23E003
PER.: 07 2027

STILNOX 10mg
CP PEL SEC 820

P.P.V : 56DH60



عرف فقط بموجب وصفة طبية - جدول A (لاصة 1)

1. QU'EST-CE QUE STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : hypnotiques et sédatifs-code ATC : N05CF02

Ce médicament est apparenté aux benzodiazépines.

Ce médicament est indiqué chez l'adulte dans le traitement de courte durée de l'insomnie.

Chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans, étant donné l'absence de données, l'utilisation de ce médicament n'est pas recommandée.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE STILNOX 10mg, comprimé pelliculé sécable ?

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

Ne prenez jamais STILNOX 10mg, comprimé pelliculé sécable :

- Si vous êtes allergique à la substance active, à la classe de produits apparentés aux benzodiazépines ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une insuffisance respiratoire grave.
- Si vous avez une maladie grave du foie (insuffisance hépatique grave).
- Si vous souffrez d'un syndrome d'apnée du sommeil (trouble caractérisé par des arrêts de la respiration pendant le sommeil).
- Si vous souffrez de myasthénie (maladie des muscles).
- Sur une période prolongée. Le traitement doit être aussi court que possible car le risque de dépendance augmente avec la durée du traitement.
- Si vous avez déjà présenté des épisodes de somnambulisme ou tout autre comportement inhabituel en dormant (comme conduire, manger, passer un appel téléphonique ou avoir des relations sexuelles, etc.) sans être complètement éveillé(e) après avoir pris STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ou d'autres

limitées par votre médecin.

Informez votre médecin

vos

Stilnox® 10 mg

LOT : 23E003
PER.: 07 2027

STILNOX 10mg
CP PEL SEC 820

P.P.V : 56DH60



عرف فقط بموجب وصفة طبية - جدول A (لاصة 1)

1. QU'EST-CE QUE STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : hypnotiques et sédatifs-code ATC : N05CF02

Ce médicament est apparenté aux benzodiazépines.

Ce médicament est indiqué chez l'adulte dans le traitement de courte durée de l'insomnie.

Chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans, étant donné l'absence de données, l'utilisation de ce médicament n'est pas recommandée.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE STILNOX 10mg, comprimé pelliculé sécable ?

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

Ne prenez jamais STILNOX 10mg, comprimé pelliculé sécable :

- Si vous êtes allergique à la substance active, à la classe de produits apparentés aux benzodiazépines ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une insuffisance respiratoire grave.
- Si vous avez une maladie grave du foie (insuffisance hépatique grave).
- Si vous souffrez d'un syndrome d'apnée du sommeil (trouble caractérisé par des arrêts de la respiration pendant le sommeil).
- Si vous souffrez de myasthénie (maladie des muscles).
- Sur une période prolongée. Le traitement doit être aussi court que possible car le risque de dépendance augmente avec la durée du traitement.
- Si vous avez déjà présenté des épisodes de somnambulisme ou tout autre comportement inhabituel en dormant (comme conduire, manger, passer un appel téléphonique ou avoir des relations sexuelles, etc.) sans être complètement éveillé(e) après avoir pris STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ou d'autres

limitées par votre médecin.

Informez votre médecin

vos

Stilnox® 10 mg

LOT : 23E003
PER.: 07 2027

STILNOX 10mg
CP PEL SEC 820

P.P.V : 56DH60



عرف فقط بموجب وصفة طبية - جدول A (لاصة 1)

1. QU'EST-CE QUE STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : hypnotiques et sédatifs-code ATC : N05CF02

Ce médicament est apparenté aux benzodiazépines.

Ce médicament est indiqué chez l'adulte dans le traitement de courte durée de l'insomnie.

Chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans, étant donné l'absence de données, l'utilisation de ce médicament n'est pas recommandée.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE STILNOX 10mg, comprimé pelliculé sécable ?

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

Ne prenez jamais STILNOX 10mg, comprimé pelliculé sécable :

- Si vous êtes allergique à la substance active, à la classe de produits apparentés aux benzodiazépines ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une insuffisance respiratoire grave.
- Si vous avez une maladie grave du foie (insuffisance hépatique grave).
- Si vous souffrez d'un syndrome d'apnée du sommeil (trouble caractérisé par des arrêts de la respiration pendant le sommeil).
- Si vous souffrez de myasthénie (maladie des muscles).
- Sur une période prolongée. Le traitement doit être aussi court que possible car le risque de dépendance augmente avec la durée du traitement.
- Si vous avez déjà présenté des épisodes de somnambulisme ou tout autre comportement inhabituel en dormant (comme conduire, manger, passer un appel téléphonique ou avoir des relations sexuelles, etc.) sans être complètement éveillé(e) après avoir pris STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ou d'autres

Laroxyl® 40 mg/ml

Solution buvable en gouttes

Amitriptyline

Composition

Solution buvable dosée à 4% d'amitriptyline

présente sous forme de chlorhydrate d'amitriptyline

Excipients : alcool éthylique, eau, sucre de canne

Flacon de 100 ml

Dans ce médicament

Ce médicament

Il est indiqué

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

- dans des troubles

Laroxyl®

Amitriptyline

PPV: 39DH80

PER: 07/26

LOT: M2570

Ce médicament est contre-indiqué dans les cas suivants :

- allergie connue à l'amitriptyline
- risque de glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- difficulté pour uriner d'origine prostatique ou autre,
- infarctus du myocarde récent,
- traitement par un autre antidépresseur (proniadine, nialamide) ou par le sulpiride.

Le médicament ne doit généralement pas être utilisé dans les cas suivants, sauf avis contraire de votre médecin :

- traitement par un autre antidépresseur (moclobémide, toloxatone) ou par des médicaments agissant sur le système cardiovasculaire (clonidine ou apparentés, et adrénaline, noradrénaline, dopamine ou apparentés, voir voie injectable).

Mises en garde spéciales

Ne pas interrompre brutalement le traitement.

De rares cas de syndrome de sevrage (céphalées, maux de tête, nausées, anxiété, troubles du sommeil) ayant été observés à l'arrêt du traitement, il est recommandé de réduire progressivement les doses et de surveiller tout particulièrement le patient durant cette période.

La prise concomitante d'amitriptyline avec de l'alcool, de la clonidine, de la guanfacine, un IMAO-A sélectifs (moclobémide, toloxatone), ou l'inséoline, ou un sympathomimétique alpha et bêta (voie parentérale) est déconseillée (voir interactions).

Comme pour tous les autres antidépresseurs, l'action de ce médicament ne se manifeste qu'au bout de plusieurs jours. Il est donc important de poursuivre le traitement régulièrement, même en l'absence d'amélioration immédiate, sauf avis contraire de votre médecin.

Idees suicidaires et aggravation de votre depression ou de votre trouble anxieux :

Si vous souffrez de depression et/ou de troubles

anxieux, vous pouvez parfois avoir des idées d'auto-suicide. Ces manifestations peuvent être majorées au début d'un traitement par antidépresseur, car ce type de médicament n'agit pas tout de suite mais seulement après 2 semaines ou plus de traitement.

Vous êtes plus susceptible de présenter ce type de manifestations dans les cas suivants :

- si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou gressions dans le passé,
- si vous êtes un jeune adulte. Les études cliniques ont montré que le risque de comportement suicidaire chez les adultes de moins de 25 ans n'est pas une maladie psychiatrique et traités par un médicament.

- si vous avez des idées suicidaires ou, éventuellement, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Effets secondaires

En début de traitement peuvent se manifester une diminution de la posologie ou un effet transitoire symptomatique.

Un virage maniaque franc, le plus souvent, sera interrompu et, le plus souvent, le traitement sera prescrit.

Chez les patients épileptiques ou ayant des antécédents d'épilepsie, il est prudent de renforcer la surveillance clinique et électrique, en raison de la possibilité d'abaissement du seuil épileptogène. La survenue de crises convulsives impose l'arrêt du traitement.

L'amitriptyline doit être utilisée avec prudence :

- chez le sujet âgé présentant :
- une plus grande sensibilité à l'hypotension orthostatique et à la sédation ;
- une constipation chronique (risque d'ilius paralytique) ;

- une éventuelle hypertrophie prostatique ;

- chez les sujets porteurs de certaines affections cardiovasculaires, en raison des effets quinidiques, tachycardiaires et hypotenseurs de cette classe de produits ;

- chez les patients présentant des neuropathies avec troubles neurovégétatifs sévères, en raison de l'augmentation du risque d'hypotension orthostatique ;
- dans les insuffisances hépatiques et rénales, en raison du risque de surdosage (voir Pharmacocinétique).

Ce médicament contient 2,5 mg d'alcool par goutte. Il est déconseillé chez les patients souffrant de maladie du foie, d'alcoolisme, d'épilepsie, de démence ou chez les femmes enceintes.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Vous ne devez pas prendre ce médicament en même temps que certains autres médicaments de la dépression (proniadine, nialamide) ou le sulpiride. Vous ne devez généralement pas prendre ce médicament, sauf avis contraire de votre médecin, en même temps que :

- certains médicaments de la dépression (moclobémide, toloxatone)
- certains médicaments agissant sur le système cardiovasculaire (clonidine et apparentés, et

adrénaline, noradrénaline, dopamine par voie injectable).

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse, allaitement

En cas de besoin, ce médicament peut vous être prescrit ou maintenu durant votre grossesse. Dans le cas où ce traitement doit être pris jusqu'à l'accouchement, une surveillance médicale du nouveau-né est nécessaire dans la mesure où certains effets du traitement peuvent se manifester aussi chez l'enfant.

Ce médicament passe en faibles quantités dans le lait maternel. Par mesure de précaution, il est préférable d'éviter d'allaiter pendant la durée du traitement.

De manière générale, il convient au cours de la grossesse et de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un médicament.

Conducteurs et utilisateurs de machines

L'attention est attirée sur la somnolence et la baisse de vigilance attachées à l'emploi de ce médicament.

Posologie / Mode et voie d'administration / Durée du traitement

Voie orale. Avaler le médicament avec un peu d'eau.

Le traitement est habituellement de plusieurs mois (de l'ordre de 6 mois).

N'arrêtez pas votre traitement sans avis médical, même si vous sentez une amélioration.

Dans tous les cas se conformer strictement à la prescription médicale.

Conduite à tenir en cas de surdosage

Prévenir immédiatement un médecin qui prendra les dispositions nécessaires.

Risque de syndrome de sevrage

De rares cas de syndrome de sevrage (maux de tête, maux de gorge, nausées, anxiété, troubles du sommeil) ayant été observés à l'arrêt du traitement, ne pas interrompre celui-ci sans l'avis de votre médecin.

Effets non souhaités et gênants (effets indésirables) :

Ils découlent pour la plupart des propriétés pharmacologiques des antidépresseurs imipraminiques.

- Liés aux effets périphériques de la molécule : ils sont habituellement bénins et cèdent le plus souvent à la poursuite du traitement ou à une réduction de la posologie.

- effet anticholinergique (par ordre de fréquence décroissante) : sécheresse de la bouche, constipation, troubles de l'accommodation, tachycardie, sueurs, troubles de la miction et éventuellement rétention urinaire ;
- effet adrénergique : hypotension orthostatique, impuissance.

- Liés aux effets centraux : - fréquemment observée : somnolence ou sédation (effet antihistaminique), plus marquée en début

de traitement ;

- beaucoup plus rares : tremblements, crises convulsives sur terrain prédisposé, états confusionnels transitoires, syndrome sérotoninergique (en association).

- Liés à la nature même de la maladie dépressive : - levée de l'inhibition psychomotrice, avec risque suicidaire ;

- inversion de l'humeur avec apparition d'épisodes maniaques ;

- réactivation d'un délire chez les sujets psychotiques ;

- manifestations paroxystiques d'anxiété.

Des cas d'idées et de comportements suicidaires ont été rapportés durant le traitement par LAROXYL® ou peu après son arrêt (voir mises en garde et précautions d'emploi).

- Les antidépresseurs imipraminiques peuvent également entraîner :

- prise de poids,
- troubles de la conduction ou du rythme (avec des doses élevées),

- troubles endocriniens : hypertrophie mammaire, galactorrhée,

- bouffées de chaleur,
- réactions cutanées allergiques,

- dysarthrie,
- néphalites cytotiques ou cholestasiques exceptionnelles.

- troubles hématologiques : hyperéosinophilie, leucopénie, agranulocytose, thrombopénie,

- syncope.

Des effets de classe :

Des études épidémiologiques, réalisées principalement chez des patients âgés de 50 ans et plus, montrent un risque accru de fractures osseuses chez les patients recevant des inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine (ISRS) ou des antidépresseurs tricycliques. Le mécanisme conduisant à ce risque est inconnu.

Dans le cas de l'énurésie, les posologies préconisées sont faibles par rapport à celles utilisées dans la dépression et les effets indésirables sont moins marqués.

Certains de ces effets indésirables peuvent être prévenus ou combattus par des thérapeutiques adjuvantes ou correctrices, voire une réduction de la posologie.

En raison de la présence de glycérol dans la solution buvable, risque de troubles digestifs et de diarrhée.

Conservation

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

Ne laissez jamais un médicament à la portée des enfants

Tableau A (liste I)

Fabriqué par BOTTU S.A.
65, Allée des Carrières - 41100 - Chartres
S. Bouchet - Pharmacie Responsable



AJUR
101113 - 1/174

Laroxyl® 40 mg/ml

Solution buvable en gouttes

Amitriptyline

Composition

Solution buvable dosée à 4% d'amitriptyline

présente sous forme de chlorhydrate d'amitriptyline

Excipients

Flacon con-

Dans ce médi-

Ce médi-

Il est ind-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

Laroxyl®

Amitriptyline

PPV: 39DH80

PER: 07/26

LOT: M2570

allergie connue à l'amitriptyline
- risque de glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- difficulté pour uriner d'origine prostatique ou autre,
- infarctus du myocarde récent,
- traitement par un autre antidépresseur (proniadine, nialamide) ou par le sulpiride.

Le médicament ne doit généralement pas être utilisé dans les cas suivants, sauf avis contraire de votre médecin:

- traitement par un autre antidépresseur (moclémidine, toloxatone) ou par des médicaments agissant sur le système cardiovasculaire (clonidine ou apparentés, et adrénaline, noradrénaline, vasoconstricteurs ou autres vasoconstricteurs).

Mises en garde spéciales

Ne pas interrompre brutalement le traitement.

De rares cas de syndrome de sevrage (céphalées, maux de tête, nausées, anxiété, troubles du sommeil) ayant été observés à l'arrêt du traitement, il est recommandé de réduire progressivement les doses et de surveiller tout particulièrement le patient durant cette période.

La prise concomitante d'amitriptyline avec de l'alcool, de la clonidine, de la guanfacine, un IMAO-A sélectifs (moclémidine, toloxatone), ou l'inséoline, ou un sympathomimétique alpha et bêta (voie parentérale) est déconseillée (voir interactions).

Comme pour tous les autres antidépresseurs, l'action de ce médicament ne se manifeste qu'au bout de plusieurs jours. Il est donc important de poursuivre le traitement régulièrement, même en l'absence d'amélioration immédiate, sauf avis contraire de votre médecin.

Idees suicidaires et aggravation de votre depression ou de votre trouble anxieux :

Si vous souffrez de depression et/ou de troubles

anxieux, vous pouvez parfois avoir des idées d'auto-suicide. Ces manifestations peuvent être majorées au début d'un traitement par antidépresseur, car ce type de médicament n'agit pas tout de suite mais seulement après 2 semaines ou plus de traitement.

Vous êtes plus susceptible de présenter ce type de

etats dans les cas suivants:

- si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou gressions dans le passé,
- si vous êtes un jeune adulte. Les études cliniques ont montré que le risque de comportement suicidaire chez les adultes de moins de 25 ans n'est pas une maladie psychiatrique et traités par

- si vous avez des idées suicidaires ou gressions, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

En cas d'emploi

de Laroxyl, la diminution de la posologie ou l'arrêt de la prise de Laroxyl peut entraîner une

aggravation de la maladie.

Le virage manie franc, le plus souvent, est interrompu et, le plus souvent, la prise de Laroxyl se prescrit.

Les patients épileptiques ou ayant des

antécédents d'épilepsie, il est prudent de renforcer la surveillance clinique et électrique, en raison de la possibilité d'abaissement du seuil épileptogène. La survenue de crises convulsives impose l'arrêt du traitement.

L'amitriptyline doit être utilisée avec prudence :

• chez le sujet âgé présentant :

- une plus grande sensibilité à l'hypotension orthostatique et à la sédation;

- une constipation chronique (risque d'iléus paralytique);

- une éventuelle hypertrophie prostatique;

• chez les sujets porteurs de certaines affections cardiovasculaires, en raison des effets quinidiques, tachycardiaires et hypotenseurs de cette classe de produits;

• chez les patients présentant des neuropathies avec troubles neurovégétatifs sévères, en raison de l'augmentation du risque d'hypotension orthostatique;

• dans les insuffisances hépatiques et rénales, en raison du risque de surdosage (voir Pharmacocinétique).

Ce médicament contient 2,5 mg d'alcool par goutte. Il est déconseillé chez les patients souffrant de maladie du foie, d'alcoolisme, d'épilepsie, de démence ou chez les femmes enceintes.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Vous ne devez pas prendre ce médicament en même temps que certains autres médicaments de la

depression (proniadine, nialamide) ou le sulpiride.

Vous ne devez généralement pas prendre ce médicament, sauf avis contraire de votre médecin,

en même temps que :

- certains médicaments de la dépression (moclémidine, toloxatone)

- certains médicaments agissant sur le système cardiovasculaire (clonidine et apparentés, et

adrénaline, noradrénaline, dopamine par voie injectable).

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse, allaitement

En cas de besoin, ce médicament peut vous être prescrit ou maintenu durant votre grossesse. Dans le cas où ce traitement doit être pris jusqu'à l'accouchement, une surveillance médicale du nouveau-né est nécessaire dans la mesure où certains effets du traitement peuvent se manifester aussi chez l'enfant.

Ce médicament passe en faibles quantités dans le lait maternel. Par mesure de précaution, il est préférable d'éviter d'allaiter pendant la durée du traitement.

De manière générale, il convient au cours de la grossesse et de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un médicament.

Conducteurs et utilisateurs de machines

L'attention est attirée sur la somnolence et la baisse de vigilance attachées à l'emploi de ce médicament.

Posologie / Mode et voie d'administration / Durée du traitement

Voie orale. Avaler le médicament avec un peu d'eau.

Le traitement est habituellement de plusieurs mois (de l'ordre de 6 mois).

N'arrêtez pas votre traitement sans avis médical, même si vous sentez une amélioration.

Dans tous les cas se conformer strictement à la prescription médicale.

Conduite à tenir en cas de surdosage

Prévenir immédiatement un médecin qui prendra les dispositions nécessaires.

Risque de syndrome de sevrage

De rares cas de syndrome de sevrage (maux de tête, maux de gorge, nausées, anxiété, troubles du sommeil) ayant été observés à l'arrêt du traitement, ne pas interrompre celui-ci sans l'avis de votre médecin.

Effets non souhaités et gênants (effets indésirables)

Ils découlent pour la plupart des propriétés pharmacologiques des antidépresseurs imipraminiques.

• Liés aux effets périphériques de la molécule : ils sont habituellement bénins et cèdent le plus souvent à la poursuite du traitement ou à une réduction de la posologie.

- effet anticholinergique (par ordre de fréquence décroissante): sécheresse de la bouche, constipation, troubles de l'accommodation, tachycardie, sueurs, troubles de la miction et éventuellement rétention urinaire;

- effet adrénergique: hypotension orthostatique, impuissance.

• Liés aux effets centraux :

- fréquence observée : somnolence ou sédation (effet antihistaminique), plus marquée en début

de traitement;
- beaucoup plus rares : tremblements, crises convulsives sur terrain prédisposé, états confusionnels transitoires, syndrome sérotoninergique (en association).

• Liés à la nature même de la maladie dépressive :
- levée de l'inhibition psychomotrice, avec risque suicidaire;

- inversion de l'humeur avec apparition d'épisodes maniaques;

- réactivation d'un délire chez les sujets psychotiques;

- manifestations paroxystiques d'anxiété.

Des cas d'idées et de comportements suicidaires ont été rapportés durant le traitement par LAROXYL® ou peu après son arrêt (voir mises en garde et précautions d'emploi).

• Les antidépresseurs imipraminiques peuvent également entraîner :

- prise de poids,

- troubles de la conduction ou du rythme (avec des doses élevées),

- troubles endocriniens: hypertrophie mammaire, galactorrhée,

- bouffées de chaleur,

- réactions cutanées allergiques,

- dysarthrie,

- néphalites cytotiques ou cholestasiques exceptionnelles,

- troubles hématologiques: hyperéosinophilie, leucopénie, agranulocytose, thrombopénie,

- syncope.

• Effet de classe :

Des études épidémiologiques, réalisées principalement chez des patients âgés de 50 ans et plus, montrent un risque accru de fractures osseuses chez les patients recevant des inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine (ISRS) ou des antidépresseurs tricycliques. Le mécanisme conduisant à ce risque est inconnu.

Dans le cas de l'énurésie, les posologies préconisées sont faibles par rapport à celles utilisées dans la dépression et les effets indésirables sont moins marqués.

Certains de ces effets indésirables peuvent être prévenus ou combattus par des thérapeutiques adjuvantes ou correctrices, voire une réduction de la posologie.

En raison de la présence de glycérol dans la solution buvable, risque de troubles digestifs et de diarrhée.

Conservation

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

Ne laissez jamais un médicament à la portée des enfants

Tableau A (liste I)

Fabriqué par BOTTU S.A.
63, Allée des Carrières - 41100 - Chartres
S. Bouché - Pharmacie Responsable



AJUR
101113 - 1/174

Laroxyl® 40 mg/ml

Solution buvable en gouttes

Amitriptyline

Composition

Solution buvable dosée à 4% d'amitriptyline

présente sous forme de chlorhydrate d'amitriptyline

Excipients

Flacon con-

Dans ce médi-

Ce médi-

Il est ind-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

- dans c-

Laroxyl®

Amitriptyline

PPV: 39DH80

PER: 07/26

LOT: M2570

allergie connue à l'amitriptyline
- risque de glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- difficulté pour uriner d'origine prostatique ou autre,
- infarctus du myocarde récent,
- traitement par un autre antidépresseur (proniadine, nialamide) ou par le sulpiride.

Le médicament ne doit généralement pas être utilisé dans les cas suivants, sauf avis contraire de votre médecin:

- traitement par un autre antidépresseur (moclobémide, toloxatone) ou par des médicaments agissant sur le système cardiovasculaire (clonidine ou apparentés, et adrénaline, noradrénaline, vasoconstricteurs ou autres),
- traitement par un autre antidépresseur (proniadine, nialamide) ou par le sulpiride.

Mises en garde spéciales

Ne pas interrompre brutalement le traitement.

De rares cas de syndrome de sevrage (céphalées, maux de tête, nausées, anxiété, troubles du sommeil) ayant été observés à l'arrêt du traitement, il est recommandé de réduire progressivement les doses et de surveiller tout particulièrement le patient durant cette période.

La prise concomitante d'amitriptyline avec de l'alcool, de la clonidine, de la guanfacine, un IMAO-A sélectifs (moclobémide, toloxatone), ou l'inséoline, ou un sympathomimétique alpha et bêta (voie parentérale) est déconseillée (voir interactions).

Comme pour tous les autres antidépresseurs, l'action de ce médicament ne se manifeste qu'au bout de plusieurs jours. Il est donc important de poursuivre le traitement régulièrement, même en l'absence d'amélioration immédiate, sauf avis contraire de votre médecin.

Idees suicidaires et aggravation de votre depression ou de votre trouble anxieux :

Si vous souffrez de depression et/ou de troubles

anxieux, vous pouvez parfois avoir des idées d'auto-suicide. Ces manifestations peuvent être majorées au début d'un traitement par antidépresseur, car ce type de médicament n'agit pas tout de suite mais seulement après 2 semaines ou plus de traitement.

Vous êtes plus susceptible de présenter ce type de

etats dans les cas suivants:

- si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou gressions dans le passé,
- si vous êtes un jeune adulte. Les études cliniques ont montré que le risque de comportement suicidaire chez les adultes de moins de 25 ans n'est pas une maladie psychiatrique et traités par

- si vous avez des idées suicidaires ou gressions, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

En cas d'emploi

- en cas de diminution de la posologie ou d'un transitoire symptomatique.

- virage maniaque franc, le plus souvent, la

line sera interrompue et, le plus souvent, la

optique sédatif sera prescrit.

- patients épileptiques ou ayant des

antécédents d'épilepsie, il est prudent de renforcer la surveillance clinique et électrique, en raison de la

possibilité d'abaissement du seuil épileptogène. La

survenue de crises convulsives impose l'arrêt du

traitement.

L'amitriptyline doit être utilisée avec prudence :

• chez le sujet âgé présentant :

- une plus grande sensibilité à l'hypotension

orthostatique et à la sédation;

- une constipation chronique (risque d'iléus

paralytique);

- une éventuelle hypertrophie prostatique;

• chez les sujets porteurs de certaines affections

cardiovasculaires, en raison des effets quinidiques,

tachycardiques et hypotenseurs de cette classe de

produits;

• chez les patients présentant des neuropathies avec

troubles neurovégétatifs sévères, en raison de

l'augmentation du risque d'hypotension orthostatique;

• dans les insuffisances hépatiques et rénales, en

raison du risque de surdosage (voir

Pharmacocinétique).

Ce médicament contient 2,5 mg d'alcool par goutte.

Il est déconseillé chez les patients souffrant de

maladie du foie, d'alcoolisme, d'épilepsie, de

démence ou chez les femmes enceintes.

Interactions médicamenteuses et autres formes

d'interactions

Vous ne devez pas prendre ce médicament en même

temps que certains autres médicaments de la

dépression (proniadine, nialamide) ou le sulpiride.

Vous ne devez généralement pas prendre ce

médicament, sauf avis contraire de votre médecin,

en même temps que :

- certains médicaments de la dépression

(moclobémide, toloxatone)

- certains médicaments agissant sur le système

cardiovasculaire (clonidine et apparentés, et

adrénaline, noradrénaline, dopamine par voie

injectable).

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre

pharmaco-médicaments, il faut signaler

systématiquement tout autre traitement en cours

à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse, allaitement

En cas de besoin, ce médicament peut vous être

prescrit ou maintenu durant votre grossesse. Dans

le cas où ce traitement doit être pris jusqu'à

l'accouchement, une surveillance médicale du

nouveau-né est nécessaire dans la mesure où

certaines effets du traitement peuvent se manifester

aussi chez l'enfant.

Ce médicament passe en faibles quantités dans

le lait maternel. Par mesure de précaution, il est

préconisé d'éviter d'allaiter pendant la durée du

traitement.

De manière générale, il convient au cours de la

grossesse et de l'allaitement de toujours demander

l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien

avant d'utiliser un médicament.

Conducteurs et utilisateurs de machines

L'attention est attirée sur la somnolence et la baisse

de vigilance attachées à l'emploi de ce

médicament.

Posologie / Mode et voie d'administration /

Durée du traitement

Voie orale. Avaler le médicament avec un peu

d'eau.

Le traitement est habituellement de plusieurs mois

(de l'ordre de 6 mois).

N'arrêtez pas votre traitement sans avis médical,

même si vous sentez une amélioration.

Dans tous les cas se conformer strictement à la

prescription médicale.

Conduite à tenir en cas de surdosage

Prévenir immédiatement un médecin qui prendra

les dispositions nécessaires.

Risque de syndrome de sevrage

De rares cas de syndrome de sevrage (maux de

tête, maux de gorge, nausées, anxiété, troubles du

sommeil) ayant été observés à l'arrêt du traitement,

il est recommandé d'interrompre celui-ci sans l'avis de

votre médecin.

Effets non souhaités et gênants (effets

indésirables) :

Il s'agit de la plupart des propriétés

pharmacologiques des antidépresseurs

imipraminiques.

• Liés aux effets périphériques de la molécule :

- ils sont habituellement bénins et cèdent le plus

souvent à la poursuite du traitement ou à une

réduction de la posologie.

- effet anticholinergique (par ordre de fréquence

croissante): sécheresse de la bouche,

constipation, troubles de l'accommodation,

tachycardie, sueurs, troubles de la miction et

éventuellement rétention urinaire;

- effet adrénergique: hypotension orthostatique,

impissance.

• Liés aux effets centraux :

- fréquemment observée: somnolence ou sédation

(effet antihistaminique), plus marquée en début

de traitement;

- beaucoup plus rares : tremblements, crises

convulsives sur terrain prédisposé, états

confusionnels transitoires, syndrome

sérotinergique (en association).

• Liés à la nature même de la maladie dépressive :

- levée de l'inhibition psychomotrice, avec risque

suicidaire;

- inversion de l'humeur avec apparition d'épisodes

maniaques;

- réactivation d'un délire chez les sujets

psychotiques;

- manifestations paroxystiques d'anxiété.

Des cas d'idées et de comportements suicidaires

ont été rapportés durant le traitement par LAROXYL®

ou peu après son arrêt (voir mises en garde et

précautions d'emploi).

• Les antidépresseurs imipraminiques peuvent

également entraîner :

- prise de poids,

- troubles de la conduction ou du rythme (avec des

doses élevées),

- troubles endocriniens: hypertrophie mammaire,

galactorrhée,

- bouffées de chaleur,

- réactions cutanées allergiques,

- dysarthrie,

- néphalites cytotiques ou cholestatiques

exceptionnelles.

- troubles hématologiques: hyperéosinophilie,

leucopénie, agranulocytose, thrombopénie,

- syncope.

Des études de classe :

Des études épidémiologiques, réalisées

principalement chez des patients âgés de 50 ans

et plus, montrent un risque accru de fractures

osseuses chez les patients recevant des inhibiteurs

sélectifs de la recapture de la sérotonine (ISRS) ou

des antidépresseurs tricycliques. Le mécanisme

conduisant à ce risque est inconnu.

Dans le cas de l'inséoline, les posologies préconisées

sont faibles par rapport à celles utilisées dans la

dépression et les effets indésirables sont moins

marqués.

Certains de ces effets indésirables peuvent être

prévenus ou combattus par des thérapeutiques

adjuvantes ou correctrices, voire une réduction de

la posologie.

En raison de la présence de glycérol dans la solution

buvable, risque de troubles digestifs et de diarrhée.

Conservation

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant

sur le conditionnement extérieur.

Ne laissez jamais un médicament à la portée

des enfants

Tableau A (liste I)

Fabriqué par BOTTU S.A.

63, Allée des Carrières - 41100 - Chartres

S. Bouchet - Pharmacie Responsable

TECOPAR

AUDIT
101113 - 1/174

La dose recommandée une fois par jour. Si votre oesophage a été guéri est de 10 mg une fois par jour.

OEDES® 20 mg

Microgranules gastro-résistants en gélule

(O)

Lisez attentivement l'intégralité de ce médicament.

Elle contient des informations sur votre maladie.

Si vous avez d'autres questions, plus d'informations à votre médecin.

Gardez cette notice, vous pourrez la relire.

1. Identification du médicament

Forme pharmaceutique et posologie : OEDES® 20 mg, Microgranule de 7, 14, 28 et 56

2. Composition du médicament

Principe actifs :

Oméprazole 20 mg

EXCIPIENTS : q.s.p. une gélule.

Excipient à effet notoire : Saccharose.

3. Classe pharmacothérapeutique :

OEDES® 20 mg contient la substance active Oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de 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-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (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).

• Infection appelée « muguet » qui peut affecter l'intestin et est causé par un champignon.

• Troubles hépatiques incluant la jaunisse, pouvant entraîner une coloration en jaune des urines sombres et de la fatigue.

gazeuse, un jus de fruit légèrement acide (jus d'orange, pomme ou ananas) ou de l'eau.

Prenez le mélange (le mélange ne doit pas être pris immédiatement ou dans les 30 minutes après avoir pris le médicament, bien rincer la bouche avec de l'eau et boire. Les morceaux solides doivent être mâchés ou croqués.

Prenez le médicament, bien rincer la bouche avec de l'eau et boire. Les morceaux solides doivent être mâchés ou croqués.

Prenez le médicament, bien rincer la bouche avec de l'eau et boire. Les morceaux solides doivent être mâchés ou croqués.

Prenez le médicament, bien rincer la bouche avec de l'eau et boire. Les morceaux solides doivent être mâchés ou croqués.

Prenez le médicament, bien rincer la bouche avec de l'eau et boire. Les morceaux solides doivent être mâchés ou croqués.

Prenez le médicament, bien rincer la bouche avec de l'eau et boire. Les morceaux solides doivent être mâchés ou croqués.

Prenez le médicament, bien rincer la bouche avec de l'eau et boire. Les morceaux solides doivent être mâchés ou croqués.

Prenez le médicament, bien rincer la bouche avec de l'eau et boire. Les morceaux solides doivent être mâchés ou croqués.

Prenez le médicament, bien rincer la bouche avec de l'eau et boire. Les morceaux solides doivent être mâchés ou croqués.

Prenez le médicament, bien rincer la bouche avec de l'eau et boire. Les morceaux solides doivent être mâchés ou croqués.

Prenez le médicament, bien rincer la bouche avec de l'eau et boire. Les morceaux solides doivent être mâchés ou croqués.

Prenez le médicament, bien rincer la bouche avec de l'eau et boire. Les morceaux solides doivent être mâchés ou croqués.

Prenez le médicament, bien rincer la bouche avec de l'eau et boire. Les morceaux solides doivent être mâchés ou croqués.

LOT 211315

EXP 04/2024

PPV 99.00DH

OEDES

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

- Apparition soudaine d'une respiration 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.

Si votre médecin vous a prescrit des antibiotiques suivants : amoxicilline et clarithromycine avec OEDES® 20 mg pour le traitement d'un ulcère à Helicobacter pylori, il est important que vous informiez votre médecin de tous les autres médicaments que vous prenez.

- Vous avez des selles noires (teintées de sang).
- Vous souffrez de diarrhée sévère ou persistante, car l'oméprazole a été associé à une faible 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'acide 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 dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement 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 donner 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 atteints d'une maladie métabolique.

PARANTAL C 1000®

Paracétamol, acide ascorbique

1- DENOMINATION DU MEDICAMENT

PARANTAL C 1000®, Comprimés effervescents : Boîte de 10

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
Gardez cette notice pour avoir besoin de la relire.

PARANTAL C 1000® Si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre

pharmacien. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de

être nocif.
grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice à votre pharmacien.

PPV 19DH60
EXP 11/2025
LOT 29023 8

mp. eff.
500 mg
1000 mg

de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique,
de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique,

de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique,

de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique,

de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique,

de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique,

de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique,

de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique,

de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique,

de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique,

de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique,

de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique,

de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique,

de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique,

de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique,

de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique,

de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique,

de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique,

de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique,

de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique,

de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique,

de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique,

de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique,

de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique,

de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique,

de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique,

de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique,

de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique,

de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique,

de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique,

de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique,

de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique,

de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique,

de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique,

de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique,

de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique,

de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique,

de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique,

de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique,

de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique,

de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique,

de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique,

de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique,

de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique,

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Saccharose, Sodium

3- CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE

Analgésique (calme la douleur) - Antipyrétique (fait baisser la fièvre)

4- INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Toutes les manifestations douloureuses et/ou fébriles, et particulièrement :

- Les états grippaux avec céphalées, courbatures, hyperthermie, asthénie.
- Rhino-pharyngites.
- Règles douloureuses.
- Douleurs dentaires.

5- POSOLOGIE

Ce médicament est réservé à l'adulte et enfant à partir de 15 ans : 1 comprimé à renouveler en cas de besoin une deuxième fois/jour en respectant un intervalle minimum de 4 heures.

Les comprimés sont à dissoudre dans ½ verre d'eau.

6- CONTRE-INDICATIONS

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

- Maladie grave du foie.
- Allergie connue au paracétamol ou aux autres constituants.
- Lithiase urinaire quand la dose d'acide ascorbique doit dépasser 1 g/24 h.

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

7- EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, PARANTAL C 1000® est susceptible d'avoir des effets indésirables :

- dans certains cas rares, il est possible que survienne une éruption ou une rougeur cutanée ou une réaction allergique pouvant se manifester par un brusque gonflement du visage et du cou ou par un malaise brutal avec chute de la pression artérielle. Il faut immédiatement arrêter le traitement, avertir votre médecin et ne plus jamais reprendre de médicaments contenant du paracétamol;

- exceptionnellement, des modifications biologiques nécessitant un contrôle du bilan sanguin ont pu être observées : trouble du fonctionnement du foie, taux anormalement bas de certains éléments du sang (plaquettes) pouvant se traduire par des saignements de nez ou des gencives. Dans ce cas, consultez un médecin;

- des doses élevées de vitamine C (supérieures à 1 g) favorisent chez certains sujets l'apparition de calculs rénaux et peuvent accroître l'hémolyse (destruction des globules rouges) chez les sujets déficients en G6PD.

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

8- MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI

Prendre des précautions particulières avec PARANTAL C 1000®, comprimé effervescent :

Mises en garde

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol et de la vitamine C. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée.

PARANTAL C 1000®

Paracétamol, acide ascorbique

1- DENOMINATION DU MEDICAMENT

PARANTAL C 1000®, Comprimé

Contenants : Boîte de 10

Veillez à garder ce médicament à l'abri de la lumière et de l'humidité. Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre pharmacien.

PPV 19DH60
EXP 10/2025
LOT 29023 1

Prenez la notice avant de prendre ce médicament.

En cas de doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de maladie.

Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre pharmacien.

2- COMPOSITION

Paracétamol 1000 mg
Acide ascorbique 1000 mg

Excipients : Acide tartrique, Bicarbonate de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique, Saccharose, Riboflavine (colorant), Fécule de pomme de terre, Arôme orange AME 2001, Arôme naturel polvaromas kola 5401, Eau purifiée, Ethanol à 96 %.

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Saccharose, Sodium

3- CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE

Analgésique (calme la douleur) - Antipyrétique (fait baisser la fièvre)

4- INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Toutes les manifestations douloureuses et/ou fébriles, et particulièrement :

- Les états grippaux avec céphalées, courbatures, hyperthermie, asthénie.
- Rhino-pharyngites.
- Règles douloureuses.
- Douleurs dentaires.

5- POSOLOGIE

Ce médicament est réservé à l'adulte et enfant à partir de 15 ans : 1 comprimé à renouveler en cas de besoin une deuxième fois/jour en respectant un intervalle minimum de 4 heures.

Les comprimés sont à dissoudre dans ½ verre d'eau.

6- CONTRE-INDICATIONS

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

- Maladie grave du foie.
- Allergie connue au paracétamol ou aux autres constituants.
- Lithiase urinaire quand la dose d'acide ascorbique doit dépasser 1 g/24 h.

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

7- EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, PARANTAL C 1000® est susceptible d'avoir des effets indésirables :

- dans certains cas rares, il est possible que survienne une éruption ou une rougeur cutanée ou une réaction allergique pouvant se manifester par un brusque gonflement du visage et du cou ou par un malaise brutal avec chute de la pression artérielle. Il faut immédiatement arrêter le traitement, avertir votre médecin et ne plus jamais reprendre de médicaments contenant du paracétamol ;
 - exceptionnellement, des modifications biologiques nécessitant un contrôle du bilan sanguin ont pu être observées : trouble du fonctionnement du foie, taux anormalement bas de certains éléments du sang (plaquettes) pouvant se traduire par des saignements de nez ou des gencives. Dans ce cas, consultez un médecin ;
 - des doses élevées de vitamine C (supérieures à 1 g) favorisent chez certains sujets l'apparition de calculs rénaux et peuvent accroître l'hémolyse (destruction des globules rouges) chez les sujets déficients en G6PD.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

8- MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI

Prendre des précautions particulières avec PARANTAL C 1000®, comprimé effervescent :

Mises en garde

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol et de la vitamine C. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée.



Baycutène® N

L0T : HF 06 00
PER : 05 2026
PPV : 22 70

Formes et présentations

Baycutène® N crème : tube de 15 g de crème pour application locale.

Composition

Baycutène® N crème pour application locale.

100 g de crème contient 1 g de clotrimazole et 0,0443 g d'acétate de dexaméthasone (dexaméthasone).

Excipients : Alcool benzylique, Alcool cétoestéarylique, triglycérides à chaîne moyenne, Hostaphat KW et l'eau purifiée.

Classe Pharmaco-thérapeutique

Association d'un corticostéroïde et d'un antifongique imidazolé à large spectre d'action. Anti-eczémateux.

Indications

Baycutène® N crème est préconisé dans les infections fongiques cutanées à composante inflammatoire sévère.

Contre-indications

Le traitement par Baycutène® N crème est contre-indiqué en cas de :

- Hypersensibilité au clotrimazole,
- Hypersensibilité à l'alcool cétoestéarylique ou à l'un des autres composants,
- Affections cutanées spécifiques (syphilis, tuberculose),
- Infections cutanées d'origine virale (herpes, rosacée),
- Varicelle
- Réaction à la vaccination antivariolique,
- Dermite péri-buccale,
- Pansement occlusif en cas d'eczéma atopique,
- Durant le premier trimestre de la grossesse.

Pendant le reste de la grossesse ainsi que chez les nourrissons, Baycutène® N crème ne doit pas être appliqué sur des surfaces cutanées étendues ou pendant une longue durée. Il ne doit pas non plus être appliqué sur le sein allaitant.

Les patients atteints d'eczéma atopique endogène ne doivent pas appliquer la crème sous un pansement occlusif.

Interactions médicamenteuses et autres interactions

Non rapportées.

Effets indésirables

Les effets indésirables occasionnellement rapportés sont des réactions allergiques. L'application locale de corticostéroïdes comme la dexaméthasone peut provoquer les effets indésirables suivants, particulièrement si le produit est appliqué sur une large surface ou pendant une longue durée ou bien s'il est appliqué sous des pansements occlusifs : acné, télangiectasie, hypertrichose, atrophie cutanée, striation cutanée due à l'endommagement des fibres élastiques. L'incidence des effets indésirables augmente avec la durée du traitement. En général, un traitement au long terme doit être évité.

Mode d'emploi et Posologie

2 applications par jour de préférence matin et soir sur les surfaces infectées préalablement nettoyées. Faire pénétrer la crème en massant légèrement jusqu'à ce que la crème ne soit plus visible. Dans le cas d'infections cutanées aiguës, Baycutène® N peut être appliqué sur de la gaze stérile pour maintenir le plus longtemps possible le contact avec la peau. La durée générale du traitement est de 8 à 10 jours. Le traitement doit être poursuivi plusieurs jours après la disparition des symptômes en utilisant des préparations ne contenant pas de corticostéroïdes.

Parfois, certains types d'infection peuvent être aggravés pendant le traitement avec Baycutène à cause d'effets d'immunosuppression localisée causés par la dexaméthasone.

Conditions de conservation

Ne pas conserver à une température supérieure à 25°C

Respecter la date de péremption.

Tenir hors de portée des enfants.

Conditions de délivrance

Tableau A (liste 1).

Bayer S.A.

Bd Sidi Mohamed ben Abdellah
Casablanca marina, Tour d'Ivoire 1, Etage 3,
Casablanca 20030 - Maroc

PARANTAL C 1000®

Paracétamol, acide ascorbique

1- DENOMINATION DU MEDICAMENT

PARANTAL C 1000®, Comprimé

Contenants : Boîte de 10

Veull
Gardi
Si voi
pharm
Ce m
symp
Si l'u
notici

PARANTAL C 1000®

PPV 19DH60
EXP 10/2025
LOT 29023 1

le notice avant de prendre ce médicament.
soin de la relire.

Si vous avez des doutes, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre

pharmacien. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de

maladie. Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre pharmacien.

2- COMPOSITION

Paracétamol 1000 mg
Acide ascorbique 1000 mg

Excipients : Acide tartrique, Bicarbonate de sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique, Saccharose, Riboflavine (colorant), Fécule de pomme de terre, Arôme orange AME 2001, Arôme naturel polvaromas kola 5401, Eau purifiée, Ethanol à 96 %.

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Saccharose, Sodium

3- CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE

Analgésique (calme la douleur) - Antipyrétique (fait baisser la fièvre)

4- INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Toutes les manifestations douloureuses et/ou fébriles, et particulièrement :

- Les états grippaux avec céphalées, courbatures, hyperthermie, asthénie.
- Rhino-pharyngites.
- Règles douloureuses.
- Douleurs dentaires.

5- POSOLOGIE

Ce médicament est réservé à l'adulte et enfant à partir de 15 ans : 1 comprimé à renouveler en cas de besoin une deuxième fois/jour en respectant un intervalle minimum de 4 heures.

Les comprimés sont à dissoudre dans ½ verre d'eau.

6- CONTRE-INDICATIONS

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

- Maladie grave du foie.
- Allergie connue au paracétamol ou aux autres constituants.
- Lithiase urinaire quand la dose d'acide ascorbique doit dépasser 1 g/24 h.

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

7- EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, PARANTAL C 1000® est susceptible d'avoir des effets indésirables :

- dans certains cas rares, il est possible que survienne une éruption ou une rougeur cutanée ou une réaction allergique pouvant se manifester par un brusque gonflement du visage et du cou ou par un malaise brutal avec chute de la pression artérielle. Il faut immédiatement arrêter le traitement, avertir votre médecin et ne plus jamais reprendre de médicaments contenant du paracétamol;
 - exceptionnellement, des modifications biologiques nécessitant un contrôle du bilan sanguin ont pu être observées : trouble du fonctionnement du foie, taux anormalement bas de certains éléments du sang (plaquettes) pouvant se traduire par des saignements de nez ou des gencives. Dans ce cas, consultez un médecin;
 - des doses élevées de vitamine C (supérieures à 1 g) favorisent chez certains sujets l'apparition de calculs rénaux et peuvent accroître l'hémolyse (destruction des globules rouges) chez les sujets déficients en G6PD.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

8- MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI

Prendre des précautions particulières avec PARANTAL C 1000®, comprimé effervescent :

Mises en garde

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol et de la vitamine C. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée.