

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- 0 Réclamation : contact@mupras.com
- 0 Prise en charge : pec@mupras.com
- 0 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



Déclaration de Maladie

N° M21- 081790

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1516 Société : R.A.M
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : BIKRI AHMED 185406
 Date de naissance : 22/11/1948
 Adresse : Han Moubarek Tr 3 Apt 6 Sidi Bernoussi Casablanca
 Tél. : Total des frais engagés : #1023,20

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
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Casablanca Le : 22/11/2023
 Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
22/11/2023	C1	C	100-	

Dr. BENADDI HASSAN
AGREE POUR PAYER LES HONORAIRES
3 Rue Farid 101 Bd Abbas El Ghaddar
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 Coefficients

Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien

Date des Soins

Nombre

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées

Nature des Soins

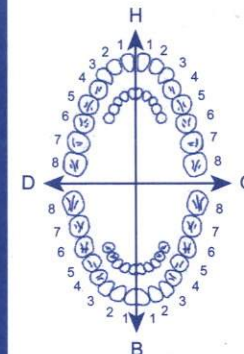
Coefficient

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION



O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

(Création, remont, adjonction)

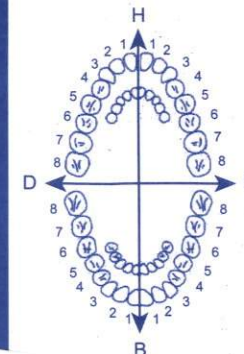
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



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

Docteur BENNADDI Hassan
Diplome de la faculté de médecine de Lille

MEDECINE GENERALE

Diplome d'Echographie de la Faculté
de Médecine de Paris

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

الدكتور بنعدي حسن

خريج كلية الطب بليل

الطب العام

حائز على دبلوم الفحص بالصدى

كلية الطب بباريس

مرخص للفحص الطبي لأجل

رخصة السياقة

مراقبة مرض السكري

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

114.30 x3 BIKRI 30m
4) COANGUL 50 4 3m
56.60 x3 1 cm
2) Pilsner 30m
39.80 x3 10063m
3) Lanoxyl 1 gule 30m
46.60 12 gule 30m
4) Xeniol 50 10 3m
5) 99.00 1 4 3/4 10h
6) Parosol 1 gule 10h
Bloc Farid 101, Avenue Abbas Ghaddaoui N° 3 Sidi Bernoussi 12800 Casablanca
الدار البيضاء - سيدي البرنوصي - شارع عباس الغداوي رقم 3
Tél : 05 22 73 27 09 - 06 15 27 53 50 : الهاتف

7) Parental C 1000 3B
19.60 x 3 1 y 32y.

8) Bay cure 1100
22.70 1 apl & 2h

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



بايكوتين[®] ن



كريم

شكل و تقديم الدواء
بايكوتين[®] ن كريم : أنبوب من 15 غ من الكريم للدهن الموضعي.

التركيبة
بايكوتين[®] ن كريم : للدهن الموضعي. 100 غ من الكريم تحتوي على 1 غ من الكلوترينازول و 0.0443 غ من أسيتات الديكساميثازون 0.04 غ من الديكساميثازون.
السموات: كحول بنزلي، كحول سيتوستيريلي، الجليسريدات الثلاثية متوسطة الخلفات، هوستافات ك و، و ماء نقي.

الصنف الصيدلي العلاجي
الجمع بين الكورتيكوستيرويد و عامل مضاد للفطريات إيميدازول مع طيف واسع من العمل، مضاد للأكزما.

الاستعمالات
ينصح باستعمال بايكوتين[®] ن كريم : للدهن الموضعي في حالات الالتهابات الفطرية الجلدية بمكون أساسي للالتهاب.

موانع الاستعمال

- لا تستعملوا أبدا بايكوتين[®] ن كريم في حالة:
 - فرط الحساسية تجاه الكلوترينازول.
 - فرط الحساسية تجاه الكحول السيتوستيريلي أو أي من المكونات الأخرى.
 - اضطرابات جلدية محددة (الزهري، السل).
 - التهابات جلدية من أصل فيروسية (الهربس، العد الوردي).
 - جدري الماء.
 - رد الفعل بعد التلقيح المضاد للجدرى.
 - التهاب الجلد حول الفم.
 - تضخم مسدود في حالة الأكزما التأتبية.
 - خلال الأشهر الثلاثة الأولى من الحمل.
- لا ينبغي تطبيق بايكوتين[®] ن كريم على مساحات واسعة من الجلد أو لفترة طويلة خلال بقية فترة الحمل و كذلك عند الرضع. لا يجب كذلك تطبيقه على الثدي المرضع.
- لا يجب على المرضى الذين يعانون من الأكزما التأتبية الباطنية استعمال الكريم تحت التضميم المسدود.

التفاعلات الدوائية و تفاعلات أخرى
لم يتم الإبلاغ عنها.

التأثيرات الغير مرغوب فيها

قد يؤدي التطبيق المحلي للكورتيكوستيرويد مثل الديكساميثازون إلى التأثيرات الغير مرغوب فيها التالية، خاصة إذا تم تطبيق الكريم على مساحة كبيرة أو لفترة طويلة أو إذا تم تطبيقه تحت التضميم المسدود: حب الشباب، توسع الشعيرات، فرط الشعر، ضمور جلدي، جفاف الجلد بسبب تلف الألياف المرنة. يزيد أثر التأثيرات الغير مرغوب فيها مع مدة العلاج، بشكل عام، يجب تجنب علاج طويل المدى.

طريقة الاستعمال و الجرعة

استعمالين في اليوم و من الأفضل أن يكون ذلك في الصباح و المساء على المساحات المصابة التي تم تنظيفها مسبقا. قم بادخال الكريم عن طريق ذلك بلطف إلى أن يصبح خفيا. في حالة الالتهابات الجلدية الحادة، يمكن تطبيق بايكوتين[®] ن كريم على شاش معقم للحفاظ على الاتماس مع الجلد لأطول فترة ممكنة. المدة العامة للعلاج هي 8 إلى 10 أيام، يجب أن يستمر العلاج لعدة أيام بعد اختفاء الأعراض باستعمال مستحضرات لا تحتوي على الكورتيكوستيرويدات.
قد تتفاقم أحيانا بعض أنواع الالتهابات أثناء العلاج مع بايكوتين بسبب تأثيرات الكبت المناعي المحدد موقعه التي يسببها الديكساميثازون.

شروط الحفظ

- يحفظ في درجة حرارة لا تتعدى 25° مئوية.
- احترم تاريخ انتهاء الصلاحية.
- يحفظ بعيدا عن متناول الأطفال.

شروط التسليم

الجدول أ (القائمة 1).

بايبرش.م

شارع سيدي محمد بن عبد الله

ماريسا الدار البيضاء - برج إيفار، الطابق 3

الدار البيضاء 20030 - المغرب



Baycutène® N

Crème

LOT : HF 0600
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 (équivalent à 0,0443 g de dexaméthasone).

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

Classe Pharmaco-thérapeutique

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

Indications

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

Contre-indications

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

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

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

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

Interactions médicamenteuses et autres interactions

Non rapportées.

Effets indésirables

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

Mode d'emploi et Posologie

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

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

Conditions de conservation

Ne pas conserver à une température supérieure à 25°C

Respecter la date de péremption.

Tenir hors de portée des enfants.

Conditions de délivrance

Tableau A (liste 1).

Bayer S.A.

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

Stilnox® 10 mg

Tartrate de zolpidem

Comprimé pelliculé sécable

CANOFI

**Veulle
médic
pour**

- Gar
- Si v
- votre
- Ce r
- donn
- même
- Si v
- votre
- effet i
- Voir r



P.P.V.: 56DH60

STILNOX 10MG
CP PEL SEC B20

LOT:23E003
PER:07 2027

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

Le 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

Stilnox® 10 mg

Tartrate de zolpidem

Comprimé pelliculé sécable

SANOFI

**Veillez
à la prise
de votre
médicament
pour**

- Gardez votre médicament à l'abri de la chaleur et de l'humidité.
- Si vous oubliez de prendre votre médicament, ne prenez pas une double dose.
- Ce médicament peut donner des effets secondaires.
- Si vous avez des effets secondaires, consultez votre médecin.
- Voir l'avis d'information.



STILNOX 10MG
CP PEL SEC B20
P.P.V. : 56DH60

LOT : 23E003
PER.: 07 2027

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

Co-anginib® 50mg/12,5mg

Boite de 30 ou 60 comprimés pelliculés
Losartan potassium et Hydrochlorothiazide



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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter.
- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, même si les signes de leur maladie sont légers.
- Si l'un des effets indésirables devient grave, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

30 فرصا

Que contient cette notice :

1. Qu'est ce que **Co-anginib®** et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître ?
3. Comment prendre **Co-anginib®** ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **Co-anginib®** ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST CE QUE CO-ANGINIB ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Traitement de l'hypertension artérielle et du diabète sucré, contrôlée par une monothérapie.

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

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

Ne prenez jamais Co-anginib® en cas de :

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

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

Une attention particulière est requise chez les patients présentant :

Co-anginib® 50mg/12,5mg

Boite de 30 ou 60 comprimés pelliculés
Losartan potassium et Hydrochlorothiazide



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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter.
- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, même si les signes de leur maladie sont légers.
- Si l'un des effets indésirables devient grave, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

30 فرصا

Que contient cette notice :

1. Qu'est ce que Co-anginib® et dans quel cas est-il prescrit ?
2. Quelles sont les informations à connaître ?
3. Comment prendre Co-anginib® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Co-anginib® ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST CE QUE CO-ANGINIB ET DANS QUELS CAS EST-IL PRESCRIT ?

Traitement de l'hypertension artérielle et/ou du diabète sucré contrôlée par une monothérapie.

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

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

Ne prenez jamais Co-anginib® en cas de :

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

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

Une attention particulière est requise chez les patients présentant :

Co-anginib® 50mg/12,5mg

Boite de 30 ou 60 comprimés pelliculés
Losartan potassium et Hydrochlorothiazide



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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter.
- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, même si les signes de leur maladie sont légers.
- Si l'un des effets indésirables devient grave, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

30 فرسا

Que contient cette notice :

1. Qu'est ce que **Co-anginib®** et dans quel cas il est utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître ?
3. Comment prendre **Co-anginib®** ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **Co-anginib®** ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST CE QUE CO-ANGINIB ET DANS QUELS CAS IL EST UTILISÉ ?

Traitement de l'hypertension artérielle et du diabète sucré, contrôlée par une monothérapie.

Co-anginib® est une combinaison d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (losartan) et d'un diurétique (hydrochlorothiazide). L'angiotensine II est une substance produite par votre organisme qui agit sur les 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 :

Stilnox® 10 mg

Tartrate de zolpidem

Comprimé pelliculé sécable

SANOFI

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

LOT : 236003
PER-07 2027

STILNOX 10MG
CP PEL SEC B20

P.P.V : 56DH60



6 118000 061465

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

médicaments contenant du zolpidem.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable.

Risque d'ABUS, de DÉPENDANCE et de SYNDROME DE SEVRAGE

Veillez informer votre médecin ou pharmacien si vous avez déjà souffert de troubles psychiatriques ou si vous avez abusé ou avez été dépendant de l'alcool, de médicaments ou de drogues.

N'utilisez pas Stilnox 10 mg, comprimé pelliculé sécable, sur une période prolongée. Le traitement doit être aussi court que possible. La prise de ce type de médicament peut entraîner, surtout en cas d'utilisation prolongée, un usage abusif et un état de dépendance physique et psychique (effets physiques ou psychiques produits par une compulsion à continuer à prendre le médicament).

Le risque de dépendance augmente avec la dose et la durée du traitement. Des cas de dépendance ont été rapportés plus fréquemment chez les patients traités par Stilnox 10 mg, comprimé pelliculé sécable pendant plus de 4 semaines. Le risque de dépendance est également augmenté si vous avez des antécédents de troubles psychiatriques, d'alcoolisme, de dépendance aux médicaments ou aux drogues, d'abus médicamenteux ou de drogues.

La dépendance peut survenir même en l'absence de ces facteurs favorisants.

Si une perte d'efficacité survient lors de l'utilisation répétée du médicament, n'augmentez pas la dose.

Pour plus d'information, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer l'apparition d'un phénomène de SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques heures ou en quelques jours, de signes tels que anxiété importante, insomnie, douleurs musculaires, mais on peut observer également une agitation, une irritabilité, des maux de tête, un engourdissement ou des picotements des extrémités, une sensibilité anormale au bruit, à la lumière ou aux contacts physiques, etc...

Les modalités de l'arrêt du traitement doivent être définies avec votre médecin.

La diminution très PROGRESSIVE des doses et l'espacement des prises représentent la meilleure prévention de ce phénomène de sevrage. Cette période sera d'autant plus longue que le traitement aura été prolongé.

Risque d'un PHÉNOMÈNE DE REBOND

Malgré la décroissance progressive des doses, un phénomène de REBOND sans gravité peut se produire, avec réapparition TRANSITOIRE des symptômes (insomnie) qui avaient justifié la mise en route du traitement.

Troubles de la mémoire.

Des troubles de la mémoire sont susceptibles d'apparaître dans les heures qui suivent la prise du médicament.

Dans les heures qui suivent, il peut survenir une difficulté à coordonner certains mouvements (altération des fonctions psychomotrices), une diminution de la capacité à conduire, en particulier si :

- vous prenez ce médicament moins de 8 heures avant d'effectuer des activités nécessitant de la vigilance,

Stilnox® 10 mg

Tartrate de zolpidem

Comprimé pelliculé sécable

SANOFI

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

LOT : 236003
PER-07 2027

STILNOX 10MG
CP PEL SEC B20

P.P.V : 56DH60



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

médicaments contenant du zolpidem.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable.

Risque d'ABUS, de DÉPENDANCE et de SYNDROME DE SEVRAGE

Veillez informer votre médecin ou pharmacien si vous avez déjà souffert de troubles psychiatriques ou si vous avez abusé ou avez été dépendant de l'alcool, de médicaments ou de drogues.

N'utilisez pas Stilnox 10 mg, comprimé pelliculé sécable, sur une période prolongée. Le traitement doit être aussi court que possible. La prise de ce type de médicament peut entraîner, surtout en cas d'utilisation prolongée, un usage abusif et un état de dépendance physique et psychique (effets physiques ou psychiques produits par une compulsion à continuer à prendre le médicament).

Le risque de dépendance augmente avec la dose et la durée du traitement. Des cas de dépendance ont été rapportés plus fréquemment chez les patients traités par Stilnox 10 mg, comprimé pelliculé sécable pendant plus de 4 semaines. Le risque de dépendance est également augmenté si vous avez des antécédents de troubles psychiatriques, d'alcoolisme, de dépendance aux médicaments ou aux drogues, d'abus médicamenteux ou de drogues.

La dépendance peut survenir même en l'absence de ces facteurs favorisants.

Si une perte d'efficacité survient lors de l'utilisation répétée du médicament, n'augmentez pas la dose.

Pour plus d'information, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer l'apparition d'un phénomène de SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques heures ou en quelques jours, de signes tels que anxiété importante, insomnie, douleurs musculaires, mais on peut observer également une agitation, une irritabilité, des maux de tête, un engourdissement ou des picotements des extrémités, une sensibilité anormale au bruit, à la lumière ou aux contacts physiques, etc...

Les modalités de l'arrêt du traitement doivent être définies avec votre médecin.

La diminution très PROGRESSIVE des doses et l'espacement des prises représentent la meilleure prévention de ce phénomène de sevrage. Cette période sera d'autant plus longue que le traitement aura été prolongé.

Risque d'un PHÉNOMÈNE DE REBOND

Malgré la décroissance progressive des doses, un phénomène de REBOND sans gravité peut se produire, avec réapparition TRANSITOIRE des symptômes (insomnie) qui avaient justifié la mise en route du traitement.

Troubles de la mémoire.

Des troubles de la mémoire sont susceptibles d'apparaître dans les heures qui suivent la prise du médicament.

Dans les heures qui suivent, il peut survenir une difficulté à coordonner certains mouvements (altération des fonctions psychomotrices), une diminution de la capacité à conduire, en particulier si :

- vous prenez ce médicament moins de 8 heures avant d'effectuer des activités nécessitant de la vigilance,

Stilnox® 10 mg

Tartrate de zolpidem

Comprimé pelliculé sécable

SANOFI

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

LOT : 236003
PER-07 2027

STILNOX 10MG
CP PEL SEC B20

P.P.V : 560H60



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

médicaments contenant du zolpidem.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable.

Risque d'ABUS, de DÉPENDANCE et de SYNDROME DE SEVRAGE

Veuillez informer votre médecin ou pharmacien si vous avez déjà souffert de troubles psychiatriques ou si vous avez abusé ou avez été dépendant de l'alcool, de médicaments ou de drogues.

N'utilisez pas Stilnox 10 mg, comprimé pelliculé sécable, sur une période prolongée. Le traitement doit être aussi court que possible. La prise de ce type de médicament peut entraîner, surtout en cas d'utilisation prolongée, un usage abusif et un état de dépendance physique et psychique (effets physiques ou psychiques produits par une compulsion à continuer à prendre le médicament).

Le risque de dépendance augmente avec la dose et la durée du traitement. Des cas de dépendance ont été rapportés plus fréquemment chez les patients traités par Stilnox 10 mg, comprimé pelliculé sécable pendant plus de 4 semaines. Le risque de dépendance est également augmenté si vous avez des antécédents de troubles psychiatriques, d'alcoolisme, de dépendance aux médicaments ou aux drogues, d'abus médicamenteux ou de drogues.

La dépendance peut survenir même en l'absence de ces facteurs favorisants.

Si une perte d'efficacité survient lors de l'utilisation répétée du médicament, n'augmentez pas la dose.

Pour plus d'information, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer l'apparition d'un phénomène de SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques heures ou en quelques jours, de signes tels que anxiété importante, insomnie, douleurs musculaires, mais on peut observer également une agitation, une irritabilité, des maux de tête, un engourdissement ou des picotements des extrémités, une sensibilité anormale au bruit, à la lumière ou aux contacts physiques, etc...

Les modalités de l'arrêt du traitement doivent être définies avec votre médecin.

La diminution très PROGRESSIVE des doses et l'espacement des prises représentent la meilleure prévention de ce phénomène de sevrage. Cette période sera d'autant plus longue que le traitement aura été prolongé.

Risque d'un PHÉNOMÈNE DE REBOND

Malgré la décroissance progressive des doses, un phénomène de REBOND sans gravité peut se produire, avec réapparition TRANSITOIRE des symptômes (insomnie) qui avaient justifié la mise en route du traitement.

Troubles de la mémoire.

Des troubles de la mémoire sont susceptibles d'apparaître dans les heures qui suivent la prise du médicament.

Dans les heures qui suivent, il peut survenir une difficulté à coordonner certains mouvements (altération des fonctions psychomotrices), une diminution de la capacité à conduire, en particulier si :

- vous prenez ce médicament moins de 8 heures avant d'effectuer des activités nécessitant de la vigilance,

La dose usuelle est de

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

prenez. _____ les balcons :

Microgranules gastrorésistants en gélule

1. Identification du médicament
Forme pharmaceutique et posologie
OEDES® 20 mg, Microgranulés
de 7, 14, 28 et 56

2. Composition du médicament
Principe actifs:

Oméprazole 20 mg

EXCIPIENTS : q.s.p une gélule.

Excipient à effet notoire : Saccharose

3. Classe pharmaco-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 :

Chez les adultes :

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

- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal)

ut le médicament, bien rincer
boire. Les morceaux solides
mâcher ni les croquer.

ule :
zole ou à l'un des autres
mg.
leur de la pompe à protons
oprazole, rabéprazole.

nant du nelfinavir (utilisé

LOT 211315
EXP 04/2024
PPV 99.00DH

OEDES

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

7. Effets indésirables :

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

Si vous remarquez un 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. Parfois, les bulles peuvent être importantes.

- 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 OEDS® 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 intolérance au fructose.

Laroxyl® 40 mg/ml

Solution buvable en gouttes

Amitriptyline

Composition

Solution buvable dosée à 4% d'amitriptyline

(présente sous forme de chlorhydrate d'amitriptyline)

Excipients : alcool éthylique

Excipients

Flicon

Dans q

(indica

Ce médi

Il est ind

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

- dans c

Laroxyl®

Amitriptyline

PPV: 39DH80

PER: 07/26

LOT: M2570

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

stations dans les cas suivants:

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

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

Consignes d'emploi

Ne prenez pas de médicament pendant le début de traitement ou pendant la diminution de la posologie ou au moment d'un traitement symptomatique. Le traitement sera interrompu et, le plus souvent, le patient se sentira soulagé.

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

L'amitriptyline doit être utilisée avec prudence :

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

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

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

Ce médicament contient 2,5 mg d'alcool par goutte. Il est déconseillé chez les patients souffrant de maladie du foie, d'alcoolisme, d'épilepsie, de 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 tels que la dépression (pimozide, linalamide) ou le sulpiride. Vous ne devez généralement pas prendre ce médicament, sauf avis contraire de votre médecin, en même temps que :

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

adrénaline, noradrénaline, dopamine par voie injectable).

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

Grossesse, allaitement

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

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

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

Conducteurs et utilisateurs de machines

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

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

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

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

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

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

Conduite à tenir en cas de surdosage

Prévenez 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 adrénoalcalique (hypotension orthostatique, impuissance).

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

de traitement;

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

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

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

- réactivation d'un délire chez les sujets psychotiques;

- manifestations paroxystiques d'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 cholestatiques exceptionnelles.

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

- Effet de classe :

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

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

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

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

Conservation

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

Ne laissez jamais un médicament à la portée des enfants

Tableau A (liste I)

Fabriqué par BOTTU S.A.
10, Allée de Courcouronnes - 91100 Evry - Cedex
S. Inoué - Pharmacie Responsable



ADUR
101113 - 1174

Laroxyl® 40 mg/ml

Solution buvable en gouttes
Amitriptyline

Laroxyl®
Amitriptyline

PPV: 39DH80
PER: 07/26
LOT: M2570

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

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

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

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

Mises en garde spéciales

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

La prise concomitante d'amitriptyline avec de l'alcool, de la clonidine, de la guanfacine, un IMAO-A sélectifs (moclobémide, toloxatone), du linéololol, 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

après 2 semaines ou plus de traitement. Vous êtes susceptible de présenter ce type de réaction dans les cas suivants :

- si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou des idées de suicide dans le passé.

- si vous êtes un jeune adulte. Les études cliniques ont montré que le risque de comportement suicidaire chez les adultes de moins de 25 ans ayant une maladie psychiatrique et traités par un antidépresseur est augmenté.

- si vous avez des idées suicidaires ou des idées de suicide. Dans ce cas, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Effets indésirables
Lors de l'emploi de ce médicament, vous pouvez éprouver une diminution de la posologie ou une diminution de l'efficacité du traitement.

En cas de virage maniaque franc, le traitement par amitriptyline sera interrompu et, le plus souvent, une hospitalisation sera nécessaire.

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

L'amitriptyline doit être utilisée avec prudence :

- chez le sujet âgé présentant :
 - une plus grande sensibilité à l'hypotension orthostatique et à la sédation;
 - une constipation chronique (risque d'ileus paralytique);
 - une éventuelle hypertrophie prostatique;
- chez les sujets porteurs de certaines affections cardiovasculaires, en raison des effets quinidiques, 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, de l'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 (proniizidine, nialamide) ou le sulopride. 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 produits médicamenteux, il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse, allaitement

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

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

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

Conducteurs et utilisateurs de machines

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

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

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

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

N'arrêtez pas votre traitement sans avis médical, même si vous sentez une amélioration. Dans tous les cas se conformer strictement à la prescription médicale.

Conduite à tenir en cas de surdosage

Prévenez immédiatement un médecin qui prendra les dispositions nécessaires.

Risque de syndrome de sevrage

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

Effets non souhaités et gênants (effets indésirables)

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

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

- effet anticholinergique (par ordre de fréquence décroissante) : sécheresse de la bouche, constipation, troubles de l'accommodation, tachycardie, sueurs, troubles de la miction et éventuellement rétention urinaire;
- effet adréno-lytique : hypotension orthostatique, impuissance.
- Liés aux effets centraux :
 - fréquemment observé : somnolence ou sédation (effet antihistaminique), plus marquée en début

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

• Liés à la nature même de la maladie dépressive :

- levée de l'inhibition psychomotrice, avec risque suicidaire;
- inversion de l'humeur avec apparition d'épisodes maniaques;
- réactivation d'un délire chez les sujets psychotiques;
- manifestations paroxystiques d'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 cholestasiennes 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'énergie, les posologies préconisées sont faibles par rapport à celles utilisées dans la dépression et les effets indésirables sont moins marqués.

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

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

Conservation

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

Ne laissez jamais un médicament à la portée des enfants

Tableau A (liste I)

Fabriqué par BOUQUIN S.A.
11, Allée des Camélias - 41100 Blois - France
S. Bouchon - Pharmacien Responsable



ADIR
101113 - 1/174

PARANTAL

Paracétamol

1- DENOMINATION DU MEDICAMENT

PARANTAL

PARANTAL C 1000®

PPV 19DH60
EXP 02/2026
LOT 32040 1

Veuillez lire
Gardez ce
Si vous avez
pharmacie
Ce médicament
symptôme
Si l'un des
notice, par

Boîte de 10

notice avant d
la relire.
doute, de

crit. Ne le

vous ren
acien.

2- COMPOS

Paracétamol

Acide ascorbique

1000 mg

Excipients : Acide tartrique, Bicarbonate de sodium, Benzoate

Saccharose, Riboflavine (colorant), Fécule de pomme de terre

kola 5401, Eau purifiée, Ethanol à 96 %.

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Saccharose, Sodium

3- CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE OU TYPE D'AC

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

4- INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Toutes les manifestations douloureuses et/ou fébriles, et part

· Les états grippaux avec céphalées, courbatures, hypertherm

· Rhino-pharyngites.

· Règles douloureuses.

· Douleurs dentaires.

5- POSOLOGIE

Ce médicament est réservé à l'adulte et enfant à partir de 1

deuxième fois/jour en respectant un intervalle minimum de 4

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

6- CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants

- Maladie grave du foie.

- Allergie connue au paracétamol ou aux autres constituants.

- Lithiase urinaire quand la dose d'acide ascorbique doit dépasser

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L

7- EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, PARANTAL C 1000® est suscep

• dans certains cas rares, il est possible que survienne une éru

pouvant se manifester par un brusque gonflement du visage

pression artérielle. Il faut immédiatement arrêter le traitemen

médicaments contenant du paracétamol;

• exceptionnellement, des modifications biologiques nécessit

trouble du fonctionnement du foie, taux anormalement bas

traduire par des saignements de nez ou des gencives. Dans

• des doses élevées de vitamine C (supérieures à 1 g) favoris

peuvent accroître l'hémolyse (destruction des globules rouges)

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés c

votre pharmacien.

8- MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PAR

Prendre des précautions particulières avec PARANTAL C

Mises en garde

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop é

Ce médicament contient du paracétamol et de la vitamine C

pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommand

PARANTAL C 1000®

Paracétamol, acide ascorbique

1- DENOMINATION DU MEDICAMENT

PARANTAL C 1000®, Comprimé effervescent

Contenance : Boîte de 10

Veillez à lire attentivement la notice avant de prendre ce médicament.
Si vous avez besoin de la relire.
En cas de doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de maladie bénigne.
Ne prenez pas de médicament sans avis médical.
Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, informez votre pharmacien.

2- Composition

Paracétamol

Acide ascorbique..... 1000 mg

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

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Saccharose, Sodium

3- CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE

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

4- INDICATIONS THERAPEUTIQUES

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

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

5- POSOLOGIE

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

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

6- CONTRE-INDICATIONS

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

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

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

7- EFFETS INDESIRABLES

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

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

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

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

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

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

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

Mises en garde

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

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

PARANTAL C 1000®

Paracétamol, acide ascorbique

1- DENOMINATION DU MEDICAMENT

PARANTAL C 1000®, Comprimé effervescent

Contenants : Boîte de 10

Veillez à lire attentivement la notice avant de prendre ce médicament.
Si vous avez besoin de la relire.
Si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de maladie bénigne.
Ne prenez pas de médicament sans avis de votre médecin ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre pharmacien.

2- Composition

Paracétamol

Acide ascorbique..... 1000 mg

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

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Saccharose, Sodium

3- CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE

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

4- INDICATIONS THERAPEUTIQUES

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

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

5- POSOLOGIE

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

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

6- CONTRE-INDICATIONS

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

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

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

7- EFFETS INDESIRABLES

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

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

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

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

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

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

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

Mises en garde

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

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

Laroxyl® 40 mg/ml

Solution buvable en gouttes

Amitriptyline

Composition

Solution buvable

(présente sous forme

Excipients : alcool

Excipients à effet n

Flacon compte - g

Dans quels cas

(indications)

Ce médicament est

Il est indiqué :

- dans des épisodes

modérée ou sévèr

- dans certaines

anxiétés habitue

- dans l'énurésie

involontaire d'urine la nuit

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

(contre-indications)

Faites attention avec LAROXYL® 40 mg/ml, solution

buvable :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas

suivants :

- allergie connue à l'amitriptyline

- risque de glaucome par fermeture de l'angle

(augmentation de la pression à l'intérieur de l'oeil),

- difficulté pour uriner d'origine prostatique ou autre,

- infarctus du myocarde récent,

- traitement par un autre antidépresseur (iproniazide,

nialmide) ou par le sulpiride.

Le médicament ne doit généralement pas être utilisé

dans les cas suivants, sauf avis contraire de votre

médecin :

- traitement par un autre antidépresseur

(médoxamine, toloxatone) ou par des médicaments

agissant sur le système cardiovasculaire (clonidine)

ou apparentés, 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,

maux de tête, nausées, anxiété, troubles du sommeil)

ayant été observés à l'arrêt du traitement, il est

recommandé de réduire progressivement les doses

et de surveiller tout particulièrement le patient durant

cette période.

La prise concomitante d'amitriptyline avec de

l'alcool, de la clonidine, de la guanfacine, un IMAO-A

sélectifs (moclobémide, toloxatone), du linéololol,

ou un sympathomimétique alpha et bêta (voir

parentérale) est déconseillée (voir interactions).

Comme pour tous les autres antidépresseurs,

l'action de ce médicament ne se manifeste qu'au

bout de plusieurs jours. Il est donc important de

poursuivre le traitement régulièrement, même en

l'absence d'amélioration immédiate, sauf avis

contraire de votre médecin.

Idees suicidaires et aggravation de votre dépression

ou de votre trouble anxieux :

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles

Amitriptyline

PPV:39DH80

PER: 07/26

LOT: M2570

Laroxyl® 40

ne doit pas être utilisé en monothérapie

(contre-indications)

Faites attention avec LAROXYL® 40 mg/ml, solution

buvable :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas

suivants :

- allergie connue à l'amitriptyline

- risque de glaucome par fermeture de l'angle

(augmentation de la pression à l'intérieur de l'oeil),

- difficulté pour uriner d'origine prostatique ou autre,

- infarctus du myocarde récent,

- traitement par un autre antidépresseur (iproniazide,

nialmide) ou par le sulpiride.

Le médicament ne doit généralement pas être utilisé

dans les cas suivants, sauf avis contraire de votre

médecin :

- traitement par un autre antidépresseur

(médoxamine, toloxatone) ou par des médicaments

agissant sur le système cardiovasculaire (clonidine)

ou apparentés, 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,

maux de tête, nausées, anxiété, troubles du sommeil)

ayant été observés à l'arrêt du traitement, il est

recommandé de réduire progressivement les doses

et de surveiller tout particulièrement le patient durant

cette période.

La prise concomitante d'amitriptyline avec de

l'alcool, de la clonidine, de la guanfacine, un IMAO-A

sélectifs (moclobémide, toloxatone), du linéololol,

ou un sympathomimétique alpha et bêta (voir

parentérale) est déconseillée (voir interactions).

Comme pour tous les autres antidépresseurs,

l'action de ce médicament ne se manifeste qu'au

bout de plusieurs jours. Il est donc important de

poursuivre le traitement régulièrement, même en

l'absence d'amélioration immédiate, sauf avis

contraire de votre médecin.

Idees suicidaires et aggravation de votre 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

n'agit pas tout de suite mais
maines ou plus de traitement.
médecin de présenter ce type de
des cas suivants :

es des idées suicidaires ou
le passé.

adulte. Les études cliniques
de comportement suicidaire
adultes de moins de 25 ans
le psychiatre et traités par

s idées suicidaires ou
tactée immédiatement votre
médecin à l'hôpital.

au début de traitement peuvent
être une manifestation de la psychologie ou un
traitement transitoire symptomatique.

En cas de virage maniaque franc, le traitement par
l'amitriptyline sera interrompu et, le plus souvent,
un neuroleptique sédatif sera prescrit.

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

L'amitriptyline doit être utilisée avec prudence :

• chez le sujet âgé présentant :

- une plus grande sensibilité à l'hypotension

orthostatique et à la sédation;

- une constipation chronique (risque d'idées

paralytiques);

- une éventuelle hypertrophie prostatique;

• chez les sujets porteurs de certaines affections

cardiovasculaires, en raison des effets quinidiques

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, nialmide) ou le sulpiride.

Vous ne devez généralement pas prendre ce

médicament, sauf avis contraire de votre médecin,

en même temps que :

- certains médicaments de la dépression

(moclobémide, toloxatone)

- certains médicaments agissant sur le système

cardiovasculaire (clonidine et apparentés, et

adrénaline, noradrénaline, dopamine par voie
injectable).

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

Grossesse, allaitement

En cas de besoin, ce médicament peut vous être
prescrit ou maintenu durant votre grossesse. Dans
le cas où ce traitement doit être pris jusqu'à

l'accouchement, une surveillance médicale du
nouveau-né est nécessaire dans la mesure où
certains effets du traitement peuvent se manifester
aussi chez l'enfant.

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

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

Conducteurs et utilisateurs de machines

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

Posologie / Mode et voie d'administration /

Durée du traitement

Voie orale. Avaler le médicament avec un peu

d'eau.

Le traitement est habituellement de plusieurs mois

(de l'ordre de 6 mois).

N'arrêtez pas votre traitement sans avis médical,

même si vous sentez une amélioration.

Dans tous les cas se conformer strictement à la

prescription médicale.

Conduite à tenir en cas de surdosage

Prévenez immédiatement un médecin qui prendra

les dispositions nécessaires.

Risque de syndrome de sevrage

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

médecin.

Effets non souhaités et gênants (effets

indésirables) :

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

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

réduction de la posologie.

- effet anticholinergique (par ordre de fréquence

décroissante) : sécheresse de la bouche,

constipation, troubles de l'accommodation,

tachycardie, sueurs, troubles de la miction et

éventuellement rétention urinaire;

- effet adrénergique : hypotension orthostatique,

impuissance.

• Liés aux effets centraux :

- fréquemment observés : somnolence ou sédation

(effet antihistaminique), plus marquée en début

de traitement;

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

• Liés à la nature même de la maladie dépressive :

- levée de l'inhibition psychomotrice, avec risque

suicidaire;

- inversion de l'humeur avec apparition d'épisodes

maniaques;

- réactivation d'un délire chez les sujets

psychotiques;

- manifestations paroxystiques d'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 cholestasielles

exceptionnelles,

- troubles hématologiques : hyperéosinophilie,

leucopénie, agranulocytose, thrombopénie,

- syncope.

• Effet de classe :

Des études épidémiologiques, réalisées

principalement chez des patients âgés de 50 ans

et plus, montrent un risque accru de fractures

osseuses chez les patients recevant des inhibiteurs

sélectifs de la recapture de la sérotonine (ISRS) ou

des antidépresseurs tricycliques. Le mécanisme

conduisant à ce risque est inconnu.

Dans le cas de l'énurésie, les posologies préconisées

sont faibles par rapport à celles utilisées dans la

dépression et les effets indésirables sont moins

marqués.

Certains de ces effets indésirables peuvent être

prévenus ou combattus par des thérapeutiques

adjuvantes ou correctrices, voire une réduction de

la posologie.

En raison de la présence de glycérol dans la solution

buvable, risque de troubles digestifs et de diarrhée.

Conservation

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant

sur le conditionnement extérieur.

Ne laissez jamais un médicament à la portée
des enfants

Tableau A (liste 1)

Xénid®

Diclofénac de sodium

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 benzy

Indications :

- Chez l'enfant, elles sont limitées au traitement des douleurs aiguës (Xénid 25 mg comprimés et suppositoires).

- Chez l'adulte, elles sont limitées au :

- Traitement symptomatique au long cours : des douleurs chroniques, notamment polyarthrite rhumatoïde, spondylarthrite ankylosante (ou spondylarthrite chronique de type 1), des douleurs articulaires aiguës, des douleurs osseuses et invalidantes, des douleurs articulaires aiguës, des douleurs osseuses, des lombalgies et radiculalgies sévères.

- Dysménorrhées essentielles (Xénid 50 mg comprimés).
- Traitement d'entretien des affections rhumatismales chroniques (Xénid 50 mg comprimés).
- Traitement symptomatique de courte durée des douleurs aiguës (épaules douloureuses aiguës, tendinites...) des lombalgies et radiculalgies sévères.
- Traitement des sciaticques aiguës, des lombalgies aiguës, des crises de coliques néphrétiques (Xénid injectable uniquement).

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 Xénid pendant la grossesse.
- Les AINS passant dans le lait maternel, par mesure de précaution, ne doivent pas être administrés chez la 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 ulcéreuse 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.

50 ملغ

LOT : 4511
PER : 06/25
PPV : 46,60 DE

64,00

Conseils d'utilisation
Parodium : Déposer directement sur un doigt propre et aguer, des mouvements de brosseage. A utiliser : après le brossage des dents.

41 sujets

Paro...

3 57201