

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Radiologie et Biologie :

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

## Optique :

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

## Rééducation :

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

## Dentaire :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

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

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

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

M22- 0058410

184443

Optique

Autres

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3687

Société :

Actif  Pensionné(e)  Autre :

Nom & Prénom : MA KHALID KI

MCISYAPHA

Date de naissance : 23.1.1953

Adresse : 81 Rue reboul Ben Abdellah

BEL VEDER

Tél. : 06.61.82.55.60 Total des frais engagés : 7730,20 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 27.11.2023

Nom et prénom du malade : Rihlaoui Taha Age :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Lien de parenté :

Nature de la maladie : Diabète + HTA

Affection longue durée ou chronique :  ALD  ALC Pathologie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

28 NOV. 2023

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 : 27.11.2023

Signature de l'adhérent(e) :

INPE: 0912

GSM: 06.69.82.84.38

8

### 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	Consultation	200,00 Dhs		EL MEHDI KHYA Médecin Généraliste INPE: 091240044 GSM: 06.69.82.84.38

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
27/11/2023	530.00	Dokt. El MEHDI KHYA 51, Rue Abdellatif Ben Ahmed Tél: 022.24.85.54 Fax: 022.24.85.44

### 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
		A M	P C	I M	I V	

### RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

#### Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				Coefficient des travaux
				Montants des soins
				Début d'exécution
				Fin d'exécution
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	H	25533412 00000000 35533411	G	Coefficient des travaux
	D	21433552 00000000 11433553	B	Montants des soins
	H	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession	G	Date du devis
	D		B	Date de l'exécution

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. KHYA El Mehdi

Lauréat de la Faculté de Médecine  
et pharmacie - Casablanca

Médecine Générale

Diabétologie - Nutrition

Echographie - Hypertension artérielle

الدكتور خية المهدى

خريج كلية الطب والصيدلة

الدار البيضاء

الطب العام

داء السكري والحمية

الشخص بالصدى - الظفر الدموي

Casablanca, Le: 27/11/2023

4

63 - S.V. Glucophage 1000 mg 3 mois

103 - S.V. Metformin 500 mg 1 rep x 2/j

69.30 - S.V. Inhaler spray 0.30 mg doses

36.50 - S.V. Metformin 500 mg 2 boites

16.20 - S.V. Glucophage 1000 mg 1 rep

34.60 - S.V. Metformin 400 mg 1 rep

14.00 - S.V. Metformin 850 mg 1 rep

14.60 - S.V. Metformin 850 mg 3 boites

530.00



# FLUDEX® LP

INDAPAMIDE 1,5 MG

**30 comprimés pelliculés à Libération Prolongée**

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

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

#### Que contient cette notice ?

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

#### 1. QU'EST-CE QUE FLUDEX 1,5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : antihypertenseur diurétique - code ATC : C03BA11 (C : Système cardiovasculaire).

FLUDEX 1,5 mg est un comprimé pelliculé à libération prolongée et contient de l'indapamide comme principe actif.

Ce médicament est indiqué pour réduire la pression artérielle élevée (hypertension) chez l'adulte.

L'indapamide est un diurétique. La plupart des diurétiques augmentent la quantité d'urine produite par les reins. Toutefois, l'indapamide est différent des autres diurétiques car il n'entraîne qu'une légère augmentation de la quantité d'urine produite. De plus, l'indapamide dilate les vaisseaux sanguins, ce qui permet au sang de circuler plus facilement. Cela contribue à diminuer la tension artérielle.

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FLUDEX 1,5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ?

Ne prenez jamais FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'indapamide ou à tout autre sulfamide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 «Contenu de l'emballage et autres informations»;
- si vous avez une maladie grave du rein,
- si vous avez une maladie grave du foie ou si vous souffrez d'une encéphalopathie hépatique (maladie dégénérative du cerveau),
- si vous avez un taux bas de potassium dans le sang.

#### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée :

- si vous avez une maladie du foie,
- si vous êtes diabétique,
- si vous souffrez de goutte,
- si vous avez des troubles du rythme cardiaque ou des problèmes rénaux,
- si vous ressentez une diminution de la vision ou des douleurs oculaires. Il peut s'agir de symptômes d'accumulation de fluide dans la couche vasculaire de l'œil (épanchement choroidien), ou d'une augmentation de la pression dans l'œil, qui peuvent survenir dans les heures ou les semaines suivant la prise de FLUDEX 1,5 mg. Cela peut entraîner une perte de la vision, si elle n'est pas traitée. Si vous avez déjà eu une allergie à la pénicilline ou aux sulfamides, vous pouvez être plus à risque de développer cela,
- si vous avez des troubles musculaires, notamment des douleurs, une sensibilité, une faiblesse ou des crampes,
- si vous devez faire un examen de votre glande parathyroïde.

Vous devez informer votre médecin si vous avez eu des réactions de photosensibilité.

Votre médecin peut être amené à vous prescrire des examens biologiques afin de surveiller des taux faibles de sodium ou de potassium ou des taux élevés de calcium

dans le sang.

Si vous pensez être concernés par ces situations ou si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Sportifs, attention, cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

#### Enfants et adolescents

Sans objet.

#### Autres médicaments et FLUDEX 1,5 mg comprimé pelliculé à libération prolongée

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

Evitez de prendre FLUDEX 1,5 mg avec du lithium (utilisé pour traiter la dépression) en raison du risque d'augmentation des taux de lithium dans le sang.

Si vous prenez l'un des médicaments suivants, parlez-en à votre médecin, certaines précautions d'emploi particulières peuvent être nécessaires :

- médicaments utilisés pour les troubles du rythme cardiaque (ex : quinidine, hydroquinidine, disopyramide, amiodarone, sotalol, ibutilide, dofetilide, digitaliques, brétylum),
- médicaments utilisés pour traiter des troubles mentaux tels que dépression, anxiété, schizophrénie... (ex : antidépresseurs tricycliques, antipsychotiques, neuroleptiques (tels que amisulpride, sulpiride, sultopride, tiapride, haloperidol, droperidol)),
- bêpridil (utilisé pour traiter l'angine de poitrine, maladie provoquant des douleurs dans la poitrine),
- cisapride, diphénnalin (utilisés pour traiter les troubles gastro-intestinaux),
- antibiotiques utilisés pour traiter des infections bactériennes (ex : sparfloxacine, moxifloxacine, érythromycine par injection),
- vincamine par injection (utilisé pour traiter des troubles cognitifs symptomatiques chez les patients âgés, y compris la perte de mémoire),
- haloftanrine (antiparasitaire utilisé pour traiter certains types de paludisme),
- pentamidine (utilisée pour traiter certains types de pneumonie),
- antihistaminiques utilisés pour traiter les réactions allergiques, telles que le rhume des foins (ex : mizolastine, astémizole, terfenadine),
- anti-inflammatoires non stéroïdiens pour soulager la douleur (ex : ibuprofène) ou fortes doses d'acide acétylsalicylique,
- inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC) (utilisés pour traiter l'hypertension artérielle et l'insuffisance cardiaque),
- amphotéricine B par injection (médicaments antifongiques),
- corticostéroïdes oraux utilisés pour traiter divers troubles, dont l'asthme sévère et la polyarthrite rhumatoïde,
- laxatifs stimulants,
- baclofène (pour traiter la raideur musculaire survenant lors de maladie comme la sclérose en plaque),
- allopurinol (pour le traitement de la goutte),
- diurétiques épargnantes de potassium (ex : amiloride, spironolactone, triamtétrène),
- metformine (pour traiter le diabète),
- produits de contrastes iodés (utilisés pour des examens aux rayons X),
- comprimés de calcium ou autres suppléments calciques,
- ciclosporine, tacrolimus ou autres immunosupresseurs utilisés suite à une transplantation d'organe, pour le traitement de maladies auto-immunes ou de maladies rhumatisques ou dermatologiques sévères,
- tétracosactide (pour traiter la maladie de Crohn),
- méthadone (utilisée pour traiter la toxicomanie).

#### FLUDEX 1,5 mg comprimé pelliculé à libération prolongée avec des aliments et boissons

Sans objet.

#### Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou si vous pensez l'être, informez votre médecin. L'utilisation de ce médicament pendant la grossesse est planifiée comme possible.

Prévenez votre médecin.

Le principe actif est

68,90

50 X 0,20 X 114 (m)

# FLUDEX® LP

INDAPAMIDE 1,5 MG

**30 comprimés pelliculés à Libération Prolongée**

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

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

#### Que contient cette notice ?

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

#### 1. QU'EST-CE QUE FLUDEX 1,5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : antihypertenseur diurétique - code ATC : C03BA11 (C : Système cardiovasculaire).

FLUDEX 1,5 mg est un comprimé pelliculé à libération prolongée et contient de l'indapamide comme principe actif.

Ce médicament est indiqué pour réduire la pression artérielle élevée (hypertension) chez l'adulte.

L'indapamide est un diurétique. La plupart des diurétiques augmentent la quantité d'urine produite par les reins. Toutefois, l'indapamide est différent des autres diurétiques car il n'entraîne qu'une légère augmentation de la quantité d'urine produite. De plus, l'indapamide dilate les vaisseaux sanguins, ce qui permet au sang de circuler plus facilement. Cela contribue à diminuer la tension artérielle.

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FLUDEX 1,5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ?

Ne prenez jamais FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'indapamide ou à tout autre sulfamide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 «Contenu de l'emballage et autres informations»;
- si vous avez une maladie grave du rein,
- si vous avez une maladie grave du foie ou si vous souffrez d'une encéphalopathie hépatique (maladie dégénérative du cerveau),
- si vous avez un taux bas de potassium dans le sang.

#### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée :

- si vous avez une maladie du foie,
- si vous êtes diabétique,
- si vous souffrez de goutte,
- si vous avez des troubles du rythme cardiaque ou des problèmes rénaux,
- si vous ressentez une diminution de la vision ou des douleurs oculaires. Il peut s'agir de symptômes d'accumulation de fluide dans la couche vasculaire de l'œil (épanchement choroidien), ou d'une augmentation de la pression dans l'œil, qui peuvent survenir dans les heures ou les semaines suivant la prise de FLUDEX 1,5 mg. Cela peut entraîner une perte de la vision, si elle n'est pas traitée. Si vous avez déjà eu une allergie à la pénicilline ou aux sulfamides, vous pouvez être plus à risque de développer cela,
- si vous avez des troubles musculaires, notamment des douleurs, une sensibilité, une faiblesse ou des crampes,
- si vous devez faire un examen de votre glande parathyroïde.

Vous devez informer votre médecin si vous avez eu des réactions de photosensibilité.

Votre médecin peut être amené à vous prescrire des examens biologiques afin de surveiller des taux faibles de sodium ou de potassium ou des taux élevés de calcium

dans le sang.

Si vous pensez être concernés par ces situations ou si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Sportifs, attention, cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

#### Enfants et adolescents

Sans objet.

#### Autres médicaments et FLUDEX 1,5 mg comprimé pelliculé à libération prolongée

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

Evitez de prendre FLUDEX 1,5 mg avec du lithium (utilisé pour traiter la dépression) en raison du risque d'augmentation des taux de lithium dans le sang.

Si vous prenez l'un des médicaments suivants, parlez-en à votre médecin, certaines précautions d'emploi particulières peuvent être nécessaires :

- médicaments utilisés pour les troubles du rythme cardiaque (ex : quinidine, hydroquinidine, disopyramide, amiodarone, sotalol, ibutilide, dofetilide, digitaliques, brétylum),
- médicaments utilisés pour traiter des troubles mentaux tels que dépression, anxiété, schizophrénie... (ex : antidépresseurs tricycliques, antipsychotiques, neuroleptiques (tels que amisulpride, sulpiride, sultopride, tiapride, haloperidol, droperidol)),
- bêpridil (utilisé pour traiter l'angine de poitrine, maladie provoquant des douleurs dans la poitrine),
- cisapride, diphénnalin (utilisés pour traiter les troubles gastro-intestinaux),
- antibiotiques utilisés pour traiter des infections bactériennes (ex : sparfloxacine, moxifloxacine, érythromycine par injection),
- vincamine par injection (utilisé pour traiter des troubles cognitifs symptomatiques chez les patients âgés, y compris la perte de mémoire),
- haloftanrine (antiparasitaire utilisé pour traiter certains types de paludisme),
- pentamidine (utilisée pour traiter certains types de pneumonie),
- antihistaminiques utilisés pour traiter les réactions allergiques, telles que le rhume des foins (ex : mizolastine, astémizole, terfenadine),
- anti-inflammatoires non stéroïdiens pour soulager la douleur (ex : ibuprofène) ou fortes doses d'acide acétylsalicylique,
- inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC) (utilisés pour traiter l'hypertension artérielle et l'insuffisance cardiaque),
- amphotéricine B par injection (médicaments antifongiques),
- corticostéroïdes oraux utilisés pour traiter divers troubles, dont l'asthme sévère et la polyarthrite rhumatoïde,
- laxatifs stimulants,
- baclofène (pour traiter la raideur musculaire survenant lors de maladie comme la sclérose en plaque),
- allopurinol (pour le traitement de la goutte),
- diurétiques épargnantes de potassium (ex : amiloride, spironolactone, triamtétrène),
- metformine (pour traiter le diabète),
- produits de contrastes iodés (utilisés pour des examens aux rayons X),
- comprimés de calcium ou autres suppléments calciques,
- ciclosporine, tacrolimus ou autres immunosupresseurs utilisés suite à une transplantation d'organe, pour le traitement de maladies auto-immunes ou de maladies rhumatisques ou dermatologiques sévères,
- tétracosactide (pour traiter la maladie de Crohn),
- méthadone (utilisée pour traiter la toxicomanie).

#### FLUDEX 1,5 mg comprimé pelliculé à libération prolongée avec des aliments et boissons

Sans objet.

#### Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou si vous êtes allaitante, informez votre médecin. L'utilisation de ce médicament pendant la grossesse ou l'allaitement est planifiée que possible.

Prévenez votre médecin.

Le principe actif est

68,90

50 X 0,50 X 114 (m)

# FLUDEX® LP

INDAPAMIDE 1,5 MG

**30 comprimés pelliculés à Libération Prolongée**

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

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

#### Que contient cette notice ?

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

#### 1. QU'EST-CE QUE FLUDEX 1,5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : antihypertenseur diurétique - code ATC : C03BA11 (C : Système cardiovasculaire).

FLUDEX 1,5 mg est un comprimé pelliculé à libération prolongée et contient de l'indapamide comme principe actif.

Ce médicament est indiqué pour réduire la pression artérielle élevée (hypertension) chez l'adulte.

L'indapamide est un diurétique. La plupart des diurétiques augmentent la quantité d'urine produite par les reins. Toutefois, l'indapamide est différent des autres diurétiques car il n'entraîne qu'une légère augmentation de la quantité d'urine produite. De plus, l'indapamide dilate les vaisseaux sanguins, ce qui permet au sang de circuler plus facilement. Cela contribue à diminuer la tension artérielle.

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FLUDEX 1,5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ?

Ne prenez jamais FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'indapamide ou à tout autre sulfamide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 «Contenu de l'emballage et autres informations»;
- si vous avez une maladie grave du rein,
- si vous avez une maladie grave du foie ou si vous souffrez d'une encéphalopathie hépatique (maladie dégénérative du cerveau),
- si vous avez un taux bas de potassium dans le sang.

#### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée :

- si vous avez une maladie du foie,
- si vous êtes diabétique,
- si vous souffrez de goutte,
- si vous avez des troubles du rythme cardiaque ou des problèmes rénaux,
- si vous ressentez une diminution de la vision ou des douleurs oculaires. Il peut s'agir de symptômes d'accumulation de fluide dans la couche vasculaire de l'œil (épanchement choroidien), ou d'une augmentation de la pression dans l'œil, qui peuvent survenir dans les heures ou les semaines suivant la prise de FLUDEX 1,5 mg. Cela peut entraîner une perte de la vision, si elle n'est pas traitée. Si vous avez déjà eu une allergie à la pénicilline ou aux sulfamides, vous pouvez être plus à risque de développer cela,
- si vous avez des troubles musculaires, notamment des douleurs, une sensibilité, une faiblesse ou des crampes,
- si vous devez faire un examen de votre glande parathyroïde.

Vous devez informer votre médecin si vous avez eu des réactions de photosensibilité.

Votre médecin peut être amené à vous prescrire des examens biologiques afin de surveiller des taux faibles de sodium ou de potassium ou des taux élevés de calcium

dans le sang.

Si vous pensez être concernés par ces situations ou si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Sportifs, attention, cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

#### Enfants et adolescents

Sans objet.

#### Autres médicaments et FLUDEX 1,5 mg comprimé pelliculé à libération prolongée

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

Evitez de prendre FLUDEX 1,5 mg avec du lithium (utilisé pour traiter la dépression) en raison du risque d'augmentation des taux de lithium dans le sang.

Si vous prenez l'un des médicaments suivants, parlez-en à votre médecin, certaines précautions d'emploi particulières peuvent être nécessaires :

- médicaments utilisés pour les troubles du rythme cardiaque (ex : quinidine, hydroquinidine, disopyramide, amiodarone, sotalol, ibutilide, dofetilide, digitaliques, brétylum),
- médicaments utilisés pour traiter des troubles mentaux tels que dépression, anxiété, schizophrénie... (ex : antidépresseurs tricycliques, antipsychotiques, neuroleptiques (tels que amisulpride, sulpiride, sultopride, tiapride, haloperidol, droperidol)),
- bêpridil (utilisé pour traiter l'angine de poitrine, maladie provoquant des douleurs dans la poitrine),
- cisapride, diphénnalin (utilisés pour traiter les troubles gastro-intestinaux),
- antibiotiques utilisés pour traiter des infections bactériennes (ex : sparfloxacine, moxifloxacine, érythromycine par injection),
- vincamine par injection (utilisé pour traiter des troubles cognitifs symptomatiques chez les patients âgés, y compris la perte de mémoire),
- haloftanrine (antiparasitaire utilisé pour traiter certains types de paludisme),
- pentamidine (utilisée pour traiter certains types de pneumonie),
- antihistaminiques utilisés pour traiter les réactions allergiques, telles que le rhume des foins (ex : mizolastine, astémizole, terfenadine),
- anti-inflammatoires non stéroïdiens pour soulager la douleur (ex : ibuprofène) ou fortes doses d'acide acétylsalicylique,
- inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC) (utilisés pour traiter l'hypertension artérielle et l'insuffisance cardiaque),
- amphotéricine B par injection (médicaments antifongiques),
- corticostéroïdes oraux utilisés pour traiter divers troubles, dont l'asthme sévère et la polyarthrite rhumatoïde,
- laxatifs stimulants,
- baclofène (pour traiter la raideur musculaire survenant lors de maladie comme la sclérose en plaque),
- allopurinol (pour le traitement de la goutte),
- diurétiques épargnantes de potassium (ex : amiloride, spironolactone, triamtétrène),
- metformine (pour traiter le diabète),
- produits de contrastes iodés (utilisés pour des examens aux rayons X),
- comprimés de calcium ou autres suppléments calciques,
- ciclosporine, tacrolimus ou autres immunosupresseurs utilisés suite à une transplantation d'organe, pour le traitement de maladies auto-immunes ou de maladies rhumatisques ou dermatologiques sévères,
- tétracosactide (pour traiter la maladie de Crohn),
- méthadone (utilisée pour traiter la toxicomanie).

#### FLUDEX 1,5 mg comprimé pelliculé à libération prolongée avec des aliments et boissons

Sans objet.

#### Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou si vous pensez l'être, informez votre médecin. L'utilisation de ce médicament pendant la grossesse est planifiée que possible.

Prévenez votre médecin.

Le principe actif est

68,90

50 X 0,20 X 114 (m)

# PRELECTAL® 5 mg/1,25 mg

Péridopril arginine/Indapamide  
Comprimés pelliculés

# PRELECTAL® 10 mg/2,5 mg

Péridopril arginine/Indapamide  
Comprimés pelliculés

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

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

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE PRELECTAL® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE PRELECTAL® ?
3. COMMENT PRENDRE PRELECTAL® ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER PRELECTAL® ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE PRELECTAL® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?  
PRELECTAL® est une association de deux principes actifs, le péridopril et l'indapamide. Ce médicament est un anti-hypertenseur et est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle. PRELECTAL® est indiqué chez les patients recevant déjà séparément des comprimés de péridopril et d'indapamide. Ces patients peuvent prendre à la place un comprimé de PRELECTAL® qui contient les deux principes actifs.

## Indications thérapeutiques

Le péridopril appartient à une classe de médicaments appelés inhibiteurs de l'enzyme de conversion de la angiotensine (IEC). Ceux-ci agissent en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

L'indapamide est un diurétique. Les diurétiques augmentent la quantité d'urine produite par les reins. Cependant, l'indapamide est différent des autres diurétiques; il n'entraîne qu'une légère augmentation de la quantité d'urine produite. Ces deux principes actifs réduisent la pression artérielle et agissent ensemble pour la contrôler.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE PRELECTAL® ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament : Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucre, contactez-le avant de prendre ce médicament.

## Ne prenez jamais PRELECTAL® :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au péridopril ou à tout autre inhibiteur de l'enzyme de conversion, à l'indapamide ou à tout autre sulfamide ou à l'un des autres composants contenus dans PRELECTAL®.
- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des éffancements respiratoires, un gonflement de la face ou de la langue, des démarquages intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille a déjà eu ces symptômes quelles qu'en soient les circonstances (état appelé angio-oedème ou œdème de Quincke).
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'alfisénium pour diminuer votre pression artérielle,
- si vous avez une maladie sévère du foie ou si vous souffrez d'un état appelé encéphalopathie hépatique (troubles neurologiques graves rencontrés lors d'insuffisance hépatique sévère),
- si vous avez une maladie sévère du rein ou si vous êtes dialysé,
- si vous avez un taux anormalement bas ou élevé de potassium sanguin,
- si une décompensation cardiaque non traitée est suspectée (importante rétention d'eau, difficultés à respirer),
- si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre PRELECTAL® en début de grossesse - voir « Grossesse et Allaitement »),
- si vous allaitez.

## Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

### Prévenez votre médecin avant de prendre PRELECTAL® :

- si vous avez une sténose de l'aorte (rétrécissement du principal vaisseau alimentant le cœur) ou une cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou une sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère menant le sang au rein),
- si vous avez tout autre problème cardiaque,
- si vous avez des problèmes hépatiques,
- si vous souffrez d'une maladie du collagène (maladie de la peau) comme un lupus érythémateux disséminé ou une sclérodermie,
- si vous souffrez d'athérosclérose (durcissement des artères),
- si vous souffrez d'hyperparathyroïdie (dysfonctionnement de la glande

## Interactions avec les aliments et les boissons

Il est conseillé de prendre PRELECTAL® avant un repas.

## Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

**Grossesse :** Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre PRELECTAL® avant d'être enceinte ou dès que vous apprenez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de PRELECTAL®.

PRELECTAL® est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant.

**Allaitement :** Informez votre médecin si vous allaitez ou si vous êtes sur le point de commencer l'allaitement. PRELECTAL® est contre-indiqué chez les femmes qui allaitent. Votre médecin pourra choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est nouveau-né ou prématuré. Consultez votre médecin immédiatement.

## Sportifs

Les sportifs doivent être avertis que PRELECTAL® contient un principe actif (indapamide) pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

**Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines**  
PRELECTAL® n'affecte pas la vigilance mais des réactions individuelles comme des sensations de vertiges ou de fatigue en relation avec une baisse de la pression artérielle peuvent survenir chez certains patients. Par conséquent, votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines peut être diminuée.

## Liste des excipients à effet notable

PRELECTAL® contient du lactose.

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

## 3. COMMENT PRENDRE PRELECTAL® ?

**Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement**

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas d'incertitude consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La dose habituelle est de un comprimé une fois par jour. Le comprimé doit être avalé avec un verre d'eau ou une prise quotidienne, de préférence le matin et avant le repas.

## Symptômes et instru

**Si vous avez pris plus**  
avez pris trop de comprimé(s) ou si l'hôpital le plus proche est l'hypotension. Si i vertiges ou à des états patient, avec les jambes

## Instructions en cas

**Si vous oubliez de**  
médicament chaque  
dant, si vous avez  
traitement le jour  
pour compenser

## Risque de synd

**Si vous arrêtez**  
artérielle étant g  
demander conse  
Si vous avez d'a  
plus d'informatio

## 4. QUELS SONT

Comme tous les m  
indésirables, bien qu'  
Si vous remarquez l'un des effets indésirables



des effets

chez tout

LOT N°:

EXP:

103.30

PPV:

- Mettez l'embout du pulvérisateur le plus près possible de la bouche et pulvériser le liquide sous la langue, sans inhale.
- Il peut être nécessaire d'effectuer une première pulsée d'amorçage après quelques heures sans utilisation.

### **Fréquence d'administration**

Dans tous les cas se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

### **Durée du traitement**

Dans tous les cas se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

### **Si vous avez utilisé plus de NATISPRAY 0,30 mg/dose, solution pour pulvérisation buccale que vous n'auriez dû**

Consulter immédiatement votre médecin.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

### **4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?**

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

- Maux de tête survenant en début de traitement et disparaissant souvent progressivement.
- L'action rapide de ce produit peut entraîner une baisse rapide de la tension artérielle en particulier chez les personnes âgées, ou en cas d'association à d'autres médicaments hypotenseurs. Si un malaise survient par baisse de la tension artérielle, il est recommandé de

### **La substance active est :**

Solution alcoolique de trinitrine à 4 pour cent .. 0,00915 ml  
Quantité correspondant à trinitrine ..... 0,30000 mg  
Pour une dose de 0,05 ml.

### **Les autres composants sont :**

Alcool, arôme menthe, éther monoéthylique de diéthyléneglycol (TRANSCUTOL).

### **Qu'est-ce que NATISPRAY 0,30 mg/dose, solution pour pulvérisation buccale et contenu de l'emballage extérieur**

Ce médicament se présente sous forme de solution pour pulvérisation buccale.

Flacon de 18 ml (300 doses).

### **Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché TEOFARMA S.R.L.**

Via F.lli Cervi, 8  
27010 Valle Salimbene (PV) - ITALIE

### **Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché TEOFARMA S.R.L.**

Via F.lli Cervi, 8 - 27010 Valle Salimbene (PV) - ITALIE

### **Fabricant**

**Natispray®**  
0,30 mg / dose

Voie sublinguale

Flacon de 18 ml  
(300 doses)

- ITALIE  
cette notice a été

6 118001 040148

NATISPRAY 0,30mg

Solution (18ml)

BOTTU S.A. PPV : 69DH30



**TEOF**  
Via F.lli Cervi, 8 - I-2701  
Fax 0039  
e-mail: servizio



# فلاجيل® 500 ملغم

مترونيدازول

بويباسن

يرجى الاطلاع على هذه النشرة بأكملها قبل تناول هذا الدواء.

• احتفظ بهذه النشرة، قد تحتاج إلى قرأتها من جديد.

• إذا كانت لديك أستلة أخرى، إذا كان لديك شك، اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.

• لقد وصف هذا الدواء لك بشكل شخصي. لا تقم بإعطائه للشخص آخر، حتى في حال وجود أعراض مشابهة، لأنك قد تسبب الضرر له.

• إذا أصبح أحد الأعراض غير المرغوب فيها خطراً أو إذا لاحظت وجود عارض غير مرغوب فيه غير مذكور في هذه النشرة، تحدث عن ذلك مع الطبيب أو الصيدلي.

1. ما هو فلاجيل 500 ملغم، بويباسن وما هي الحالات التي يجب استعماله فيها؟

مضادات حيوية مضادات البكتيريا مضادات الطفيلييات من فئة نيترو-5. إيميدازول.

يوصى بهذا الدواء في العلاج الموضعي لبعض التهابات المهبل (تعقات المهبل).

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال فلاجيل 500 ملغم، بويباسن؟

• لا تستعمل أبداً فلاجيل 500 ملغم، بويباسن في حالة الحساسية تجاه الأدوية من فئة إيميدازول (فئة مضادات الحيوية التي ينتهي إليها مترونيدازول).

• عموماً لا يجب استعمال هذا الدواء بمشاركة مع ديسولفيرايم أو الكحول (مشروبات كحولية، أدوية تحتوي على الكحول).

في حالة الشك، من الضروري استشارة الطبيب أو الصيدلي. يجب الانتباه عند استعمال فلاجيل 500 ملغم، بويباسن:

تحذيرات

- لا يجب وصف هذا العلاج أكثر من 10 أيام ولا يجب استعماله أكثر من مرتين إلى 3 مرات في السنة.

- لا ينصح باستهلاك المشروبات الكحولية خلال هذا العلاج بسبب خطر التفاعلات مثل احمرار الوجه، حرارة، قيء، تسارع نبض القلب.

- ينبعي توقف العلاج واستشارة الطبيب في حالة ظهور سوء تنفس في الحركات الإرادية، الدوار أو الارتباط.

- انتهي إلى تناول هذا الدواء إذا كنت تعاني من اضطرابات عصبية حادة، مزمنة أو متزايدة.

- في حالة سوابق اضطرابات دموية، علاج بجرعة مرتفعة وأدواء

علاج مطول، قد يتبع على الطبيب إجراء مراقبة منتظمة لمكونات الدم عبر تحاليل دموية.

• في حالة علاج مطول، يجب إخبار الطبيب في حالة حدوث اضطرابات عصبية (تنميل، صعوبة في تنسيق الحركات، دوار، اختلالات).

• قد يزيد استعمال هذه البويباسن مع العوازل الطبية أو الأحوجة الحاجة من قطر مترقب لاذئن.

في حالة الشك، لا تترددي في استشارة الطبيب أو الصيدلي. تناول أو استعمال أدوية أخرى

من أجل تفادي تفاعلات محتملة بين عدة أدوية، وخاصة ديسولفيرايم والكحول، يجب إخبار الطبيب أو الصيدلي مباشرة عن أي علاج آخر موافق.

قد يدخل تناول هذا الدواء بنتائج بعض تحاليل المختبر (البحث عن الولبية: تريبيوناما): قد يجعل مترونيدازول اختبار تلسن إيجابيا بصورة خطأ.

الحمل - الرضاعة

عند الحاجة، يمكن استعمال هذا الدواء خلال الحمل، لكن ينبغي استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تناول هذا الدواء.

يجب تفادي الرضاعة خلال تناول هذا الدواء.

استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.

قيادة السيارات أو استعمال الآلات

يشار خاصة انتباه سائقي السيارات ومستعمل الآلات إلى مخاطر الدوار، الارتباط، الدهليز أو الاختلالات، المرتبطة باستعمال هذا الدواء.

3. كيف يجب استعمال فلاجيل 500 ملغم، بويباسن؟

الجرعات

هذا الدواء خاص بالبالغين.

بويباسن واحدة في اليوم عن طريق المهبل بمشاركة مع علاج عن طريق

الفم إذا اقتضى الحال.

من الضروري أن يعالج شريكك أيضاً، سواء توفر على علامات سريرية أم لا.

في جميع الأحوال، يجب احترام وصفة الطبيب.

طريقة الاستعمال

عن طريق المهبل.

تستعمل البويباسن في وضعية الاسترخاء.

وثيرة الاستعمال

مرة واحدة في اليوم.

من الأفضل استعمال البويباسن في المساء قبل النوم.

مدة العلاج

من أجل فعالية المضاد الحيوي، يجب أن يستعمل بانتظام بالجرعات الموصوفة وطالما نصبه الطبيب.

لا يدل اختفاء الحمى أو أي عرض آخر على شفائه. الشعور المحتدم

# Flagyl® 500mg

Métronidazole

Ovule

SANOFI

## Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 1. Qu'est-ce que FLAGYL 500 mg, ovule et dans quels cas est-il utilisé ?

ANTIBIOTIQUES ANTIBACTERIENS ANTI-PARASITAIRES de la famille des nitro-5-imidazolés.

Ce médicament est indiqué dans le traitement local de certaines vaginites (infections du vagin).

## 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser FLAGYL 500 mg, ovule ?

- **N'utilisez jamais FLAGYL 500 mg, ovule** en cas d'allergie aux médicaments de la famille des imidazolés (famille d'antibiotiques à laquelle appartient le métronidazole).

• Ce médicament ne doit généralement pas être utilisé en association avec le disulfirame ou l'alcool (boissons alcoolisées, médicaments contenant de l'alcool).

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

## Faites attention avec FLAGYL 500 mg, ovule :

### Mises en garde

- Ce traitement ne doit pas être prescrit pendant plus de 10 jours et ne doit pas être répété plus de 2 à 3 fois.

• La prise de boissons alcoolisées durant ce traitement est déconseillée en raison du risque de réactions à type de rougeur du visage, chaleur, vomissements, accélération du rythme cardiaque.

• Il convient d'interrompre le traitement et de consulter un médecin en cas d'apparition d'une maladie de coordination des mouvements volontaires, apparition de vertiges ou de confusion.

• Attention à la prise de ce médicament si vous souffrez de troubles nerveux sévères, chroniques ou qui évoluent.

### Précautions d'emploi

- En cas d'antécédents de troubles sanguins,

traitement à forte dose et/ou de traitement prolongé, votre médecin peut être amené à contrôler régulièrement par des examens sanguins votre numération formule sanguine.

- En cas de traitement prolongé, il est important de prévenir votre médecin en cas de survenue de troubles nerveux (tremblements, difficulté à coordonner des mouvements, vertiges, convulsions).
- L'utilisation de cet ovule avec des préservatifs ou des diaphragmes peut augmenter le risque de rupture du latex.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## Prise ou utilisation d'autres médicaments

AFIN D'ÉVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, et notamment avec le disulfirame et l'alcool, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

La prise de ce médicament peut perturber les résultats de certains examens de laboratoire (recherche de tréponèmes); le métronidazole peut en effet faussement positiver un test de Nelson.

## Grossesse – Allaitements

En cas de besoin, ce médicament peut être pris pendant la grossesse. Il convient cependant de demander l'avis à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Eviter l'allaitement pendant la prise de ce médicament. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

**Conduite de véhicules et utilisation de machines**  
L'attention est attirée, notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, sur les risques de vertiges, de confusion, d'hallucinations ou de convulsions, attachés à l'emploi de ce médicament.

## 3. Comment utiliser FLAGYL 500 mg, ovule ?

### Posologie

Ce médicament est réservé à l'adulte.

À titre indicatif, la posologie usuelle est :

1 ovule par jour par voie vaginale en association si nécessaire avec un traitement par voie orale.  
Votre partenaire doit être impérativement traité, qu'il

3.6730



# Flagyl® 500mg

Métronidazole

Ovule

SANOFI

## Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 1. Qu'est-ce que FLAGYL 500 mg, ovule et dans quels cas est-il utilisé ?

ANTIBIOTIQUES ANTIBACTERIENS ANTI-PARASITAIRES de la famille des nitro-5-imidazolés.

Ce médicament est indiqué dans le traitement local de certaines vaginites (infections du vagin).

## 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser FLAGYL 500 mg, ovule ?

- **N'utilisez jamais FLAGYL 500 mg, ovule** en cas d'allergie aux médicaments de la famille des imidazolés (famille d'antibiotiques à laquelle appartient le métronidazole).

• Ce médicament ne doit généralement pas être utilisé en association avec le disulfirame ou l'alcool (boissons alcoolisées, médicaments contenant de l'alcool).

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

## Faites attention avec FLAGYL 500 mg, ovule :

### Mises en garde

- Ce traitement ne doit pas être prescrit pendant plus de 10 jours et ne doit pas être répété plus de 2 à 3 fois.

• La prise de boissons alcoolisées durant ce traitement est déconseillée en raison du risque de réactions à type de rougeur du visage, chaleur, vomissements, accélération du rythme cardiaque.

• Il convient d'interrompre le traitement et de consulter un médecin en cas d'apparition d'une maladie de coordination des mouvements volontaires, apparition de vertiges ou de confusion.

• Attention à la prise de ce médicament si vous souffrez de troubles nerveux sévères, chroniques ou qui évoluent.

### Précautions d'emploi

- En cas d'antécédents de troubles sanguins,

traitement à forte dose et/ou de traitement prolongé, votre médecin peut être amené à contrôler régulièrement par des examens sanguins votre numération formule sanguine.

- En cas de traitement prolongé, il est important de prévenir votre médecin en cas de survenue de troubles nerveux (tremblements, difficulté à coordonner des mouvements, vertiges, convulsions).
- L'utilisation de cet ovule avec des préservatifs ou des diaphragmes peut augmenter le risque de rupture du latex.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## Prise ou utilisation d'autres médicaments

AFIN D'ÉVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, et notamment avec le disulfirame et l'alcool, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

La prise de ce médicament peut perturber les résultats de certains examens de laboratoire (recherche de tréponèmes); le métronidazole peut en effet faussement positiver un test de Nelson.

## Grossesse – Allaitements

En cas de besoin, ce médicament peut être pris pendant la grossesse. Il convient cependant de demander l'avis à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Eviter l'allaitement pendant la prise de ce médicament. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

**Conduite de véhicules et utilisation de machines**  
L'attention est attirée, notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, sur les risques de vertiges, de confusion, d'hallucinations ou de convulsions, attachés à l'emploi de ce médicament.

## 3. Comment utiliser FLAGYL 500 mg, ovule ?

### Posologie

Ce médicament est réservé à l'adulte.

À titre indicatif, la posologie usuelle est :

1 ovule par jour par voie vaginale en association si nécessaire avec un traitement par voie orale.  
Votre partenaire doit être impérativement traité, qu'il

3.6730





transpiration excessive).

- le pralocapride (médicament pour traiter la constipation),
- la méquitazine (médicament utilisé dans le traitement de la rhinite allergique ou de l'urticaire),
- des anti-arythmiques (médicaments pour contrôler un rythme cardiaque irrégulier ou rapide tels que l'amiodarone, la dronedarone, le disopyramide, l'hydroquinidine, la quinidine, le sotalol).
- la méthadone (médicament pour traiter une dépendance).

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

#### **NOZINAN 25 mg, comprimé pelliculé sécable avec des aliments et boissons de l'alcool**

Vous devez éviter de boire des boissons contenant de l'alcool pendant le traitement.

#### **Fertilité, grossesse et allaitement**

NOZINAN 25 mg, comprimé pelliculé sécable, n'est pas recommandé pendant la grossesse. Demander conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament.

- si vous êtes une femme en âge de procréer et que vous n'utilisez pas de contraception efficace,
- si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse.

#### **Grossesse**

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

Les symptômes suivants peuvent apparaître chez les nouveau-nés dont les mères ont pris NOZINAN durant le dernier trimestre de la grossesse (les 3 derniers mois) : tremblements, râlements et/ou faiblesses musculaires, endormissement, agitation, problème de respiration, et difficultés à s'alimenter. Si votre bébé développe l'un de ces symptômes, vous devez contacter votre médecin.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

#### **Allaitement**

Ce médicament passe dans le lait maternel.

L'allaitement est déconseillé pendant la durée du traitement par ce médicament. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

#### **Fertilité**

**L'utilisation de ce médicament peut entraîner une quantité excessive de prolactine (hormone qui provoque la montée de lait) dans le sang pouvant être associée à une baisse de la fertilité.**

#### **Conduite de véhicules et utilisation de machines**

Ce médicament peut provoquer une somnolence. Si vous ressentez cet effet, vous devez demander l'avis de votre médecin avant de conduire.

#### **NOZINAN 25mg, comprimé pelliculé contient de l'amidon de blé (gluten), lactose.**

#### **3. COMMENT PRENDRE NOZINAN 25 mg, comprimé pelliculé sécable ?**

VEillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Ce médicament est réservé à l'adulte.

La dose est variable. Votre médecin devra l'adapter à votre cas.

#### **Mode et voie d'administration**

Ce médicament est utilisé par voie orale.

Le comprimé est à avaler avec un grand verre d'eau.

Tous comprimés sont sécables. Cela signifie que vous pouvez les couper en 2 parts égales.

Pour une prise journalière supérieure à 225 mg/jour (Plus de 9 comprimés par jour ou 25 mg), il est préconisé d'utiliser Nozinan 100 mg au lieu du Nozinan 25 mg. **S'il vous avez pris plus de NOZINAN 25 mg, comprimé pelliculé sécable que vous n'auriez du :** Prenez immédiatement votre médecin ou rendez-vous au service d'urgence de l'hôpital le plus proche car ce médicament peut entraîner des troubles graves du cœur.

**S'il vous arrêtez de prendre NOZINAN 25mg, comprimé pelliculé sécable :** Si, vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

#### **4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?**

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets

indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

**Les effets suivants peuvent survenir :** • des sensations de vertiges lorsque vous

vous éloignez de la position couchée ou assise à la position debout, • une

sécheresse de la bouche, des difficultés pour uriner, une constipation voire un arrêt du transit (occlusion intestinale), • des troubles de la vue dont des troubles touchant la capacité de vos yeux à s'adapter pour voir de près ou de loin (troubles de l'accommodation), • une somnolence, une anxiété, des troubles de l'humeur, • des tremblements, une rigidité et/ou des mouvements anormaux, • une impuissance, une frigidité, • une prise de poids, • une absence de règles, une augmentation du volume des seins, un écoulement anormal de lait, • une modification du taux de sucre dans le sang, • une modification de la température du corps, • des caillots sanguins veineux, particulièrement au niveau des jambes (les symptômes incluent gonflement, douleur et rougeur au niveau des jambes) peuvent se déplacer via les vaisseaux sanguins jusqu'aux poumons et provoquer une douleur dans la poitrine ou une difficulté à respirer. Si vous ressentez un ou ces symptômes, consultez immédiatement un médecin.

**Les effets suivants surviennent rarement :** • des troubles du rythme du cœur (pouvant dans des cas exceptionnels mettre votre vie en danger), • une anomalie de certains tests de laboratoire (positivité de certains anticorps anticardiaques), • une allergie de la peau, une réaction exagérée de la peau lorsque vous vous exposez au soleil ou aux rayonnements Ultra-Violet, • augmentation des transaminases (enzymes de la foie), ictere (jaunissement de la peau et des yeux), hépatite (inflammation du foie).

**Les effets suivants surviennent plus rarement :** • une fièvre, une forte transpiration, une pâleur, une rigidité des muscles du corps et des troubles de la conscience. Si ces signes apparaissent, vous devez arrêter immédiatement votre traitement et prévenir votre médecin ou le service d'urgence de l'hôpital le plus proche, • une inflammation très grave de l'intestin, pouvant provoquer une destruction localisée (nécrose), • une diminution importante du nombre de certains globules blancs dans le sang, pouvant entraîner des infections graves (agranulocytose), • une érection douloureuse et prolongée,

• des dépôts brûlantes dans l'œil qui n'affectent pas en général la vision.

**Fréquence indéterminée :** • syndrome de sevrage chez les nouveau-nés dont les mères ont pris NOZINAN durant le dernier trimestre de la grossesse (les 3 derniers mois) • Fréquence indéterminée (voir Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement), • états confusionnels, convulsions, • hyponatrémie (diminution de la quantité de sodium dans le sang)

**Déclaration des effets secondaires :** Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne seraient pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via l'adresse email: pharmacovigilance.maroc@sanofi.com. Tel Standard : +212 (0)5 22 66 90 00.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

#### **5. COMMENT CONSERVER NOZINAN 25 mg, comprimé pelliculé sécable ?**

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Pas de précautions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères.

Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

#### **6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS**

**Que contient NOZINAN 25 mg, comprimé pelliculé sécable ?**

**La substance active est :** Maléate d'acide de lémovépméazine ..... 33,80 mg Quantité correspondant en lémovépméazine basé à ..... 25,00 mg Pour un comprimé pelliculé sécable.

**Les autres composants sont :**

Lactose, amidon de blé, silice hydratée, dextrine blanche, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène-glycol 20 000 (PEG 20 000).

**Qu'est-ce que NOZINAN 25 mg, comprimé pelliculé sécable et contenu de l'emballage extérieur ?**

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé sécable.

Boîte de 20 comprimés.

**CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DELIVRANCE :** Tableau A (Liste I).

**La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est le 04/06/2019.**

**Titulaire d'AMM au Maroc :** sanofi-aventis Maroc.

Route de Rabat R.P.1, Ain Sébaâ, Casablanca.

Lahcen BOUCHAOUIR, Pharmacien Responsable.

**Nom et adresse du fabricant :** Maphar.

Boulevard Alkimia N°6, Ql-Sidi Bernoussi, Casablanca.



# NOZINAN® 25 mg

Lévomépromazine

comprimé pelliculé sécable

SANOFI

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

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

## 1. QU'EST-CE QUE NOZINAN 25 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : ANTISSYCHOTIQUE - N05AA02

Ce médicament appartient à une famille de médicaments appelés antipsychotiques. Il agit sur le cerveau.

Il est utilisé pour traiter une maladie caractérisée par des symptômes tels que le fait d'entendre, de voir ou de sentir des choses qui n'existent pas, d'avoir une suspicion inhabituelle, des croyances erronées, un discours et un comportement incohérents et un retrait affectif et social. Les personnes qui présentent cette maladie peuvent également se sentir déprimées, coupables, anxiées ou tendues.

Ce médicament est réservé à l'adulte

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE NOZINAN 25 mg, 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 NOZINAN 25 mg, comprimé pelliculé sécable :

- Si vous êtes allergique à la substance active (la lévomépromazine) ou à l'un des composants contenus dans ce médicament. Vous trouverez la liste des composants à la rubrique 6.
- Si vous avez des difficultés à uriner.
- Si vous avez ou si vous risquez d'avoir un glaucome (une maladie touchant l'œil où la pression du liquide à l'intérieur de l'œil est augmentée et pouvant retenir sur la vue).
- Si vous avez déjà eu dans le passé une chute importante du nombre de certains globules blancs dans le sang (agranulocytose).
- Si vous prenez l'un des médicaments suivants :
  - la cabergoline, du quinagolide (médicaments utilisés pour traiter un écoulement abnormal de lait)
  - le citalopram et l'escitalopram (médicaments pour traiter l'anxiété ou la dépression)
  - l'hydroxyzine (un médicament utilisé pour traiter les manifestations mineures d'anxiété, en prémédication avant anesthésie générale, dans l'urticaire, ainsi que dans le traitement de certaines insomnies)
  - la pipéraquine (médicament pour traiter le paludisme, une maladie due à un parasite)
  - la dompéridone (médicament utilisé pour traiter les nausées et les vomissements) si vous êtes allergique au blé car ce médicament contient de l'amidon de blé.
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### Avertissements et précautions

- Ce médicament contient un sucre, le lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).
- Ce médicament peut être utilisé en cas de maladie coeliaque (difficulté d'absorption du gluten par l'intestin). En effet, ce médicament contient de l'amidon de blé (source de gluten), mais seulement à l'état de trace. Il est donc considéré comme sans danger si vous souffrez d'une maladie coeliaque.
- Avant de prendre NOZINAN, comprimé pelliculé sécable, prévenez votre médecin :
  - Si vous souffrez d'une maladie du cœur.
  - Si vous avez des facteurs de risque, par exemple si vous fumez ou si vous avez une

tension élevée, une quantité excessive de sucre, de cholestérol ou de graisse dans le sang, ce médicament devra être utilisé avec précaution car le risque de faire une attaque cérébrale (accident vasculaire cérébral) peut être augmenté.

- Si vous avez une maladie du foie ou des reins.
- Si vous avez déjà fait des convulsions (anciennes ou récentes) ou de l'épilepsie.
- Si votre prostate (glande produisant le sperme) a augmenté de taille.
- Si vous avez une constipation.

Ce médicament doit être utilisé avec précaution :

- chez les patients âgés atteints de démence.
- si vous ou quelqu'un de votre famille avez des antécédents de formation de caillots sanguins car la prise d'antipsychotiques a été associée à la formation de caillots sanguins.
- Pendant le traitement

• Vous devez prévenir immédiatement votre médecin dans les cas suivants : Si vous ressentez une rigidité de vos muscles, des troubles de la conscience et de la fièvre. Dans ce cas, vous devez arrêter immédiatement le traitement en plus de prévenir votre médecin.

• Si vous avez de la fièvre, une pâleur, une forte transpiration ou tout autre signe révélateur d'une infection. En effet, ce médicament peut provoquer dans des cas exceptionnels une chute de vos globules blancs ce qui favorise une infection.

• Si vous avez une constipation qui dure dans le temps, ainsi que des ballonnements et des douleurs dans le ventre. En effet, ce médicament peut provoquer, dans de très rares cas, un arrêt de votre transit (occlusion intestinale) et/ou une inflammation très grave de l'intestin qui peut aller jusqu'à une destruction localisée (nécrose). • Afin de dépister un éventuel trouble du cœur, votre médecin pourra vous faire un examen pour enregistrer l'activité électrique du cœur (électrocardiogramme). En effet, certains médicaments de la même famille que NOZINAN (les antipsychotiques) peuvent, dans de très rares cas, provoquer des troubles du rythme du cœur (voir rubrique 4).

• Si vous êtes diabétique ou présentez des facteurs de risque de diabète, vous devez surveiller très attentivement votre glycémie [taux de sucre dans le sang].

### Enfants et adolescents

Ce médicament est réservé à l'adulte.

### Autres médicaments et NOZINAN 25 mg, comprimé pelliculé sécable

Vous ne devez jamais prendre NOZINAN en même temps que les médicaments suivants :

- la cabergoline, le quinagolide (médicaments utilisés pour traiter des montées de lait excessives ou anormales).
- des médicaments pouvant entraîner des troubles graves du rythme cardiaque tels que :
  - le citalopram et l'escitalopram (médicaments pour traiter l'anxiété ou la dépression).
  - l'hydroxyzine (médicament utilisé pour traiter les manifestations mineures d'anxiété, en prémédication avant anesthésie générale, dans l'urticaire, ainsi que dans le traitement de certaines insomnies).
  - la dompéridone (médicament utilisé pour traiter les nausées et les vomissements).
  - la pipéraquine (médicament pour traiter le paludisme).
- Vous devez éviter de prendre NOZINAN en même temps que :
  - un médicament pour traiter la maladie de Parkinson,
  - un médicament qui contient de l'alcool,
  - l'oxybate de sodium (médicament pour traiter la narcolepsie).
  - un médicament qui peut entraîner des troubles graves du rythme cardiaque :
  - des neuroleptiques (médicaments pour traiter certains troubles psychiatriques tels que l'insomnie, la clorpromazine, la cynaméazine, le dropéridol, la fluphenazine, l'halopétide, le pimozide, le pipérapazine, le pizotiazine, le sulpiride, le sulopride, le tiapride, le flupentixol, le zuclopentixol),
  - des antiparasitaires (médicaments pour traiter les maladies dues aux parasites tels que la chloroquine, l'halofantrine, l'hydroxychloroquine, la luméfantrine, la pentamidine),
  - des :
    - et la
    - la
    - de
    - l'ars
    - le
    - trait
    - chir
    - la
    - trou
    - le

PER.:10  
2022/02/21

NOZINAN 25 MG  
CP PEL SEC B20

P.P.V. : 160H20



6 118000 060475



u cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise  
dure la dose suivante.

#### SAUTES ET GENANTS

DISCUTABLE, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES  
EFFETS GENANTS :

es,

ires,

quantité insuffisante de potassium dans le sang),

cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (quantité insuffisante de thrombopénie (taux anormalement bas de plaquettes),  
ète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,  
glycémie (quantité de sucre dans le sang)  
n, élévation de l'urée sanguine, hypotonatrémie (quantité basse de sodium dans le volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension (chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant de vertiges),  
ffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (affection observée au cours de maladies sévères du foie),

des troubles digestifs,

lement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du iminosides,  
forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de ation de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection idée n'a pas été respectée.

A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT ERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

#### VALIDATION

NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT  
KIEUR.

#### cautions particulières de conservation

comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.

conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

#### DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Janvier 2007.

# **Lasix® 40 mg** **Lasix® 20 mg/2 ml**

rosémide

SANOFI

ttif p

isqu

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

Le contenu des informations importantes sur votre traitement.

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

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

Conservez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

## IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

### Composition

#### **SILIX 40 mg comprimés :**

rosémide ..... 40 mg/comprimé.  
Cipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

#### **SILIX 20 mg/2ml :**

rosémide ..... 20 mg/2 ml.  
Cipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

## Formes pharmaceutiques et présentations

SILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

SILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

on d

kg/kg d

jar voie

## ANS QUEL CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

### voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement : des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,

des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,

de l'hypertension artérielle.

### voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

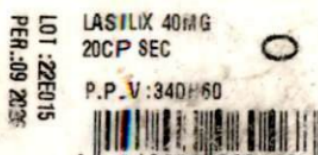
urgences cardiaques : œdème aigu du

poussées hypertensives sévères (élévation de

rétenions sodées sévères d'origine cardiaque

radiologie du bas appareil urinaire et test de

peut être utilisé en réanimation pédiatrique



6 18200 060468

## ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans

M28567-02

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

#### Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Signalez que vous prenez ce médicament si votre médecin vous prescrit un dosage du taux d'acide urique ou de sucre dans le sang.

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

#### COMMENT PRENDRE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ?

Attention : cette présentation contient 1000 mg de paracétamol par comprimé : ne pas prendre 2 comprimés à la fois.

#### POSOLOGIE :

En raison de son dosage, ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 15 ans :

- La posologie usuelle est de 1 comprimé à 1000 mg par prise, à renouveler au bout de 6 à 8 heures. En cas de besoin, la prise peut être répétée au bout de 4 heures minimum.

- Il n'est généralement pas nécessaire de dépasser 3000 mg de paracétamol par jour, soit 3 comprimés par jour.

- Cependant, en cas de douleurs plus intenses, et sur avis de votre médecin, la posologie peut être augmentée jusqu'à 4000 mg par jour, soit 4 comprimés par jour. Les doses supérieures à 3000 mg de paracétamol par jour nécessitent l'avis médical.

**NE JAMAIS PRENDRE PLUS DE 4000 mg de PARACETAMOL PAR JOUR** (en tenant compte de tous les médicaments contenant du paracétamol dans leur formule).

Toujours respecter un intervalle de 4 heures au moins entre les prises.

En cas de maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère), les prises seront espacées de 8 heures minimum. Ne pas dépasser 3 comprimés par jour.

#### MODE D'ADMINISTRATION

##### Voie orale.

Le comprimé est à avaler tel quel avec une boisson (par exemple eau, lait, jus de fruits).

**Si vous avez pris plus de DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé que vous n'auriez dû : Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.**

**Si vous oubliez de prendre DOLIPRANE® 1000 mg comprimé : Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oubliée de prendre.**

#### QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé est susceptible d'avoir des effets indésirables :

- dans certains cas rares, il est possible que survienne une éruption cutanée ou une réaction allergique. Il faut immédiatement arrêter le traitement et avertir votre médecin.

- exceptionnellement, des modifications biologiques nécessitant un contrôle du bilan sanguin ont pu être observées : 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.

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

#### COMMENT CONSERVER DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ?

**Pas de précautions particulières de conservation.**

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.



bottu s.a

82, Allée des Casuarinas – Ain Seba - Casablanca

S. Bachouchi – Pharmacien Responsable

# Doliprane® 1000 mg

PARACÉTAMOL

Comprimé

## DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé :

La substance active est : paracétamol 1000 mg, sous forme de paracétamol DC 90 (1111,11 mg), pour un comprimé.

Les autres composants sont : croscarmellose sodique, providone K30, amidon de maïs prégelatinisé, acide stéarique (origine végétale).

## QU'EST-CE QUE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient du paracétamol. Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses. Il peut également être prescrit par votre médecin dans les douleurs de l'arthrose.

## Cette présentation est réservée à l'adulte (à partir de 15 ans) :

Lire attentivement la rubrique "Posologie".

Pour les enfants de moins de 15 ans, il existe d'autres présentations de paracétamol. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

## QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ?

### Contre-indications :

Ne pas prendre DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé dans les cas suivants : allergie connue au paracétamol, maladie grave du foie, enfant de moins de 15 ans.

## PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVEC DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ :

### Précautions Particulières :

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

### 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. Ne les associez pas, à la dose quotidienne recommandée (cf. chapitre**

**D'autres médicaments en cours de traitement ne doivent pas dépasser la dose quotidienne recommandée.**

### Grossesse et allaitement :

Le Paracétamol, dans les conditions normales de grossesse et d'allaitement, n'a pas d'effets délétères sur l'enfant.

PPV: 14 DH00

PER: 09/26

LOT: M2938



- Sodium : 408 mg par comprimé - Mannitol  
**COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?**

**POSÉOLOGIE**

Cette présentation est réservée à l'adulte et à l'enfant à partir de 27 kg (soit environ à partir de 8 ans).

• Pour les adultes et les enfants dont le poids est supérieur à 50 kg (à partir d'environ 15 ans), la posologie usuelle est de 1 à 2 comprimés à 500 mg par prise, selon l'intensité de la douleur, à renouveler en cas de besoin au bout de 4 heures minimum. Il n'est généralement pas nécessaire de dépasser 3 g de paracétamol par jour, soit 6 comprimés par jour. Cependant en cas de douleurs plus intenses, la dose totale peut être augmentée jusqu'à 4 g par jour, soit 8 comprimés par jour.

NE JAMAIS PRENDRE PLUS DE 4 GRAMMES DE PARACÉTAMOL PAR JOUR (en tenant compte de tous les médicaments contenant du paracétamol dans leur formule). Toujours respecter un intervalle de 4 heures au moins entre les prises.

En cas de maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère), les prises doivent être espacées de 8 heures et la dose totale ne doit pas excéder 6 comprimés par jour.

• Pour les enfants : La posologie de paracétamol dépend du poids de l'enfant; les âges sont mentionnés à titre d'information. Si vous ne connaissez pas le poids de l'enfant, il faut le peser afin de lui donner la dose la mieux adaptée.

Le paracétamol existe sous de nombreux dosages, permettant d'adapter le traitement au poids de chaque enfant.

La dose quotidienne de paracétamol recommandée est d'environ 60 mg/kg/jour, à répartir en 4 ou 6 prises, soit environ 15 mg/kg toutes les 6 heures ou 10 mg/kg toutes les 4 heures.

La posologie usuelle est :

- Pour les enfants entre 27 et 40 kg (environ 8 à 13 ans) : 1 comprimé à 500 mg par prise, à renouveler si besoin au bout de 6 heures, sans dépasser 4 comprimés par jour.

- Pour les enfants entre 41 et 50 kg (environ 12 à 15 ans) : 1 comprimé à 500 mg par prise, à renouveler si besoin au bout de 4 heures, sans dépasser 6 comprimés par jour.

EN CAS DE DOUCE, DEMANDEZ CONSEIL À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

**MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION**

Voie orale.

Laissez dissoudre complètement le comprimé dans un verre d'eau.

**FREQUENCE ET MOMENT AUXQUELS LE MÉDICAMENT DOIT ÊTRE ADMINISTRÉ**

Les prises systématiques permettent d'éviter les pics de douleur ou de fièvre.

Chez l'enfant, elles doivent être régulièrement espacées, y compris la nuit, de préférence de 6 heures et d'au moins 4 heures.

Chez l'adulte, elles doivent être espacées de 4 heures minimum.

En cas de maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère), les prises seront espacées de 8 heures minimum.

**CONDUITE À TENIR EN CAS DE SURDOSAGE**

En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir en urgence un médecin.

**EFFETS NON SOUHAITES ET GÉNANTS**

CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GÉNANTS :

- dans certains cas rares, il est possible que survienne une éruption cutanée ou une réaction allergique. Il faut immédiatement arrêter le traitement et contacter votre médecin.

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

NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN ET À SIGNALER TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GÉNANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

**CONSERVATION**

NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR

**PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION**

À conserver à l'abri de l'humidité et de la chaleur.



bottu s.a  
82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Casablanca  
S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

# Doliprane®

500 mg  
PARACÉTAMOL  
comprimé effervescent

## COMPOSITION

Paracétamol..... 500 mg,  
Excipients : acide citrique, mannitol, saccharine sodique, laurilsulfate de sodium, povidone, bicarbonate de sodium, carbonate de sodium anhydre, leucine pour un comprimé effervescent.

## FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé effervescent - boîte de 16.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE / ANTIPYRÉTIQUE (N, Système nerveux central)

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament contient du paracétamol. Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses.

**Cette présentation est réservée à l'adulte et à l'enfant à partir de 27 kg (soit environ à partir de 8 ans)** Lire attentivement la rubrique "Posologie".

**Pour les enfants pesant moins de 27 kg, il existe d'autres présentations de paracétamol : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.**

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- allergie connue au paracétamol,
- maladie grave du foie.

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

## MISES EN GARDE SPÉCIALES

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

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. chapitre Posologie).

## PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

En cas de régime sans sel ou pauvre en sel, tenir compte dans la ration journalière de la présence de sodium : 408 mg par comprimé.

**EN CAS DE DOUTE, NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

## INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Signalez que vous prenez ce médicament si votre médecin vous d'acide ur.

AFIN D'É  
SIGNALEZ  
MÉDECIN  
GROSSI

Le paracétamol  
grossesse c  
D'UNE FA  
L'ALLAITEM  
PHARMAC  
EXCIPIE  
UNE UT

S ENTRE  
TRAITEMEN

utilisation, s  
COURS DE  
S DE VOTRE  
NCE EST  
Z CERTAI

PPV14DH60  
PER 11/25  
LOT L3782

PPV14DH60  
PER 11/25

LOT L3782

