

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

N° W21-813585

185934

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 482 Société :
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre
 Nom & Prénom : EL AMRI RAHAL
 Date de naissance :
 Adresse :
 Tél. : 0675334338 Total des frais engagés : Dhs

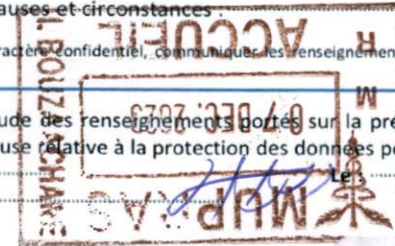
Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
 Date de consultation : 05/11/2019
 Nom et prénom du malade : AMAL RAMI Age :
 Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie :
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :
 Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à :
 Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDI 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
05/10/23	I	1	544,30	INP: 091033498

EXECUTION DES ORDONNANCES	
Cachet du Pharmacien ou du Préposé	Montant de la Facture
PHARMACIE FILALI GUENNON IBRAHIM 226, Boulevard Al Ibrahimi Sakhia 2 - Casablanca Tél: 0: 22 38 01 47 ICE: 002115854000092 IN-RE: 092004506	544,30

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

AUXILIAIRES MEDICAUX						
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES																		
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.																		
Important : Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.																		
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>														
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/> MONTANTS DES SOINS <input type="text"/> DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/> FIN D'EXECUTION <input type="text"/>														
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td>H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td>B</td> </tr> </table>		H	H	25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B	B	COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/> MONTANTS DES SOINS <input type="text"/> DATE DU DEVIS <input type="text"/> DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>	
	H	H																
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B	B																
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession																	

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

ORDONNANCE

PHARMACIE FADILA-CASABLANCA
Mme FILALI GUENOUN Ibtissam
226 Boulevard Al Jouhana
Salim 2 - Casablanca
Tél.: 05 22 38 01 47
ICE: 002115854000092
I.N.P.E: 092004506



Casa, Le: 05-12-20

Mr AMEZ RMHM

S.V

43100x3 = 129100

1) ANGLOR 5mg (3)

S.V

58100x2 = 116100

5) INDOCOLLYRE 0.1% (3)

34170
x2 6940

S.V

2) S. CORT 20mg (2)

54140

S.V

4) TOBRADEX

31300
x2 6260

S.V

3) ZY Loric 200mg (2)

20100x2 = 40100

7) CLENI DERM

20180
x2 40360

S.V

4) Glucophage 500mg (2)

Signature

S.V

544130

Signature

الدكتور أحمد بيداني
Docteur Ahmed BIDANI
Radiologue
100 bd. Lkhilja Jamila Y CD - Casa
Tél: 05 22 29 18 72



Durée du traitement

Dans tous les cas
Si vous avez pu
 Prévenez immédiatement
 Emportez avec vous
 Les signes d'un
 vertiges.

Si vous oubliez
 Prenez-la dès le
 moment de prendre
 dose double pour
Si vous arrêtez
 N'arrêtez pas de
 médecin.

Si vous avez de
 plus d'information

4. QUELS SONT

Comme tous les
 des effets indésirables
 le monde.

Si vous présentez
 immédiatement
 spécialiste ou de
Hypersensibilité

Les signes peuvent
Peu fréquents (1)

- Desquamation de la

- Très rarement, des

Rares (peuvent)

- Fièvre et frissons
- Réactions d'hypersensibilité articulaires et réactions hépatiques

- Tout changement de la gorge, du nez, des cloques généralisées

- Saignements aux organes génitaux

Très rares (peuvent)

- Un choc anaphylactique

Si vous ressentez

Fréquents (peuvent)

- Eruption cutanée d'arrêter immédiatement

Peu fréquents (peuvent)

- Douleur de l'estomac

- Anomalies au niveau hépatiques tels que

Rares (peuvent)

- Occasionnellement effets sur votre sang

Très rares (peuvent)

- Fièvre (température élevée)

- Taux élevés de cholestérol

- Sentiment général de

ZYLORIC® 100 mg, 200 mg et 300 mg, comprimés

ALLOPURINOL

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

- Gardez cette notice.

LOT 231387
 EXP 04 2027
 PPV 31.30



3.

4.

5. Comment conserver ZYLORIC comprimés ?

6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC comprimés. ET DANS QUELS CAS UTILISER ?

Les comprimés de ZYLORIC contiennent un principe actif appelé l'allopurinol qui agit en ralentissant la vitesse de certaines réactions chimiques dans l'organisme afin de diminuer le taux d'acide urique dans le sang et les urines. ZYLORIC, comprimé est utilisé pour réduire ou prévenir la formation de dépôts d'urate/d'acide urique lorsque votre organisme produit en trop grande quantité une substance appelée l'acide urique. Ces dépôts sont responsables de la goutte ou de certains types de calculs rénaux ou de certains autres types de problèmes rénaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC comprimés ?

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

Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :

- En cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- Chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou votre pharmacien.

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre ZYLORIC mg, comprimé si vous :

- Avez des problèmes au niveau de votre foie ou de vos reins.
- Souffrez de problèmes cardiaques ou d'une hypertension artérielle et prenez des diurétiques et/ou un médicament appelé un IEC (inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine).
- Souffrez actuellement d'une crise de goutte.
- Etes d'origine chinoise, ethnies Han, africaine ou indienne.
- Avez des problèmes de thyroïde.

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimé :

- Des éruptions cutanées ont été signalées chez des patients prenant l'allopurinol. Fréquemment, l'éruption cutanée peut entraîner des ulcères au niveau de la bouche, de la gorge, du nez, des organes génitaux et une coréopie (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées graves sont précédées par des symptômes pseudo-grippaux, fièvre, maux de tête, frissons (symptômes ressemblant à la grippe). L'éruption peut évoluer en apparition de vésicules sur tout le corps et une desquamation de la peau. En cas d'éruption cutanée ou de symptômes cutanés, arrêtez de



ZYLORIC® 100 mg, 200 mg et 300 mg, comprimé ALLOPURINOL

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre le médicament. Elle contient des informations importantes pour votre santé.

ZY

allor

2

280

Voie

LOT

2 3 1 3 8 8

EXP

0 4 2 0 2 7

PPV

3 1 . 3 0



1. **UTILISATION**

Les comprimés de ZYLORIC agissent dans l'organisme afin de diminuer le taux d'acide urique dans le sang et les urines. ZYLORIC, comprimé est utilisé pour réduire ou prévenir la formation de dépôts d'urate/d'acide urique lorsque votre organisme produit en trop grande quantité une substance appelée l'acide urique. Ces dépôts sont responsables de la formation de calculs rénaux ou de certains autres types de problèmes rénaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC comprimés ?

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

Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :

- En cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- Chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou votre pharmacien.

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ière avant de prendre ZYLORIC mg, comprimé si vous :

- Avez des problèmes au niveau de votre foie ou de vos reins.
- Souffrez de problèmes cardiaques ou d'une hypertension artérielle et prenez des diurétiques et/ou un médicament appelé un IEC (inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine).
- Souffrez actuellement d'une crise de goutte.
- Etes d'origine chinoise, ethnies Han, africaine ou indienne.
- Avez des problèmes de thyroïde.

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimé :

- Des éruptions cutanées ont été signalées chez des patients prenant l'allopurinol. Fréquemment, l'éruption cutanée peut entraîner des ulcères au niveau de la bouche, de la gorge, du nez, des organes génitaux et une coloration rouge (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées graves sont précédées par des symptômes pseudo-grippaux, fièvre, maux de tête, courbatures (symptômes ressemblant à la grippe). L'éruption peut évoluer vers une apparition de vésicules sur tout le corps et une desquamation de la peau. En cas d'éruption cutanée ou de symptômes cutanés, arrêtez de prendre le médicament.



ZYLORIC® 100 mg, 200 mg et 300 mg, comprimé ALLOPURINOL

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre le médicament. Elle contient des informations importantes pour votre santé.

ZY

allor

2

280

Voie

LOT

2 3 1 3 8 8

EXP

0 4 2 0 2 7

PPV

3 1 . 3 0



1. **UTILISATION**

Les comprimés de ZYLORIC agissent dans l'organisme afin de diminuer le taux d'acide urique dans le sang et les urines. ZYLORIC, comprimé est utilisé pour réduire ou prévenir la formation de dépôts d'urate/d'acide urique lorsque votre organisme produit en trop grande quantité une substance appelée l'acide urique. Ces dépôts sont responsables de la formation de calculs rénaux ou de certains autres types de problèmes rénaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC comprimés ?

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

Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :

- En cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- Chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ière avant de prendre ZYLORIC mg, comprimé si vous :

- Avez des problèmes au niveau de votre foie ou de vos reins.
- Souffrez de problèmes cardiaques ou d'une hypertension artérielle et prenez des diurétiques et/ou un médicament appelé un IEC (inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine).
- Souffrez actuellement d'une crise de goutte.
- Etes d'origine chinoise, ethnies Han, africaine ou indienne.
- Avez des problèmes de thyroïde.

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimé :

- Des éruptions cutanées ont été signalées chez des patients prenant l'allopurinol. Fréquemment, l'éruption cutanée peut entraîner des ulcères au niveau de la bouche, de la gorge, du nez, des organes génitaux et une coloration rouge (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées graves sont précédées par des symptômes pseudo-grippaux, fièvre, maux de tête, courbatures (symptômes ressemblant à la grippe). L'éruption peut évoluer vers une apparition de vésicules sur tout le corps et une desquamation de la peau. En cas d'éruption cutanée ou de symptômes cutanés, arrêtez de prendre le médicament.

S-CORT[®] prednisolone 20mg

Boîte de 20 comprimés effervescents sécables

LOT N°:

UT. AV :

PPV (DH) :

34,70

Notice avant d'utiliser ce médicament.

à 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 symptômes

similaires. Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice,

rapportez-le.

prednisolone 20,00 mg
..... 31,44 mg
..... q.s.p. 1 comprimé effervescent sécable
bital.

est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

INDICATION, DUREE DU TRAITEMENT ET FREQUENCE D'ADMINISTRATION :

RESERVE A L'ADULTE ET L'ENFANT DE PLUS DE 10 KG.

S-CORT 20 mg, comprimé effervescent sécable est adapté aux traitements d'attaque ou aux traitements de courte durée nécessitant des doses moyennes ou fortes chez l'adulte et l'enfant de plus de 10 kg.

La dose à utiliser est déterminée par votre médecin, en fonction de votre poids et de la maladie traitée.

Elle est strictement individuelle.

Il est très important de suivre régulièrement le traitement et de ne pas le modifier, ni l'arrêter brutalement sans l'avis de votre médecin.

Si vous avez l'impression que l'effet de S-CORT 20 mg, comprimé effervescent sécable est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Mode d'administration

Voie orale.

Fréquence d'administration

Les comprimés doivent être dissous avant d'être administrés, de préférence au cours du repas, en une prise le matin.

Durée du traitement

Elle est déterminée par votre médecin.

En cas de traitement prolongé, ne pas arrêter brutalement le traitement mais suivre les recommandations de votre médecin pour la diminution des doses.

CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais S-CORT 20 mg, comprimé effervescent sécable dans les cas suivants :

- la plupart des infections,
- certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
- certains troubles mentaux non traités,
- vaccination par des vaccins vivants,
- si vous êtes allergique à la prednisolone ou à l'un des autres composants.

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

EFFETS INDESIRABLES :

Comme tous les médicaments, S-CORT 20 mg, comprimé effervescent sécable est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Ce médicament, indispensable est le plus souvent bien toléré lorsque l'on suit les recommandations et notamment le régime. Il peut néanmoins entraîner, selon la dose et la durée du traitement, des effets plus ou moins gênants.

Les plus fréquemment rencontrés sont :

- modification de certains paramètres biologiques (sel, sucre, potassium), pouvant nécessiter un régime ou un traitement complémentaire.
- apparition de bleus.
- élévation de la tension artérielle, rétention d'eau et de sel pouvant entraîner une insuffisance cardiaque.
- troubles de l'humeur: excitation, euphorie, troubles du sommeil.
- syndrome de Cushing: une prise de corticoïdes peut se manifester par une prise de poids, un gonflement et une rougeur du visage, une poussée excessive des poils.
- fragilité osseuse: ostéoporose, fractures.
- atteintes douloureuses des os au niveau de l'articulation de la hanche (ostéonécrose).

D'autres effets beaucoup plus rares, ont été observés :

- risque d'insuffisance de sécrétion de la glande surrénale

- retard de croissance chez l'enfant

- troubles des règles

- faiblesse musculaire, rupture des tendons surtout en association avec les fluoroquinolones (antibiotiques)

S-CORT[®] prednisolone 20mg

Boîte de 20 comprimés effervescents sécables

LOT N°:

UT. AV :

PPV (DH) :

34,70

Notice avant d'utiliser ce médicament.

à 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 symptômes

similaires. Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice,

rapportez-le.

prednisolone 20,00 mg
..... 31,44 mg
..... q.s.p. 1 comprimé effervescent sécable
bital.

est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

INDICATION, DUREE DU TRAITEMENT ET FREQUENCE D'ADMINISTRATION :

RESERVE A L'ADULTE ET L'ENFANT DE PLUS DE 10 KG.

S-CORT 20 mg, comprimé effervescent sécable est adapté aux traitements d'attaque ou aux traitements de courte durée nécessitant des doses moyennes ou fortes chez l'adulte et l'enfant de plus de 10 kg.

La dose à utiliser est déterminée par votre médecin, en fonction de votre poids et de la maladie traitée.

Elle est strictement individuelle.

Il est très important de suivre régulièrement le traitement et de ne pas le modifier, ni l'arrêter brutalement sans l'avis de votre médecin.

Si vous avez l'impression que l'effet de S-CORT 20 mg, comprimé effervescent sécable est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Mode d'administration

Voie orale.

Fréquence d'administration

Les comprimés doivent être dissous avant d'être administrés, de préférence au cours du repas, en une prise le matin.

Durée du traitement

Elle est déterminée par votre médecin.

En cas de traitement prolongé, ne pas arrêter brutalement le traitement mais suivre les recommandations de votre médecin pour la diminution des doses.

CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais S-CORT 20 mg, comprimé effervescent sécable dans les cas suivants :

- la plupart des infections,
- certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
- certains troubles mentaux non traités,
- vaccination par des vaccins vivants,
- si vous êtes allergique à la prednisolone ou à l'un des autres composants.

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

EFFETS INDESIRABLES :

Comme tous les médicaments, S-CORT 20 mg, comprimé effervescent sécable est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Ce médicament, indispensable est le plus souvent bien toléré lorsque l'on suit les recommandations et notamment le régime. Il peut néanmoins entraîner, selon la dose et la durée du traitement, des effets plus ou moins gênants.

Les plus fréquemment rencontrés sont :

- modification de certains paramètres biologiques (sel, sucre, potassium), pouvant nécessiter un régime ou un traitement complémentaire.
- apparition de bleus.
- élévation de la tension artérielle, rétention d'eau et de sel pouvant entraîner une insuffisance cardiaque.
- troubles de l'humeur: excitation, euphorie, troubles du sommeil.
- syndrome de Cushing: une prise de corticoïdes peut se manifester par une prise de poids, un gonflement et une rougeur du visage, une poussée excessive des poils.
- fragilité osseuse: ostéoporose, fractures.
- atteintes douloureuses des os au niveau de l'articulation de la hanche (ostéonécrose).

D'autres effets beaucoup plus rares, ont été observés :

- risque d'insuffisance de sécrétion de la glande surrénale

- retard de croissance chez l'enfant

- troubles des règles

- faiblesse musculaire, rupture des tendons surtout en association avec les fluoroquinolones (antibiotiques)

ANGLOR®

Amlodipine

PPV: 43DH00
PER: 07/25
LOT: M2688

Boîte de 30 comprimés

ce médicament.

plus d'informations à votre médecin ou

jamais à quelqu'un d'autre, même en cas

un effet indésirable non mentionné dans



Veillez à
• Garder
• Si vous
• à votre p
• Ce méd
de sympt
• Si l'un d
cette notice

1. Composition
ANGLOR® 5 mg
Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :
Amlodipine Bésilate 6,935 mg
Quantité correspondant à amlodipine 5 mg

ANGLOR® 10 mg
Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :
Amlodipine Bésilate 13,870 mg
Quantité correspondant à amlodipine 10 mg

Composition qualitative en excipients :
Cellulose microcristalline, calcium hydrogen phosphate anhydre, amidon de maïs desséché type A, Stéarate de magnésium.

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

ANGLOR® contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

3. Indications thérapeutiques :

ANGLOR® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal. Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, ANGLOR® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

4. Posologie :

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. La posologie initiale recommandée d'ANGLOR® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'ANGLOR® une fois par jour. Utilisation chez les enfants et les adolescents Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Les comprimés d'ANGLOR® à 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles.

• Mode d'administration

Voie orale. Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas ANGLOR® avec du jus de pamplemousse. Durée du traitement Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

5. Contre-indications :

Ne prenez jamais ANGLOR®, comprimé :
• Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.
• Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).
• Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
• Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

6. Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants après la prise de ce médicament.

• Respiration difficile soudaine, douleur thoracique.
• Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres.
• Gonflement de la langue et de la gorge entraînant des réactions cutanées sévères, notamment éruption.
• Ensemble du corps, démangeaisons sévères, appauvrissement, inflammation des muqueuses (syndrome de Sjögren).
• Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux.
• Inflammation du pancréas pouvant entraîner un d'un très grand malaise.
• Les effets indésirables très fréquents suivants ont été observés plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.
• Effets indésirables très fréquents : pouvant affecter jusqu'à
• Gonflement (œdème) des chevilles.
• Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.
• Effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à
• Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence.
• Palpitations (conscience de vos battements cardiaques).
• Douleur abdominale, nausées.
• Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation.
• Fatigue, faiblesse.
• Troubles visuels, vision double.
• Crampes musculaires.
D'autres effets indésirables figurant sur la liste suivante mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à
• Changement de l'humeur, anxiété, dépression, irritabilité.
• Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience.
• Sensations d'engourdissement ou de fourmillement.
• Tintements dans les oreilles.
• Diminution de la pression artérielle.
• Éternuements et écoulement nasal provoqués par l'air.
• Toux.
• Bouche sèche, vomissements (nausées).
• Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, changement de coloration de la peau.
• Difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner.
• Incapacité d'obtenir une érection, gêne ou augmentation de la douleur, malaise.
• Douleurs articulaires ou musculaires, douleurs dorsales.
• Augmentation ou diminution du poids.
• Effets indésirables rares : pouvant affecter jusqu'à
• Confusion.
• Effets indésirables très rares : pouvant affecter jusqu'à
• Diminution du nombre des globules blancs, diminution anormale d'hématomes ou des saignements.
• Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie).
• Trouble des nerfs entraînant une faiblesse, des fourmillements.
• Gonflement des gencives.
• Ballonnement abdominal (gastrite).
• Anomalies de la fonction hépatique, inflammation, élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur le foie.
• Augmentation de la tension musculaire.
• Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée de la lumière.
• Troubles combinant de la rigidité, des tremblements.

7. Mises en garde spéciales et précautions particulières

Mises en garde et précautions d'emploi. Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre pharmacien. Vous devez informer votre médecin si vous présentez :
• Crise cardiaque récente,
• Insuffisance cardiaque,
• Augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
• Maladie du foie,
• Vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être ajustée.
• Enfants et adolescents.
ANGLOR® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. Le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents, veuillez vous adresser à votre médecin.

8. Interactions :

Interactions avec d'autres médicaments : Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez un médicament obtenu sans ordonnance. ANGLOR® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments :
• Le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques).
• Le rifampicine, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteurs de la protéase).
• La rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine, l'hypericum perforatum (millepertuis).
• Le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur).
• Le diltiazem (médicament pour les augmentations sévères de la pression artérielle).
• La simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol).
• La ciclosporine (médicament immunosuppresseur).

ANGLOR® peut diminuer votre pression artérielle. Les médicaments destinés à traiter l'augmentation de la

ANGLOR®

Amlodipine

PPV: 43DH00
PER: 07/25
LOT: M2688

Boîte de 30 comprimés

ce médicament.

plus d'informations à votre médecin ou

jamais à quelqu'un d'autre, même en cas

un effet indésirable non mentionné dans



Veillez à
• Garder
• Si vous
• à votre p
• Ce méd
de sympt
• Si l'un d
cette notice

1. Composition
ANGLOR® 5 mg
Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :
Amlodipine Bésilate 6,935 mg
Quantité correspondant à amlodipine 5 mg

ANGLOR® 10 mg
Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :
Amlodipine Bésilate 13,870 mg
Quantité correspondant à amlodipine 10 mg

Composition qualitative en excipients :
Cellulose microcristalline, calcium hydrogen phosphate anhydre, amidon de maïs desséché type A, Stéarate de magnésium.

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

ANGLOR® contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

3. Indications thérapeutiques :

ANGLOR® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal. Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, ANGLOR® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

4. Posologie :

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. La posologie initiale recommandée d'ANGLOR® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'ANGLOR® une fois par jour. Utilisation chez les enfants et les adolescents Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Les comprimés d'ANGLOR® à 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles.

• Mode d'administration

Voie orale. Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas ANGLOR® avec du jus de pamplemousse. Durée du traitement Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

5. Contre-indications :

Ne prenez jamais ANGLOR®, comprimé :
• Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.
• Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).
• Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
• Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

6. Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants après la prise de ce médicament.

- Respiration difficile soudaine, douleur thoracique.
- Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres.
- Gonflement de la langue et de la gorge entraînant des réactions cutanées sévères, notamment éruption.
- Ensemble du corps, démangeaisons sévères, appauvrissement, inflammation des muqueuses (syndrome de Sjögren).
- Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux.
- Inflammation du pancréas pouvant entraîner un ulcère d'un très grand malaise.
- Les effets indésirables très fréquents suivants ont été observés plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.
- Effets indésirables très fréquents : pouvant affecter jusqu'à 10 personnes sur 100.
 - Gonflement (œdème) des chevilles.
- Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.
- Effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à 10 personnes sur 100.
 - Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence.
 - Palpitations (conscience de vos battements cardiaques).
 - Douleur abdominale, nausées.
 - Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation.
 - Fatigue, faiblesse.
 - Troubles visuels, vision double.
 - Crampes musculaires.
- D'autres effets indésirables figurant sur la liste suivante mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à 10 personnes sur 100.
 - Changement de l'humeur, anxiété, dépression, irritabilité.
 - Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience.
 - Sensations d'engourdissement ou de fourmillement.
 - Tintements dans les oreilles.
 - Diminution de la pression artérielle.
 - Éternuements et écoulement nasal provoqués par l'air.
 - Toux.
 - Bouche sèche, vomissements (nausées).
 - Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, changement de coloration de la peau.
 - Difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner.
 - Incapacité d'obtenir une érection, gêne ou augmentation de la douleur.
 - Douleur, malaise.
 - Douleurs articulaires ou musculaires, douleurs dorsales.
 - Augmentation ou diminution du poids.
- Effets indésirables rares : pouvant affecter jusqu'à 10 personnes sur 1000.
 - Confusion.
- Effets indésirables très rares : pouvant affecter jusqu'à 10 personnes sur 10000.
 - Diminution du nombre des globules blancs, diminution anormale d'hématomes ou des saignements.
 - Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie).
 - Trouble des nerfs entraînant une faiblesse, des fourmillements.
 - Gonflement des gencives.
 - Ballonnement abdominal (gastrite).
 - Anomalies de la fonction hépatique, inflammation, élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur le foie.
 - Augmentation de la tension musculaire.
 - Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée de douleurs.
 - Sensibilité à la lumière.
 - Troubles combinant de la rigidité, des tremblements.

7. Mises en garde spéciales et précautions particulières

Mises en garde et précautions d'emploi. Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre pharmacien. Vous devez informer votre médecin si vous présentez :
• Crise cardiaque récente,
• Insuffisance cardiaque,
• Augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
• Maladie du foie,
• Vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être ajustée.
ANGLOR® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. Le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents, veuillez vous adresser à votre médecin.

8. Interactions :

Interactions avec d'autres médicaments : Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez un médicament obtenu sans ordonnance. ANGLOR® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments :
• Le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques).
• Le rifabutine, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteurs de la protéase).
• La rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine, l'hypericum perforatum (millepertuis),
• Le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
• Le dantrolène (perfusé pour les augmentations sévères de la température corporelle),
• la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),
• la ciclosporine (médicament immunosuppresseur).

ANGLOR® peut diminuer votre pression artérielle. Les médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

ANGLOR®

Amlodipine

PPV: 43DH00
PER: 07/25
LOT: M2688

Boîte de 30 comprimés

ce médicament.

plus d'informations à votre médecin ou

jamais à quelqu'un d'autre, même en cas

un effet indésirable non mentionné dans



Veillez à
• Garder
• Si vous
• à votre p
• Ce méd
de sympt
• Si l'un d
cette notice

1. Composition :
ANGLOR® 5 mg
Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :
Amlodipine Bésilate 6,935 mg
Quantité correspondant à amlodipine 5 mg

ANGLOR® 10 mg
Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :
Amlodipine Bésilate 13,870 mg
Quantité correspondant à amlodipine 10 mg

Composition qualitative en excipients :
Cellulose microcristalline, calcium hydrogen phosphate anhydre, amidon de maïs desséché type A, Stéarate de magnésium.

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

ANGLOR® contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

3. Indications thérapeutiques :

ANGLOR® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal. Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, ANGLOR® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

4. Posologie :

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. La posologie initiale recommandée d'ANGLOR® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'ANGLOR® une fois par jour. Utilisation chez les enfants et les adolescents Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Les comprimés d'ANGLOR® à 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles.

• Mode d'administration

Voie orale. Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas ANGLOR® avec du jus de pamplemousse. Durée du traitement Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

5. Contre-indications :

Ne prenez jamais ANGLOR®, comprimé :
• Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.
• Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).
• Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
• Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

6. Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants après la prise de ce médicament.

• Respiration difficile soudaine, douleur thoracique.
• Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres.
• Gonflement de la langue et de la gorge entraînant des réactions cutanées sévères, notamment éruption de l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, appauvrissement, inflammation des muqueuses (syndrome de Sjögren).
• Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux.
• Inflammation du pancréas pouvant entraîner un ulcère d'un très grand malaise.
Les effets indésirables très fréquents suivants ont été observés plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.
Effets indésirables très fréquents : pouvant affecter jusqu'à 10% des patients.
• Gonflement (œdème) des chevilles.
Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.
Effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1% des patients.
• Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence.
• Palpitations (conscience de vos battements cardiaques).
• Douleur abdominale, nausées.
• Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation.
• Fatigue, faiblesse.
• Troubles visuels, vision double.
• Crampes musculaires.
D'autres effets indésirables figurant sur la liste suivante mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1% des patients.
• Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie.
• Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience.
• Sensations d'engourdissement ou de fourmillement dans les oreilles.
• Diminution de la pression artérielle.
• Éternuements et écoulement nasal provoqués par l'air.
• Toux.
• Bouche sèche, vomissements (nausées).
• Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, changement de coloration de la peau.
• Difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner.
• Incapacité d'obtenir une érection, gêne ou augmentation de la douleur, malaise.
• Douleurs articulaires ou musculaires, douleurs dorsales.
• Augmentation ou diminution du poids.
Effets indésirables rares : pouvant affecter jusqu'à 0,1% des patients.
• Confusion.
Effets indésirables très rares : pouvant affecter jusqu'à 0,01% des patients.
• Diminution du nombre des globules blancs, diminution anormale d'hématomes ou des saignements.
• Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie).
• Trouble des nerfs entraînant une faiblesse, des fourmillements.
• Gonflement des gencives.
• Ballonnement abdominal (gastrite).
• Anomalies de la fonction hépatique, inflammation, élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur le foie.
• Augmentation de la tension musculaire.
• Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée de douleurs.
• Sensibilité à la lumière.
• Troubles combinant de la rigidité, des tremblements.

7. Mises en garde spéciales et précautions particulières

Mises en garde et précautions d'emploi. Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre pharmacien. Vous devez informer votre médecin si vous présentez :
• Crise cardiaque récente,
• Insuffisance cardiaque,
• Augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
• Maladie du foie,
• Vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être ajustée.
ANGLOR® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. Le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents, veuillez vous adresser à votre médecin.

8. Interactions :

Interactions avec d'autres médicaments : Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez un médicament obtenu sans ordonnance. ANGLOR® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments :
• Le kétocanazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques).
• Le rifabutine, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteurs de la protéase).
• La rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine, l'hypericum perforatum (millepertuis).
• Le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur).
• Le dantrolène (perfusé pour les augmentations sévères de la température).
• La simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol).
• La ciclosporine (médicament immunosuppresseur).

ANGLOR® peut diminuer votre pression artérielle. Les médicaments destinés à traiter l'augmentation de la

CLENBUTERM[®] crème

Béclométhasone dipropionate

.....0,025 g
(Chlorocrésol) q.s.p.100 g

poïde.

inflammatoires (comme l'hypersensibilité de contact), et l'effet
constricteur. Inhibe la multiplication cellulaire.

la corticothérapie locale est tenue pour le meilleur traitement :
dermatite atopique, lichénification.

La corticothérapie locale est l'un des traitements habituels : dermite de stase,
psoriasis (à l'exclusion des plaques très étendues), lichen, prurigo non parasitaire, dyshidrose,
lichen scléro-atrophique génital, granulome annulaire, lupus érythémateux discoïde, dermite
séborrhéique à l'exception du visage, traitement symptomatique du prurit du mycosis fongoïde.

Indications de circonstance pour une durée brève : piqûres d'insectes et prurigo parasitaire
après traitement étiologique.

Contre-indications :

Dermatoses virales, bactériennes, fongiques et parasitaires ; dermatoses faciales à composante
vasomotrice (rosacée) ou folliculaire (acné) ; lésions ulcérées.

Effets indésirables :

Ils résultent, en règle générale, d'une mauvaise utilisation : durée excessive du traitement et
puissance trop importante du produit sont responsables d'effets indésirables locaux. Si, en outre,
la surface d'application est très étendue, des effets systémiques peuvent être observés.

Précautions d'emploi :

Si une intolérance locale apparaît, le traitement doit être interrompu et la cause doit en être
recherchée.

Suivre les recommandations du médecin.

Ce médicament peut être prescrit pendant la grossesse si besoin.

L'allaitement est possible en cas de traitement par ce médicament.

Ne pas appliquer sur les seins lors de l'allaitement en raison du risque d'ingestion du produit
par le nouveau-né.

Mode d'emploi et posologie :

Le traitement doit être limité à 1 à 2 applications par jour.

Il est conseillé d'appliquer le produit en couches espacées, puis de l'étaler en massant légèrement
jusqu'à ce qu'il soit entièrement absorbé.

Forme et présentation :

Crème - Tube de 30 g

Liste I (Tableau A)

PROMOPHARM S.A

Z.I. du Sahel, Had Soualem - Maroc



CLENBUTERM® crème

Béclométhasone dipropionate

.....0,025 g
, Chlorocrésol) q.s.p.100 g

20,100



coïde.

inflammatoires (comme l'hypersensibilité de contact), et l'effet
constricteur. Inhibe la multiplication cellulaire.

- La corticothérapie locale est tenue pour le meilleur traitement :
et l'eczéma atopique, l'eczéma atypique, lichenification.
- Indications de la corticothérapie locale est l'un des traitements habituels : dermite de stase,
psoriasis (à l'exclusion des plaques très étendues), lichen, prurigo non parasitaire, dyshidrose,
lichen scléro-atrophique génital, granulome annulaire, lupus érythémateux discoïde, dermite
séborrhéique à l'exception du visage, traitement symptomatique du prurit du mycosis fongoïde.
- Indications de circonstance pour une durée brève : piqûres d'insectes et prurigo parasitaire
après traitement étiologique.

Contre-indications :

Dermatoses virales, bactériennes, fongiques et parasitaires ; dermatoses faciales à composante
vasomotrice (rosacée) ou folliculaire (acné) ; lésions ulcérées.

Effets indésirables :

Ils résultent, en règle générale, d'une mauvaise utilisation : durée excessive du traitement et
puissance trop importante du produit sont responsables d'effets indésirables locaux. Si, en outre,
la surface d'application est très étendue, des effets systémiques peuvent être observés.

Précautions d'emploi :

Si une intolérance locale apparaît, le traitement doit être interrompu et la cause doit en être
recherchée.

Suivre les recommandations du médecin.

Ce médicament peut être prescrit pendant la grossesse si besoin.

L'allaitement est possible en cas de traitement par ce médicament.

Ne pas appliquer sur les seins lors de l'allaitement en raison du risque d'ingestion du produit
par le nouveau-né.

Mode d'emploi et posologie :

Le traitement doit être limité à 1 à 2 applications par jour.

Il est conseillé d'appliquer le produit en couches espacées, puis de l'étaler en massant légèrement
jusqu'à ce qu'il soit entièrement absorbé.

Forme et présentation :

Crème - Tube de 30 g

Liste I (Tableau A)

PROMOPHARM S.A
Z.I. du Sahel, Had Soualem - Maroc



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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, cela pourrait lui être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

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.

Que contient cette notice :

- 1- Qu'est-ce que **TOBRADEX, Pommade ophtalmique** et dans quel cas est-elle utilisée ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser **TOBRADEX, Pommade ophtalmique** ?
- 3- Comment utiliser **TOBRADEX, Pommade ophtalmique** ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver **TOBRADEX, Pommade ophtalmique** ?
- 6- Informations supplémentaires.

1- QU'EST-CE QUE TOBRADEX, POMMADE OPHTALMIQUE ET DANS QUELS CAS EST-ELLE UTILISEE ?

La pommade ophtalmique TOBRADEX contient les principes actifs tobramycine (antibiotique) et

OPHTALMIQUE ?

Posologie/Mode d'emploi :

Adultes :

La posologie du médicament doit être déterminée par le médecin individuellement pour chaque patient. Respectez dans tous les cas la dose fixée par votre médecin. Ni la dose journalière ni la durée du traitement ne doivent être modifiées sans en parler à votre médecin. De plus, le traitement ne doit pas être interrompu sans instruction de la part de votre médecin. En cas de gonflement du tronc et du visage (syndrome de Cushing) et/ou de perte extrême de force, de nausées et de diarrhée persistante (symptômes d'une suppression surrénalienne), vous ne devez pas interrompre le traitement brutalement, mais le réduire progressivement, selon les instructions de votre médecin, jusqu'à l'arrêter complètement.

Normalement on applique 3 à 4x par jour une noisette de pommade d'environ 1 cm entre l'œil et la paupière inférieure de l'œil atteint.

Lorsqu'une quantité trop importante de pommade ophtalmique TOBRADEX est parvenue dans l'œil, rincez l'œil avec de l'eau tiède. N'appliquez plus de pommade jusqu'à la prochaine utilisation prévue.

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien si vous estimez que l'efficacité du médicament est trop faible ou au contraire trop forte.

Votre médecin peut prescrire la pommade ophtalmique



NOVARTIS

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

TOBRADEX®

Pommade ophtalmique

Tobramycine/Dexaméthasone

0,3/0,1%

Tube de 3,5 g

TOBRADEX®
 POMMADE OPHTALMIQUE
 0,3/0,1% PPV: 54,40 DH
 Boîte de 1 tube de 3,5 g
 Laboratoires Sothema, Bouskoura
 AMM N° 455/18 DMP/ 21/ NPO



6 118001 070602
 690206 MA

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

Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.

Veuillez informer votre médecin ou votre pharmacien si vous souffrez d'une autre maladie, d'allergies ou si vous prenez d'autres médicaments (même en automédication!)/vous prenez ou utilisez déjà d'autres médicaments en usage interne ou oculaire.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

L'utilisation de la pommade ophtalmique TOBRADEX est déconseillée pendant la grossesse.

L'utilisation de la pommade ophtalmique TOBRADEX est déconseillée pendant l'allaitement. Vous devez donc soit cesser d'allaiter, soit arrêter le traitement.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines :

La vue pouvant être provisoirement troublée juste après l'application de la pommade ophtalmique, il est recommandé d'attendre que le symptôme disparaisse avant de conduire un véhicule ou d'utiliser une machine.

3- COMMENT UTILISER TOBRADEX, POMMADE

DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament se présente sous forme d'un collyre en flacon de 5 ml ; la substance active est un anti-inflammatoire non stéroïdien / antalgique utilisé par voie oculaire. Il est préconisé au cours de certaines interventions chirurgicales de l'œil et de leurs suites opératoires :

- inhibition du myosis (rétrécissement du diamètre de la pupille),
- prévention des manifestations inflammatoires liées à la chirurgie de la cataracte et du segment antérieur de l'œil,
- traitement des manifestations douloureuses liées à la kératectomie photoréfractive (chirurgie correctrice de la myopie).

2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER INDOCOLLYRE® 0,1 % collyre en solution

Ne jamais utiliser INDOCOLLYRE® 0,1 % collyre en solution dans les cas suivants :

- à partir du 6^e mois de grossesse,
- allergie connue à l'un des composants du médicament ou à un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) et aspirine,
- antécédents de crise d'asthme liée à la prise d'aspirine ou à d'autres AINS,
- ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution (par analogie avec les AINS administrés par voie générale et bien que le risque soit faible après instillation oculaire).
- maladie grave du foie,
- maladie grave du rein.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser INDOCOLLYRE® 0,1 %, collyre en solution :

- si vous utilisez des corticostéroïdes topiques (par exemple, la cortisone), car ils pourraient entraîner la survenue des effets indésirables,
- si vous avez des problèmes oculaires (par exemple, un syndrome de sécheresse oculaire, des problèmes de cornée).

l'instillation

- Éviter le contact de l'embout avec l'œil ou les paupières
 - Instiller une goutte de collyre dans le cul-de-sac conjonctival inférieur de l'œil à traiter en regardant vers le haut et en tirant légèrement la paupière inférieure vers le bas.
 - Après l'instillation, fermez l'œil quelques secondes.
 - Puis, appuyez avec un doigt sur le coin de votre œil situé du côté du nez pendant 2 minutes. Cela permettra de réduire le passage des substances actives dans le reste de votre organisme.
 - L'œil fermé, essuyez proprement l'excédent.
 - Rebouchez le flacon après chaque utilisation.
- En cas de traitement concomitant par un autre collyre, instillez les collyres à 15 minutes d'intervalle.

Fréquence d'administration

Respectez la prescription de votre chirurgien.

Durée du traitement

La durée du traitement vous sera précisée par votre chirurgien.

Utilisation chez les enfants

Aucune étude spécifique n'a été réalisée chez l'enfant.

Si vous avez utilisé plus d'INDOCOLLYRE® 0,1 % collyre en solution que vous n'auriez dû : consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

En cas de surdosage local, le collyre peut être éliminé de l'œil par lavage avec du sérum physiologique stérile.

Si vous oubliez de prendre INDOCOLLYRE® 0,1 % collyre en solution :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oubliée de prendre, mais poursuivez simplement votre traitement.

Si vous arrêtez d'utiliser INDOCOLLYRE® 0,1 %, collyre en solution
Sans objet.

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

BAUSCH + LOMB
LABORATOIRE CHAUVIN

INDOCOLLYRE® 0,1%

Indométacine
collyre en solution

INDOCOLLYRE 0,1% ○ LOT/ رقم الصفحة

Collyre 5ml FAB/ تاريخ الانتاج

ZENITH PHARMA EXP/ تاريخ الانتهاء

AMM N°155/19/DMP/21/NRQDNM



6118001270088

PPV : 58,00 DHS

H9589

03 - 2023

08 - 2024

6667



Intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.
Vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
En cas d'opérations, adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien.
Indométacine n'est pas personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre.
Indométacine est contre-indiquée si elle présente les mêmes symptômes que vous.

ml).

l'eau purifiée q.s.p. 5 ml.

Liste des excipients à effet notoire : Thiomersal (0,5mg)
Flacon de 5 ml.

Détenteur de la DE/ de l'AMM :
LABORATOIRE CHAUVIN

416, rue Samuel Morse - CS 99535
34961 Montpellier Cedex 2
France

Nom et adresse du fabricant et conditionneur:
LABORATOIRE CHAUVIN

Z.I. Ripotier Haut
07200 AUBENAS - France
AMM France n° 341 953 8 9
DE Algérie n° 17/98/17J066/096
AMM Tunisie n° 5283121

Distribué au Maroc par:
Zenith pharma
96, Zone Industrielle.
Tassila Inezgane.
Agadir Maroc

INDOCOLLYRE® 0,1 %, collyre en solution contient du Thiomersal.

3. COMMENT UTILISER INDOCOLLYRE® 0,1 % collyre en solution?

- A titre indicatif, la posologie chez l'adulte est de :
• inhibition du myosis per-opératoire : 4 gouttes la veille de l'intervention, 4 gouttes dans les 3 heures qui précèdent l'intervention
- prévention des manifestations inflammatoires liées aux interventions chirurgicales de la cataracte et du segment antérieur de l'œil : 1 goutte, 4 à 6 fois par jour jusqu'à complète disparition de la symptomatologie en débutant le traitement 24 heures avant l'intervention ;
- traitement des manifestations douloureuses oculaires liées à la kératectomie photoréfractive au cours des premiers jours post-opératoires : 1 goutte 4 fois par jour.

Voie ophtalmique. INSTALLATION OCULAIRE
- Se laver soigneusement les mains avant et après l'usage.

ZMATN03

INDOCOLLYRE® 0,1%

Indométacine
collyre en solution

INDOCOLLYRE 0,1%
Collyre 5ml

ZENITH PHARMA

AMM N°155/19/DMP/21/NRQDNM



6118001270088

PPV : 58,00 DHS

LOT/ رقم النسخة

FAB/ تاريخ الإنتاج

EXP/ تاريخ الانتهاء

H9589

03-2023

08-2024

68671

intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

Vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

En cas de doute, adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien.

Ne le donnez à personne d'autre.

Personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre.

Ne le donnez à personne d'autre.

5 ml).

propylbétac

dextrans, l'arginine, solution diluée d'acide chlorhydrique 1M,

l'eau purifiée q.s.p. 5 ml.

Liste des excipients à effet notoire : Thiomersal (0,5mg)

Flacon de 5 ml.

Détenteur de la DE/ de l'AMM :

LABORATOIRE CHAUVIN

416, rue Samuel Morse – CS 99535

34961 Montpellier Cedex 2

France

Nom et adresse du fabricant et conditionneur :

LABORATOIRE CHAUVIN

Z.I. Ripotier Haut

07200 AUBENAS – France

AMM France n° 341 953 8 9

DE Algérie n° 17/98/17J066/096

AMM Tunisie n° 5283121

Distribué au Maroc par :

Zenith pharma

96, Zone Industrielle.

Tassila Inezgane.

Agadir Maroc

1. QU'EST CE QU'INDOCOLLYRE® 0,1 % collyre en solution ET

DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament se présente sous forme d'un collyre en flacon de 5

ml ; la substance active est un anti-inflammatoire non stéroïdien /

antalgique utilisé par voie oculaire. Il est préconisé au cours de

certaines interventions chirurgicales de l'œil et de leurs suites

opératoires :

- inhibition du myosis (rétrécissement du diamètre de la pupille),

- prévention des manifestations inflammatoires liées à la chirurgie

- de la cataracte et du segment antérieur de l'œil,

- traitement des manifestations douloureuses liées à la

- kératectomie photoréfractive (chirurgie correctrice de la myopie).

2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER

INDOCOLLYRE® 0,1 % collyre en solution

Ne jamais utiliser INDOCOLLYRE® 0,1 % collyre en solution

les cas suivants :

- à partir du 6^e mois de grossesse,

- allergie connue à l'un des composants du

- médicament apparenté, notamment

- non stéroïdiens (AINS) et aspirine.

- anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) et aspirine.

INDOCOLLYRE® 0,1 %, collyre en solution contient du Thiomersal.

3. COMMENT UTILISER INDOCOLLYRE® 0,1 % collyre en solution ?

A titre indicatif, la posologie chez l'adulte est de :

- inhibition du myosis per-opératoire : 4 gouttes la veille de l'intervention, 4 gouttes dans les 3 heures qui précèdent l'intervention

- prévention des manifestations inflammatoires liées aux interventions chirurgicales de la cataracte et du segment antérieur de l'œil : 1 goutte, 4 à 6 fois par jour jusqu'à complète disparition de la symptomatologie en débutant le traitement 24 heures avant l'intervention ;

- traitement des manifestations douloureuses oculaires liées à la kératectomie photoréfractive au cours des premiers jours post-opératoires : 1 goutte 4 fois par jour.

Voie ophtalmique. INSTALLATION OCULAIRE

- Se laver soigneusement les mains avant de procéder à l'instillation

- Eviter le contact de l'embout avec l'œil ou les paupières

- Instiller une goutte de collyre dans le cul-de-sac conjonctival inférieur de l'œil à traiter en regardant vers le haut et en tirant légèrement la paupière inférieure vers le bas.

- Après l'instillation, fermez l'œil quelques secondes.

- Puis, appuyez avec un doigt sur le coin de votre œil situé du côté du nez pendant 2 minutes. Cela permettra de réduire le passage des substances actives dans le reste de votre organisme.

- L'œil fermé, essuyez proprement l'excédent.

- Rebouchez le flacon après chaque utilisation.

En cas de traitement concomitant par un autre collyre, instillez les collyres à 15 minutes d'intervalle.

10ZMATN003

DE
thiomersal

GLUCOPHAGE® 500 mg, comprimé pelliculé - Boîte de 50.
GLUCOPHAGE® 850 mg, comprimé pelliculé - Boîtes de 30 et de 60.
GLUCOPHAGE® 1000 mg, comprimé pelliculé - Boîte de 30.
(Metformine)

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

• Garder à l'abri de la lumière.
 • Si vous avez des problèmes de vision, consultez votre pharmacien.
 • Si vous avez des problèmes de circulation sanguine, consultez votre médecin.
 • Si vous avez des problèmes de circulation sanguine, consultez votre médecin.

Que devez-vous faire ?
 1. Que devez-vous faire ?
 2. Que devez-vous faire ?
 3. Que devez-vous faire ?
 4. Que devez-vous faire ?
 5. Que devez-vous faire ?
 6. Informations complémentaires.

1. Que devez-vous faire ?
 Classer le médicament dans la classe des médicaments appelés les biguanides.

L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

Lorsque vous avez du diabète, votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline ou votre corps n'est pas capable d'utiliser correctement l'insuline qu'il produit. Ceci aboutit à un taux de glucose élevé dans votre sang. GLUCOPHAGE® aide à faire baisser votre taux de glucose sanguin jusqu'à un niveau aussi normal que possible.

Si vous êtes un adulte en surpoids, la prise de GLUCOPHAGE® à long terme permet également d'aider à limiter les risques de complications associées au diabète. GLUCOPHAGE® est associé à une stabilité pondérale ou une modeste perte de poids.

GLUCOPHAGE® est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin. Il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids. Les patients adultes pourront prendre GLUCOPHAGE® seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline).

Les enfants de 10 ans et plus et les adolescents pourront prendre GLUCOPHAGE® seul ou avec de l'insuline.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6
- si vous avez des problèmes hépatiques
- si vous souffrez d'une détérioration sévère de la fonction rénale
- si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hyperglycémie sévère (taux élevé de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir le Risque d'acidose lactique ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou une forte haleine présente une odeur fruitée inhabituelle
- si vous avez perdu du poids (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomit plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aiguë ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- si vous consommez beaucoup d'alcool

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

Veuillez à demander conseil à votre médecin si :

- vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base de baryte dans votre circulation sanguine
- vous devez subir une intervention chirurgicale majeure
- vous devez arrêter de prendre GLUCOPHAGE® un certain temps avant et après de tels examens ou interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique

GLUCOPHAGE® peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactique », en particulier si vous reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique augmente également en cas de diabète mal contrôlé, d'infections graves, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool, de déshydratation (voir informations complémentaires ci-dessous), de problèmes au foie et toutes autres affections médicales pour lesquelles une partie du corps reçoit un apport réduit en oxygène (les maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si l'un de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des instructions supplémentaires.

Arrêtez de prendre GLUCOPHAGE® pendant une courte période si vous souffrez d'une affection susceptible d'être associée à une déshydratation (partie importante de liquides corporels) tels des vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous buvez moins de liquides que d'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.

Arrêtez de prendre GLUCOPHAGE® et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous présentez les symptômes d'une acidose lactique, car cette affection peut entraîner un coma. Les symptômes de l'acidose lactique comprennent :

- vomissements
- maux d'estomac (douleurs abdominales)
- crampes musculaires
- sensation générale de malaise associée à une grande fatigue
- difficultés à respirer
- diminution de la température corporelle et du rythme cardiaque

L'acidose lactique est une urgence médicale qui doit être traitée à l'hôpital.

Si vous devez subir une opération chirurgicale importante, arrêtez de prendre GLUCOPHAGE® au moment de l'opération et pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre votre traitement par GLUCOPHAGE®.

GLUCOPHAGE® à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez GLUCOPHAGE® en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous sentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Pendant votre traitement par GLUCOPHAGE®, votre médecin contrôlera votre fonction rénale au moins une fois par an ou plus fréquemment si vous êtes âgé(e) et/ou si votre fonction rénale s'est détériorée.

Enfants et adolescents

Sans objet

Autres médicaments et GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé

Si vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant de l'iode, par exemple, pour une radiographie ou un scanner, vous devez arrêter de prendre GLUCOPHAGE® avant ou au moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre la prise de votre traitement par GLUCOPHAGE®.

Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devrez peut-être passer plus fréquemment des tests de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de GLUCOPHAGE®. Il est particulièrement important de signaler les médicaments suivants :

- les médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques)
- des médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la COX-2, tels que l'ibuprofène et le célécoxib)
- certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'ECA et antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II)
- agonistes des récepteurs bêta-2-adrénérgiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme)
- corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme)
- les médicaments qui peuvent modifier la quantité de GLUCOPHAGE® dans le sang, en particulier si vous avez une fonction rénale réduite (comme le verapamil, la rifampicine, la cimétidine, le dolutégravir, la ranitidine, le triméthoprim, le vandetanib, l'isavuconazole, le zalcitabine et l'olaparib)
- autres médicaments utilisés pour traiter le diabète

GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé avec de l'alcool

Éviter une consommation excessive d'alcool pendant la prise de GLUCOPHAGE®, car cela peut augmenter le risque d'acidose lactique (voir la rubrique « Avertissements et précautions »).

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Si vous êtes enceinte, pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, parlez-en à votre médecin au cas où il soit nécessaire de modifier votre traitement ou le suivi de votre glycémie.

Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

GLUCOPHAGE® à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Ceci signifie qu'il n'aura pas d'effet sur votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

Par contre, faites particulièrement attention si vous prenez GLUCOPHAGE® avec d'autres médicaments contre le diabète qui peuvent, eux, provoquer une hypoglycémie (comme les sulfamides).

GLUCOPHAGE® 500 mg, comprimé pelliculé - Boîte de 50.
GLUCOPHAGE® 850 mg, comprimé pelliculé - Boîtes de 30 et de 60.
GLUCOPHAGE® 1000 mg, comprimé pelliculé - Boîte de 30.
(Metformine)

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

• Garder à l'abri de la lumière.
 • Si vous avez des problèmes de vision, consultez votre pharmacien.
 • Si vous avez des problèmes de circulation sanguine, consultez votre médecin.
 • Si vous avez des problèmes de circulation sanguine, consultez votre médecin.

Que devez-vous faire ?
 1. Que devez-vous faire ?
 2. Que devez-vous faire ?
 3. Que devez-vous faire ?
 4. Que devez-vous faire ?
 5. Que devez-vous faire ?
 6. Informations complémentaires.

1. Que devez-vous faire ?
 Classer le médicament dans la classe des médicaments appelés les biguanides.

L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

Lorsque vous avez du diabète, votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline ou votre corps n'est pas capable d'utiliser correctement l'insuline qu'il produit. Ceci aboutit à un taux de glucose élevé dans votre sang. GLUCOPHAGE® aide à faire baisser votre taux de glucose sanguin jusqu'à un niveau aussi normal que possible.

Si vous êtes un adulte en surpoids, la prise de GLUCOPHAGE® à long terme permet également d'aider à limiter les risques de complications associées au diabète. GLUCOPHAGE® est associé à une stabilité pondérale ou une modeste perte de poids.

GLUCOPHAGE® est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin. Il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids. Les patients adultes pourront prendre GLUCOPHAGE® seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline).

Les enfants de 10 ans et plus et les adolescents pourront prendre GLUCOPHAGE® seul ou avec de l'insuline.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6
- si vous avez des problèmes hépatiques
- si vous souffrez d'une détérioration sévère de la fonction rénale
- si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hyperglycémie sévère (taux élevé de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir le Risque d'acidose lactique ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou une forte haleine présente une odeur fruitée inhabituelle
- si vous avez perdu du poids (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomit plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aiguë ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- si vous consommez beaucoup d'alcool

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

Veuillez à demander conseil à votre médecin si :

- vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base de baryte dans votre circulation sanguine
- vous devez subir une intervention chirurgicale majeure
- vous devez arrêter de prendre GLUCOPHAGE® un certain temps avant et après de tels examens ou interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique

GLUCOPHAGE® peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactique », en particulier si vous reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique augmente également en cas de diabète mal contrôlé, d'infections graves, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool, de déshydratation (voir informations complémentaires ci-dessous), de problèmes au foie et toutes autres affections médicales pour lesquelles une partie du corps reçoit un apport réduit en oxygène (les maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si l'un de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des instructions supplémentaires.

Arrêtez de prendre GLUCOPHAGE® pendant une courte période si vous souffrez d'une affection susceptible d'être associée à une déshydratation (partie importante de liquides corporels) tels des vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous buvez moins de liquides que d'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.

Arrêtez de prendre GLUCOPHAGE® et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous présentez les symptômes d'une acidose lactique, car cette affection peut entraîner un coma. Les symptômes de l'acidose lactique comprennent :

- vomissements
- maux d'estomac (douleurs abdominales)
- crampes musculaires
- sensation générale de malaise associée à une grande fatigue
- difficultés à respirer
- diminution de la température corporelle et du rythme cardiaque

L'acidose lactique est une urgence médicale qui doit être traitée à l'hôpital.

Si vous devez subir une opération chirurgicale importante, arrêtez de prendre GLUCOPHAGE® au moment de l'opération et pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre votre traitement par GLUCOPHAGE®.

GLUCOPHAGE® à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez GLUCOPHAGE® en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous sentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Pendant votre traitement par GLUCOPHAGE®, votre médecin contrôlera votre fonction rénale au moins une fois par an ou plus fréquemment si vous êtes âgé(e) et/ou si votre fonction rénale s'est détériorée.

Enfants et adolescents

Sans objet

Autres médicaments et GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé

Si vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant de l'iode, par exemple, pour une radiographie ou un scanner, vous devez arrêter de prendre GLUCOPHAGE® avant ou au moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre la prise de votre traitement par GLUCOPHAGE®.

Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devrez peut-être passer plus fréquemment des tests de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de GLUCOPHAGE®. Il est particulièrement important de signaler les médicaments suivants :

- les médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques)
- des médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la COX-2, tels que l'ibuprofène et le célécoxib)
- certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'ECA et antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II)
- agonistes des récepteurs bêta-2-adrénérgiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme)
- corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme)
- les médicaments qui peuvent modifier la quantité de GLUCOPHAGE® dans le sang, en particulier si vous avez une fonction rénale réduite (comme le verapamil, la rifampicine, la cimétidine, le dolutégravir, la ranitidine, le triméthoprim, le vandetanib, l'isavuconazole, le zalcitabine et l'olaparib)
- autres médicaments utilisés pour traiter le diabète

GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé avec de l'alcool

Éviter une consommation excessive d'alcool pendant la prise de GLUCOPHAGE®, car cela peut augmenter le risque d'acidose lactique (voir la rubrique « Avertissements et précautions »).

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Si vous êtes enceinte, pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, parlez-en à votre médecin au cas où il soit nécessaire de modifier votre traitement ou le suivi de votre glycémie.

Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

GLUCOPHAGE® à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Ceci signifie qu'il n'aura pas d'effet sur votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

Par contre, faites particulièrement attention si vous prenez GLUCOPHAGE® avec d'autres médicaments contre le diabète qui peuvent, eux, provoquer une hypoglycémie (comme les sulfamides).