

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

## Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

## Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

## Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu [sous pli confidentiel] doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

## Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

## Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

## Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

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

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

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1576 Société :

Actif  Pensionné(e)  Autre :

Nom & Prénom :

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : ..... Total des frais engagés : 1023,20 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 22/11/2023

Nom et prénom du malade : BIKRI Ahmed Age :

Lien de parenté :  Lui-même  Conjoint  Enfant

Nature de la maladie : HTA hypertension

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 : 01/11/2023

Signature de l'adhérent(e) :

Hamid

## RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
27/11/2023	C, C	100-		 Dr. BENADDI HASSAN AGRE POUR PAYER MES DE CONGÉS Bloc Farid 101 Bd Abbes El Ghadouiri Sidi Bel Abbès 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 Cœfficients	Montant des Honoraires

## AUXILIAIRES MEDICAUX

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

## RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

### Important :

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

O.D.F  
PROTHESES DENTAIRES

## DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

**Docteur BENNAÏDI Hassan**  
Diplôme de la faculté de médecine de Lille

الدكتور بنعدي حسن  
خريج كلية الطب بليل  
الطب العام

حاائز على دبلوم الفحص بالصدى  
كلية الطب بباريس  
مرخص للفحص الطبى لأجل  
رخصة السيادة  
مراقبة مرض السكري

Diplome d'Echographie de la Faculté  
de Médecine de Paris

Agrée pour la Visite Médicale  
de Permis de Conduire  
Suivi de Diabète

الدار البيضاء في : ٢٢١١٢٢٢٠٢٣ Casablanca Le :

1) 114.30 x3 Bikri 3 Plan  
y coangue 50 y 3/4

2) 56.60 x3 CPY 3/4

3) 39.80 x3 Lawky 1 green 3 Plan

4) 46.60 12 gallets 3/4

5) 99.00 Breda 1 y 3/4

6) 100.00 Paroshan 1 epile 3/4

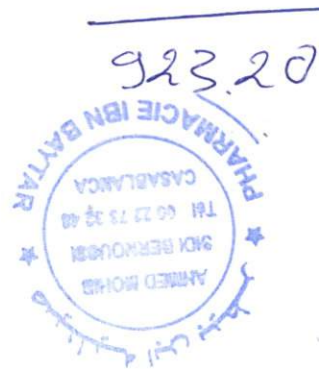
Bloc Farid 101, Avenue Abbas Ghaddaoui N° 3 Sidi Bernoussi  
شارع عباس الغاوي رقم 3 سيدى البرنوصى - الدار البيضاء  
Tél : 05 22 73 27 09 - 06 15 27 53 50

DR. BENADDI HASSAN  
AGREE POUR PERMIS DE CONDUIRE  
3 Bloc Farid 101 Avenue Abbas El Ghaddaoui  
Sidi Bernoussi Casablanca  
GSM : 06 15 27 53 50

DR. BENADDI 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 100.00 300g  
19.60 + 31g 34g

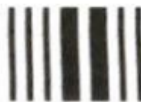
8) Bay creme 110g  
22.70 1 app & 2h



923.20

# Co-anginib® 50mg/12,5mg

Boîte 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 pourrez la consulter plus tard.
- Si vous avez d'autres questions, consultez votre pharmacien.
- Ce médicament vous protège contre l'angine de poitrine, même si les signes sont actuellement absents.
- Si l'un des effets indésirables indiqués dans cette notice vous survient, parlez-en à votre médecin.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est ce que Co-anginib® ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Co-anginib® ?
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 et de l'insuffisance cardiaque. Co-anginib® est un médicament qui aide à réduire la pression artérielle et à améliorer la fonction cardiaque.

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.

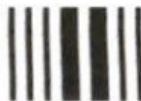
Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Co-anginib®.

Une attention particulière est requise chez les patients présentant :

Arthrite, artérite et/ou maladie de Raynaud.

# Co-anginib® 50mg/12,5mg

Boîte 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 pourrez la consulter plus tard.
- Si vous avez d'autres questions, consultez votre pharmacien.
- Ce médicament vous protège contre l'angine de poitrine, même si les signes sont actuellement absents.
- Si l'un des effets indésirables indiqués dans cette notice vous surprend, parlez-en à votre médecin.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est ce que Co-anginib® ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Co-anginib® ?
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 et de l'insuffisance cardiaque. Co-anginib® est un médicament qui réduit la pression artérielle et améliore la fonction cardiaque.

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.

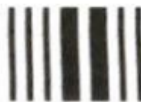
Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Co-anginib®.

Une attention particulière est requise chez les patients présentant :

Arthrite, artérite et/ou maladie de Raynaud.

# Co-anginib® 50mg/12,5mg

Boîte 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 pourrez la consulter plus tard.
- Si vous avez d'autres questions, consultez votre pharmacien.
- Ce médicament vous protège contre l'angine de poitrine, même si les signes sont actuellement absents.
- Si l'un des effets indésirables indiqués dans cette notice vous surprend, parlez-en à votre médecin.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est ce que Co-anginib® ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Co-anginib® ?
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 et de l'insuffisance cardiaque. Co-anginib® est un médicament qui réduit la pression artérielle et améliore la fonction cardiaque.

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 :

Arthrite, artérite et/ou maladie de Raynaud.

limitées par votre médecin

Informez votre maître

- 100 -

# Stilnox® 10 mg

LOI :23E03  
PER.:07 2027

STILNOX 10MG  
CP PEL SEC B20

P.P.V : 56DH60



6 118000 061465

عمر فقط بموجب وصية طيبة - جدول A (لارنه ١٠) ce  
es

## 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 maître

voire

Stilnox® 10 mg

LOI :23E003  
PER.:07 2027

STILNOX 10MG  
CP PEL SEC B20

P.P.V : 56DH60



6 118000 061465

عمر فقط بموجب وصفة طبية - جدول A (لارنه)  
ce  
es

## 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 maître

- 100 -

# Stilnox® 10 mg

LOI :23E003  
PER.:07 2027

STILNOX 10MG  
CP PEL SEC B20

P.P.V : 56DH60



6 118000 061465

عمر فقط بموجب وصفة طبية - جدول A (لارنه)  
ce  
es

## 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 maître

- 100 -

# Stilnox® 10 mg

LOI :23E03  
PER.:07 2027

STILNOX 10MG  
CP PEL SEC B20

P.P.V : 56DH60



6 118000 061465

عمر فقط بموجب وصفة طبية - جدول A (لارنه)  
ce  
es

## 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 sures, 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 maître

voire

Stilnox® 10 mg

LOI :23E003  
PER.:07 2027

STILNOX 10MG  
CP PEL SEC B20

P.P.V : 56DH60



6 118000 061465

عمر فقطاً بموجب وصية طيبة - جدول A (لارنه ١١) ce es

## 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 sures, 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 :

Excipients :

Flacon co-

Dans q-

(indical)

Ce médi-

Il est ind-

- dans

modérée

- dans

antalgic

- dans

involori

Dans q-

(contri

Faites i-

buvable

Ce médi-

saluvents:

- 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 (iproniazide, nialamide) ou par le seudoxyde.

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 adrépine, noradrénaline,

dopamine par voie injectable).

## Mises en garde spéciales

Ne pas interrompre brutalement le traitement.

De rares cas de syndrome de sevrage (céphalées,

malaises, 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 guaifacine, un IMA-A

selectifs (moclobémide, toloxatone), du linéolézide,

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.

Idées suicidaires et aggravation de votre dépression

ou de votre trouble anxieux :

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles

anxieux, vous pouvez parfois avoir des idées d'auto-agression (agression envers vous-même) ou de 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 situations dans les cas suivants:

• avez déjà eu des idées suicidaires ou gression dans le passé.

• êtes un jeune adulte. Les études cliniques révèlent que le risque de comportement suicidaire vu chez les adultes de moins de 25 ans n'est une maladie psychiatrique et traités par l'esseur.

• avez des idées suicidaires ou pression, contactez immédiatement votre ou allez directement à l'hôpital.

• risques d'emploi

• ou nervosité en début de traitement peuvent une diminution de la posologie ou un arrêt transitoire symptomatique.

• virage manique franc, le traitement par ligne sera interrompu et, le plus souvent, unique 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 sécheresse;

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

• une éventuelle hypertrophie prostatique;

• chez les sujets porteurs de certaines affections cardiovasculaires, en raison des effets quinidiniques, tachycardisants 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 même que 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 (iproniazide, nialamide) ou le seudoxyde. 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 de 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 ressentez une amélioration.

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

## Conduite à tenir en cas de surdosage

Conseiller immédiatement un médecin qui prendra les dispositions nécessaires.

## Risque de syndrome de sevrage

De rares cas de syndrome de sevrage (maux de tête, malaises, nausées, anxiété, troubles du sommeil) ont 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 adréno-lytique : hypertension orthostatique, impuissance.

• Liés aux effets centraux :

- fréquemment observée : somnolence ou sédatif (effet antihistaminique), plus marquée en début

de traitement;

- beaucoup plus rares : tremblements, crises convulsives sur terrain prédisposé, états confusstellans 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 désiré chez les sujets psychotiques;

- manifestations paroxysmiques d'angoisse.

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,

- hépatites cytolytiques ou cholestastiques 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'urétrite, 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.

## Consevation

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.s.  
S. Allié des Commissaires - Ais Solides - Comblain  
S. Recherche - Pharmacie Responsable



# 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 :

Excipients :

Flacon co-

Dans q-

(indical)

Ce médi-

Il est ind-

- dans

modérée

- dans

antalgic

- dans

involori

Dans q-

(contri

Faites i-

buvable

Ce médi-

saluvents:

- 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 (iproniazide, nialamide) ou par le seudoxyde.

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 adrépine, noradrénaline,

dopamine par voie injectable).

## Mises en garde spéciales

Ne pas interrompre brutalement le traitement.

De rares cas de syndrome de sevrage (céphalées,

malaises, 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 guaifacine, un IMA-A

selectifs (moclobémide, toloxatone), du linéolézide,

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.

Idées suicidaires et aggravation de votre dépression

ou de votre trouble anxieux :

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles

anxieux, vous pouvez parfois avoir des idées d'auto-agression (agression envers vous-même) ou de 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 situations dans les cas suivants:

• avez déjà eu des idées suicidaires ou pression dans le passé.

• êtes un jeune adulte. Les études cliniques révèlent que le risque de comportement suicidaire vu chez les adultes de moins de 25 ans n'est une maladie psychiatrique et traités par l'esseur.

• avez des idées suicidaires ou pression, contactez immédiatement votre ou allez directement à l'hôpital.

• risques d'emploi

• ou nervosité en début de traitement peuvent une diminution de la posologie ou un arrêt transitoire symptomatique.

• virage manique franc, le traitement par ligne sera interrompu et, le plus souvent, unique 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 sécheresse;

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

• une éventuelle hypertrophie prostatique;

• chez les sujets porteurs de certaines affections cardiovasculaires, en raison des effets quinidiniques, tachycardisants 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 même que 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 (iproniazide, nialamide) ou le seudoxyde.

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 de 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 ressentez une amélioration.

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

## Conduite à tenir en cas de surdosage

Conseiller immédiatement un médecin qui prendra les dispositions nécessaires.

## Risque de syndrome de sevrage

De rares cas de syndrome de sevrage (maux de tête, malaises, 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 adréno-lytique : hypertension orthostatique, impuissance.

• Liés aux effets centraux :

- fréquemment observée : somnolence ou sédatrice (effet antihistaminique), plus marquée en début

de traitement;

- beaucoup plus rares : tremblements, crises convulsives sur terrain prédisposé, états confusstellons 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 désir d'aliénation chez les sujets psychotiques;

- manifestations paroxysmiques d'angoisse.

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,

- hépatites cytolytiques ou cholestastiques 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'urétrite, 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.

## Conseil

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.s.  
S. Allié des Commissaires - Ais Solides - Comblain  
S. Recherche - Pharmacie Responsable



# 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 :

Excipients :

Flacon co-

Dans q-

(indical)

Ce médi-

Il est ind-

- dans

modérée

- dans

antalgic

- dans

involori

Dans q-

(contri

Faites i-

buvable

Ce médi-

saluivants:

- 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 (iproniazide,

nialamide) ou par le seudoxyde.

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 apparentées, et adrénaline, noradrénaline,

dopamine par voie injectable).

## Mises en garde spéciales

Ne pas interrompre brutalement le traitement.

De rares cas de syndrome de sevrage (céphalées,

malaises, 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 guaifacine, un IMA-A

selectifs (moclobémide, toloxatone), du linézolide,

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.

Idées suicidaires et aggravation de votre dépression

ou de votre trouble anxieux :

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles

anxiens, vous pouvez parfois avoir des idées d'auto-agression (agression envers vous-même) ou de 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 situations dans les cas suivants:

• avez déjà eu des idées suicidaires ou pression dans le passé.

• êtes un jeune adulte. Les études cliniques révèlent que le risque de comportement suicidaire vu chez les adultes de moins de 25 ans n'est une maladie psychiatrique et traités par l'esseur.

• avez des idées suicidaires ou pression, contactez immédiatement votre ou allez directement à l'hôpital.

• risques d'emploi  
Le nervosité en début de traitement peuvent une diminution de la posologie ou un arrêt transitoire symptomatique.

• virage manique franc, le traitement par line sera interrompu et, le plus souvent, l'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 sécheresse;

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

• une éventuelle hypertrophie prostatique;

• chez les sujets porteurs de certaines affections cardiovasculaires, en raison des effets quinidiniques, tachycardies 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 même que 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 (iproniazide, nialamide) ou le seudoxyde. 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 apparentées, 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 de 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 ressentez une amélioration.

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

## Conduite à tenir en cas de surdosage

Conseiller immédiatement un médecin qui prendra les dispositions nécessaires.

## Risque de syndrome de sevrage

De rares cas de syndrome de sevrage (maux de tête, malaises, nausées, anxiété, troubles du sommeil) ont 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 adréno-lytique: hypertonie orthostatique, impuissance.

• Liés aux effets centraux :

- fréquemment observée: somnolence ou sédatif (effet antihistaminique), plus marquée en début

de traitement;

- beaucoup plus rares : tremblements, crises convulsives sur terrain prédisposé, états confusstellans 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 désir d'aliénation chez les sujets psychotiques;

- manifestations paroxysmiques d'angoisse.

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,

- hépatites cytolytiques ou cholestastiques 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'urétrite, 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.

## Conseil

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.s.  
S. Allié des Commissaires - Ais Solides - Comblain  
S. Recherche - Pharmacie Responsable



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

**OEDES® 20 mg**  
Microgranules gastrorésistants en gélules

Lisez attentivement l'intégral de ce médicament.  
Elle contient des informations sur votre maladie.  
Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre pharmacien.  
Gardez cette notice, vous pourrez la consulter à l'avenir.

**1. Identification du médicament**  
**Forme pharmaceutique et posologie**

## 2. Composition du médicament

**EXCIPIENTS :** q.s.p une gélule.

### 3. Classe pharmaco-thérapeutique :

**3. Classe thérapeutique :**  
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 :

- 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.

- Infection appelée « muguet » qui peut affecter l'intestin et est causé par un champignon.
- Troubles hépatiques incluant la jaunisse, pouvant entraîner une ~~jaunisse~~ en jaune, des urines sombres et de la fatigue.

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

LOT 211315  
EXP 04/2024  
PPV 99.00DH

OEDEK

20 mg, gélule gastro-résistante. Si vous avez des doutes, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre OEDES® 20 mg.

## 7. Effets indésirables :

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

Si vous remarquez un 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 les 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.
  - S'il 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 présentant une maladie sucre.

# Xénid®

## Formes et présentations :

- Comprimés enrobés  
XENID 50 mg : Etui de 30 comprimés.  
XENID 25 mg : Etui de 30 comprimés.

**Excipient à effet notoire : Lactose**

- Suppositoires

XENID 25 mg : Etui de 10 suppositoires

XENID 100 mg : Etui de 10 suppositoires

  - Solution injectable I.M.

**XENID 75 mg / 3 ml : Etui de 2 et 6 ampoules.**  
**Excipients à effet notoire : Mannitol, Alcool benzyl-**

#### **Indications :**

#### indications :

- Chez l'enfant, elles sont limitées au traitement comprimés et suppositoires ).

- Chez l'adulte, elles sont limitées au :

  - Traitement symptomatique au long cours : des malades polyarthrite rhumatoïde, spondylarthrite ankylosante(ou de Fießinger-Leroy-Reiter et rhumatisme psoriasique) : de
  - Traitement symptomatique de courte durée des pte et de (épaules douloureuses aiguës, tendinites...) de bonne des lombalgies et radiculalgies sévères.
  - Dysménorrhées essentielles ( Xénid 50 mg comprimés d'itations gencives
  - Traitement d'entretien des affections rhumatismales crâne, dosées à 25 mg et 50 mg, la posologie de 100 mg par jour être
  - Traitement des sciatiques aiguës, des lombalgies aiguës, crises de coliques néphrétiques ( Xénid injectable univ. S

Centro Indications :

PPV : 46,60 DH L

Conseils d'utilisation : Parodium sur un doigt propre et directement sur les zones sensibles. A utiliser

64,00 a

### Contre Indications :

- Ulcère gastrique ou duodénal en évolution.
  - Hypersensibilité au Diclofénac.
  - Insuffisance rénale ou hépatique sévère.

## **Grossesse et allaitement :**

- Il est recommandé de ne pas administrer.
  - Les AINS passant dans le lait maternel, par mesure de précaution, à une femme qui allaite.

## Précautions d'emploi

- Une surveillance médicale étroite est indispensable chez les patients présentant des symptômes suggérant des troubles gastro-intestinaux, des antécédents évocateurs d'ulcère gastro-intestinal, une colite ulcéruse ou une maladie de crohn, ou encore une atteinte de la fonction hépatique.
  - Lors de la varicelle, il est prudent d'éviter l'utilisation de ce médicament.

# PARANTAL C 1000®

Paracétamol, acide ascorbique

## 1- DENOMINATION DU MEDICAMENT

PARANTAL C 1000®, Comprimés effervescents : Boîte de 10

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

Si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre

llement prescrit. 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  
votre pharmacien.

PARANTAL C 1000®

PPU 19DH60  
EXP 11/2025  
LOT 29023 8

mp. eff.

500 mg

000 mg

e sodium, Benzoate de sodium, Cyclamate de sodium, Saccharine sodique,  
éoule de pomme de terre, Arôme orange AME 2001, Arôme naturel polvaromas

komfort, Eau purifiée, Ethanol à 96 %.

## EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Saccharose, Sodium

## 3- CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE

Aolgésique (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.
- Lithiasse 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 accélérer 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 MÉDICAMENT

PARANTAL C 1000® Comprimé effervescent

Veuillez

Garder

Si vous

pharmaciens

Ce médicament

sympathique

Si l'usage

notamment

2- CO

PARANTAL C 1000®

PPV 19DH60  
EXP 10/2025  
LOT 29023 1

Boîte de 10

La notice avant de prendre ce médicament.

Avant de la relire.

Si 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

nocif.

Si ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette

pharmacien.

eff.

Paracétamol 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'ACTIVITÉ

Analgesique (calme la douleur) - Antipyrrétique (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.
- Lithiasse 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 :

- des 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

Crème

LOT : 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 (dexamethasone).  
Excipients : Alcool benzylique, Alcool cétostéarylique, triglycerides 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-eczématieux.

## 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 cétostéarylique 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,
- Dermatite péri-auriculaire,
- 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 appliquée 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 MÉDICAMENT

PARANTAL C 1000®, Comprimé effervescent

Veuillez

Garder

Si vous

pharmaciens

Ce médicament

sympathique

Si l'usage

notamment

2- CO

PARANTAL C 1000®

PPV 19DH60  
EXP 10/2025  
LOT 29023 1

Boîte de 10

La notice avant de prendre ce médicament.

Avant de la relire.

Si 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

nocif.

Si ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette

pharmacien.

eff.

Paracétamol 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'ACTIVITÉ

Analgesique (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.
- Lithiasse 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 :

- des 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.