

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

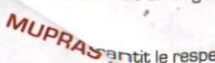
- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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



Respectez le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données
Casablanca - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Habous
1 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

186288

Déclaration de Maladie
M23-010070

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1236

Société : RAM RETRAITE

Actif Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : ASSOUNA Miloud

Date de naissance : 25/11/52

Adresse : N° 17 Rue 33 Hay Al Aoual 3

CASABLANCA -

Tél. : 0661745803

Total des frais engagés : 1497,50 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. NAOUR Oumalma
Cardiologue
257, Av Aba Chouab Boukkali
1^{er} étage, N°1, Hay El Farah
Casablanca - Tel: 05 22 00 10 15

Date de consultation : 08/12/2023

Nom et prénom du malade : BATOU Malika

Age: 62 ans

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : HTA

Affection longue durée ou chronique : ALD ALC Pathologie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances

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

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 :

Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :



VOLET ADHÉRENT

Déclaration de maladie M23-0010070

Remplissez ce volet, découpez le et conservez le.
Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

Matricule : 1236
Nom de l'adhérent(e) : ASSOUNA
Total des frais engagés : 1497,50
Date de dépôt :

1236
ASSOUNA
1497,50

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Medecin attestant le Paiement des Actes
08.12.2023	CS + ECG	300 DH		Dr. NAOUROUHIM Cardiologue 257, Av. des Casques Dourkha 1er étage, N°1, Hay El Farah Casablanca - Tel: 05 22 80 10 15

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	8/12/97	

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	09/11/2015	5728	

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

VOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Coefficient des travaux

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET SACHET DU PRATICIE

Diplômée de la faculté de Médecine et de pharmacie de Casablanca

Diplômée en Échocardiographie de l'université de Rouen - France

Ancien médecin interne de CHU Ibn Rochd - Casablanca

Ancien médecin du CHU de Nancy - France



خريجة كلية الطب و الصيدلة بالدار البيضاء
حاصلة على دبلوم فحص القلب بالعندي من جامعة روان - فرنسا
طبيبة داخلية سابقاً بالمستشفى الجامعي ابن رشد - الدار البيضاء
طبيبة سابقاً بالمستشفى الجامعي بنانسي - فرنسا

Casablanca le : 08/12/2023

176.20 + 3
p1 me Batou Plalika.

1) Hytacand 161 52,5 mg : 1/sep/j le matin (03 mois)

2) Cilentra 10 mg : 1/sep/j le soir (03 mois)
126.00 + 3

3) Razon 40 mg : 1gél/1j le matin (01 mois)

6092

4) Meloxam 15 mg : 1cp/j le matin (07j)

5) Tramadol

200.12



Dr. NAOUR Oumaima
Cardiologue
257, Av Aba Chouaib Doukkali
1er étage, N°1 Hay El Farah
Casablanca - Tel: 05 22 80 10 15

119 J.F

257، شارع أبي شعيب الدكالي، الطابق الأول، شقة رقم 1، حي الفرج (بجانب صيدلية الفرج) الفداء - مرس السلطان - الدار البيضاء
257, Bd Aba Chouaib Doukkali, 1^{er} étage, N°1 Hay El Farah (à côté de pharmacie El Farah) El Fida - Mers sultan, Casablanca

Tél : 05 22 80 10 15 - Urgence : 06 69 45 46 02 - E-mail : oumaima.naour@gmail.com



RAZON® 40mg
Pantoprazole
Comprimés enrobés
Boîte de 7, 14 et 28

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.
Vous devrez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les instructions fournies dans cette notice ou par votre pharmacien ou votre médecin.
-Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la lire.
-Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
-Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie 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 RAZON 40mg et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre RAZON 40mg ?
3. Comment prendre RAZON 40mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver RAZON 40mg ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE RAZON 40mg ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique : INHIBITEURS DE LA POMPE À PROTONS, Code ATC : A02BC02

Indications thérapeutique :

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéruse gastro-duodénale.
- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif.
- Esophagite par reflux gastro-oesophagien.
- Traitement au long cours du syndrome de Zollinger-Ellison.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE RAZON 40mg ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament : Sans objet.

Contre-indications :

- Ne prenez jamais RAZON 40mg, comprimé gastro-résistant :
 - en cas d'allergie connue au pantoprazole et/ou à l'un des autres composants (voir composition);
 - en association avec l'atazanavir (médicament utilisé dans le traitement du sida).

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

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Mises en garde et précautions d'emploi

Mises en garde spéciales : Lors d'un traitement au long cours et comme avec les autres médicaments antisécrétoires gastriques, il existe un risque de malabsorption de la vitamine B12, chez les sujets disposant de réserves réduites ou présentant des facteurs de risque.

Précautions d'emploi : Utiliser ce médicament AVEC PRECAUTION en cas d'insuffisance hépatique.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

Interactions avec d'autres médicaments

Autres médicaments et RAZON 40mg, comprimé gastro-résistant

Ce médicament ne doit pas être utilisé en association avec l'atazanavir (médicament utilisé dans le traitement du sida).

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Interactions avec les aliments et les boissons : Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives : Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse - Allaitement : Par mesure de précaution, il est préférable de ne pas utiliser ce médicament au cours de la grossesse et de l'allaitement.

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

Sportifs : Sans objet.

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

Liste des excipients à effet notoire : Sans objet.

3. COMMENT PRENDRE RAZON 40MG ?

Instructions pour un bon usage : Sans objet.

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

Posologie

Cas général : 1 ou 2 comprimés par jour selon l'indication thérapeutique.

Traitement au long cours du syndrome de Zollinger-Ellison: 2 comprimés par jour. Cette posologie initiale peut être augmentée ou diminuée en fonction des besoins, selon les résultats des mesures du débit acide.

Mode et voie d'administration : Voir orale.

Tous les comprimés seront à croqués ni écrasés, mais avalés entiers avec un peu d'eau.

Fréquence d'administration : Ce médicament sera pris avant l'un des principaux repas.

Durée du traitement : A 8 semaines suivant la prescription médicale. Une durée de traitement plus longue peut être prescrite dans le cadre du traitement au long cours du

Syndrome de Zollinger-Ellison.

Symétries et instructions en cas de surdosage : Sans objet.

Instructions pour cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre RAZON 40mg, comprimé gastro-résistant : Continuer votre traitement tel qu'il vous a été prescrit par votre médecin traitant, Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de prendre.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre RAZON 40mg, comprimé gastro-résistant : Sans objet.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Description des effets indésirables

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

- maux de tête, douleurs abdominales, diarrhées, constipation, flatulences ;
- réactions allergiques telles que démangeaisons, éruption cutanées (et dans des cas isolés : urticaire, œdème de Quincke, réactions anaphylactique allant jusqu'au choc anaphylactique), très rarement photosensibilité et réactions cutanées sévères d'aspect bulleux (syndrome de Stevens-Johnson, érythème polymorphe, syndrome de Lyell) ;
- quelques rares cas de nausées, vomissements, sécheresse de la bouche, vertiges ou troubles de la vision (vision floue), douleurs articulaires ;
- des cas isolés d'œdème de fesse de douleurs musculaires ont été observés, ainsi qu'une élévation des enzymes hépatiques (gamma-GT, Transaminases) et des triglycérides ;
- rares cas de dépression, d'hallucination, de désorientation et de confusion, notamment chez les patients prédisposés, et aggravation des ces symptômes si préexistants ;
- des atteintes hépatiques sévères avec jaunisse et/ou insuffisance hépatique ont été très rarement rapportées ;
- de très rares cas de néphrite interstitielle (atteinte rénale) et de diminution du taux de globules blancs ou de plaquettes ont été rapportés.

Déclaration des effets secondaires : Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration

Centre Anti Poison et de Pharmacovigilance du Maroc

- Site internet : <http://www.capm.ma>

5.  ملخص

A.

6.

C.

R.

7.

8.

9.

10.

11.

12.

13.

14.

15.

16.

17.

18.

19.

20.

21.

22.

23.

24.

25.

26.

27.

28.

29.

30.

31.

32.

33.

34.

35.

36.

37.

38.

39.

40.

41.

42.

43.

44.

45.

46.

47.

48.

49.

50.

51.

52.

53.

54.

55.

56.

57.

58.

59.

60.

61.

62.

63.

64.

65.

66.

67.

68.

69.

70.

71.

72.

73.

74.

75.

76.

77.

78.

79.

80.

81.

82.

83.

84.

85.

86.

87.

88.

89.

90.

91.

92.

93.

94.

95.

96.

97.

98.

99.

100.

RAZON® 40 mg

28 Comprimés enrobés
gastro-résistants



ients :

rate de calcium, Hydroxypropyl methyl cellulose 2910, Povidone(K-25), Dioxyde de titane, le sodium

aire Pharmaceutique NOVOPHARMA
Mellil - Casablanca -

EHS PRLRAZ01V02

3. LOT : 627
4. PER : 11/25
5. PPV : 180,00 DH

Tramal® 50 mg gélules

Chlorhydrate de tramadol

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

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

1. QU'EST-CE QUE TRAMAL® 50 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Le tramadol® - principe actif contenu dans TRAMAL® 50 mg, gélule - est un antalgique (substance calmant la douleur) qui appartient à la classe des opioïdes (comme la morphine). Il agit sur le système nerveux central et soulage la douleur en agissant sur des cellules nerveuses particulières de la moelle épinière et du cerveau.

Il est indiqué dans le traitement des douleurs modérées à intenses chez l'adulte et l'adolescent de plus de 15 ans.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TRAMAL® 50 mg, gélule ?

Ne prenez jamais TRAMAL® 50 mg, gélule :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au tramadol, aux morphiniques, ou à l'un des autres composants contenu dans ce médicament, mentionné dans le rubrique 5.
- En cas d'intoxication aiguë par l'alcool, les somnifères, d'autres médicaments contre la douleur ou des médicaments psychotropes (médicaments qui agissent sur l'humeur et les émotions);
- Si vous prenez en même temps des inhibiteurs de la MAO (médicaments utilisés pour le traitement de la dépression) ou si vous en avez pris au cours des deux semaines précédant le traitement par TRAMAL® 50 mg, gélule notamment le fenfluramide ou le bleu de méthylène (voir la rubrique « Autres médicaments et TRAMAL® 50 mg, gélule »);
- En cas d'insuffisance respiratoire sévère ;
- Chez l'enfant de moins de 15 ans ;
- Si vous êtes épileptique et que vos crises ne sont pas bien contrôlées par le traitement (voir « Avertissements et précautions »);
- Comme traitement de substitution dans le cadre du sevrage d'une toxicomanie.

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ, sauf avis contraire de votre médecin :

- Pendant la grossesse.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TRAMAL® 50 mg, gélule :

- si vous estimez que vous êtes dépendant à d'autres antalgiques (opioïdes) ;
- si vous avez récemment subi un traumatisme crânien ou présenté un épisode d'hypertension intracrânienne (par exemple après un accident) ou de troubles de la conscience (si vous avez l'impression que vous allez vous évanouir) ;
- si vous êtes en état de choc (ce qui peut se manifester par des sueurs froides) ;
- si vous avez des difficultés respiratoires ;
- si vous présentez une tendance à l'épilepsie ou aux convulsions car le risque de crise d'épilepsie peut être augmenté ; des crises d'épilepsie ont été rapportées chez des patients prenant tramadol à la dose recommandée. Le risque peut être augmenté en cas d'association avec certains médicaments dont les traitements antihypertenseurs, le bupropion, la melfloquine et certains traitements des troubles de la personnalité ;
- si vous êtes atteint d'une maladie du foie ou des reins.

Dans ces cas, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Notez bien que TRAMAL® 50 mg, gélule peut provoquer une accoutumance (besoin d'augmenter les doses afin d'obtenir le même effet) et une dépendance physique et/ou psychique même aux doses thérapeutiques. Les patients qui ont tendance à abuser des médicaments ou qui sont dépendants de certains médicaments ne doivent utiliser TRAMAL® 50 mg, gélule que pendant de courtes durées et sous surveillance médicale stricte.

Votre médecin devra régulièrement déterminer la nécessité de modifier le traitement orthopédique.

Si les doses dépassent la posologie maximale quotidienne recommandée (400 mg), vous vous exposez à des difficultés respiratoires et à un risque plus important de crises d'épilepsie.

Ne déposez jamais les doses maximales prescrites par votre médecin.

Vous devriez également informer votre médecin si l'un de ces problèmes survient pendant le traitement par TRAMAL® ou est survenu par le passé.

La prise d'alcool pendant le traitement est déconseillée.

Autres médicaments et TRAMAL® 50 mg, gélule

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez pris récemment ou pourrez prendre tout autre médicament, y compris des médicaments délivrés sans ordonnance.

Il ne faut pas prendre TRAMAL® 50 mg, gélule avec des inhibiteurs de la MAO (médicaments destinés au traitement de la dépression) notamment la fenfluramide (antibiotique utilisé notamment lors d'infections du poumon) ou le bleu de méthylène.

L'effet antalgique de TRAMAL® 50 mg, gélule peut être atténué et sa durée d'action raccourcie si vous prenez des médicaments contenant :

- de la carbamazépine (un anticonvulsivant) ;
- de la pénicilline, de la naltrexone ou de la buprénothépine (des antalgiques) ;
- de l'ordofénine (pour prévenir les nausées) ;
- de la naltrexone (médicament traitant la dépendance à l'alcool).

Votre médecin vous dira si vous pouvez prendre TRAMAL® 50 mg, gélule et à quelle posologie.

Le risque d'effets indésirables augmenté :

- si vous prenez, en même temps que TRAMAL® 50 mg, gélule des tranquillisants, des somnifères ou d'autres antalgiques tels que la morphine et la codéine (qui traitent également la toux), ainsi que de l'alcool ou certains antalgiques, certains médicaments antiallergiques (antihistaminiques H1), certains médicaments antihypertenseurs, du thiodiphénide (médicament qui traite les myopathies multiples), du bupropion (médicament qui réduit les contractions musculaires involontaires), vous risquez de vous sentir plus sommeil et d'avoir l'impression que vous allez vous évanouir. Si cela se produit, polez-en à votre médecin ;
- si vous prenez des médicaments susceptibles de provoquer des convulsions (crises d'épilepsie), comme certains antalgiques ou antipsychotiques. Le risque de crise d'épilepsie peut augmenter si vous prenez TRAMAL® 50 mg, gélule en même temps. Votre médecin vous dira si TRAMAL® 50 mg, gélule vous convient ;
- si vous prenez certains antalgiques, TRAMAL® 50 mg, gélule peut interagir avec ces médicaments et vous pourrez ressentir des effets tels que des contractions musculaires involontaires et répétitives notamment des muscles des yeux, une agitation, une inspiration excessive, des tremblements, une exagération des réflexes, une augmentation de la tension musculaire, de la fièvre (supérieure à 38°C) ;
- si vous prenez des anticonvulsants (médicaments fluidifiant le sang) en même temps que TRAMAL® 50 mg, gélule. L'effet de ces médicaments sur la coagulation peut s'en trouver modifié et il peut survenir des hémorragies ;
- si vous prenez un médicament pour vous aider à arrêter la consommation du tabac (bupropion) ;
- Si vous prenez TRAMAL® 50 mg, gélule avec/avec des doses recommandées avec des tranquillisants, des somnifères, d'autres antalgiques ou des antihistaminiques.

TRAMAL® 50 mg, gélule avec des aliments, boissons et de l'alcool

Ne consommez pas d'alcool pendant le traitement par TRAMAL® 50 mg, gélule car cela accentuerait son effet et l'oléation n'a pas d'influence sur l'action de TRAMAL® 50 mg, gélule.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou si vous l'allez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse demandez conseil à votre médecin.

Grossesse

Il n'existe que très peu d'informations concernant la sécurité d'emploi du tramadol chez la femme enceinte. Voir l'utilisation de façon prolongée pendant la grossesse peut entraîner un syndrome de sevrage chez le nouveau-né.

Allaitement

Le tramadol est sécrété dans le lait maternel. Pour cette raison, TRAMAL® 50 mg, gélule ne doit pas être pris si de façon régulière vous devez arrêter d'allaiter votre enfant.

Fertilité

D'après les données disponibles, le tramadol n'a pas d'influence sur la fertilité féminine et masculine.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

TRAMAL® 50 mg, gélule peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision floue, et

peut entraîner des étourdissements, vertiges et une vision

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

MELOXAM® 7,5 mg et 15 mg PROMOPHARM, Boîtes de 7, 14 et 28

comprimés

Meloxicam

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

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT :

Meloxicam (DCI) 7,5 mg ou 15 mg

Excipients : Citrate trisodique anhydre, cellulose microcristalline, lactose monohydraté, povidone, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium et carboxyméthylamidon sodique.

Liste des excipients à effet notoire : Lactose

3. CLASSE PHARMACO THERAPEUTIQUE :

MELOXAM PROMOPHARM est un Anti-Inflammatoire Non Stéroïdien (AINS). La substance active de MELOXAM PROMOPHARM est le méloxicam.

4. INDICATIONS

MELOXAM PROMOPHARM est indiqué dans le traitement de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose et dans le traitement de longue durée de certains rhumatismes inflammatoires (polyarthrite rhumatoïde et spondylarthrite ankylosante).

5. POSOLOGIE :

CE MEDICAMENT VOUS A ETE PERSONNELLEMENT DELIVRE DANS UNE SITUATION PRECISE :

- IL NE PEUT ETRE ADAPTE A UN AUTRE CAS,
- NE PAS LE CONSEILLER A UNE AUTRE PERSONNE.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DU MEDECIN.

Voie orale.

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La dose habituelle est :

Poussées aiguës d'arthrose

7,5 mg une fois par jour. Elle peut être augmentée jusqu'à 15 mg une fois par jour.

Polyarthrite rhumatoïde

15 mg une fois par jour. Elle peut être réduite à 7,5 mg une fois par jour.

Spondylarthrite ankylosante

15 mg une fois par jour. Elle peut être réduite à 7,5 mg une fois par jour.

Les comprimés doivent être avalés avec de l'eau, ou un autre liquide, au cours d'un repas.

NE PAS DEPASSER LA POSOLOGIE DE 15 mg PAR JOUR.

Si l'une des informations énumérées sous le titre « Faites attention avec MELOXAM PROMOPHARM » s'applique à vous, votre médecin peut limiter la dose à 7,5 mg une fois par jour.

MELOXAM PROMOPHARM ne doit pas être administré chez les enfants de moins de 16 ans.

Si vous trouvez que l'effet de MELOXAM PROMOPHARM est trop fort ou trop faible, ou si après plusieurs jours vous ne ressentez aucune amélioration de votre état, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

6. CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais MELOXAM PROMOPHARM, comprimé dans les cas suivants :

- pendant le 3ème trimestre de la grossesse,
- enfant et adolescents de moins de 16 ans,
- allergie (hypersensibilité) au méloxicam,
- allergie (hypersensibilité) à l'aspirine ou à d'autres médicaments anti-inflammatoires (AINS),

MELOXAM 15 mg Promopharm®

Meloxicam

14 comprimés

PROMOPHARM s.a.



6 118000 242093

de MELOXAM PROMOPHARM
its après avoir pris de l'aspirine ou

dil. L 0 T 2 2 3 5 A

int. E H 6 0 D H 9 0

pe. 60190

les (or 6 0 D H 9 0

(or 6 0 D H 9 0

it a. 6 0 D H 9 0

i. 6 0 D H 9 0

ns. 6 0 D H 9 0

testins 6 0 D H 9 0

séditants de l'estomac ou des intestins 6 0 D H 9 0

de maladie 6 0 D H 9 0

- insuffisance rénale
- saignements récurrents
- troubles hémorragiques
- insuffisance cardiaque
- intolérance à clarté

EN CAS DE DOUTE, CONSULEZ LE MEDECIN OU LE PHARMACIEN.

7. Effets Indésirables

Comme tous les médicaments, MELOXAM PROMOPHARM peut entraîner des effets indésirables, mais la liste suivante n'est pas exhaustive.

Arrêtez de prendre ce médicament si l'effet indésirable devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Toute réaction allergique
- Réactions de la peau (urticaire, éruption de Lyell), lésions de la peau, lésions de l'épiderme, lésions des tâches, des lésions de la peau. Cette réaction peut être muqueuse.
- Gonflement des yeux et des paupières, rendant éventuellement difficile la vision des jambes (œdème)
- Essoufflement
- Inflammation des yeux et des paupières
- jaunissement des yeux et des paupières
- douleurs abdominales
- perte d'appétit

• Tout effet indésirable

• saignements (épistaxis)

• ulcération du tube digestif

Les saignements peuvent être d'ulcères ou l'apparition de lésions sévères et d'évoluer vers l'ulcération.

Informez immédiatement votre médecin si vous présentez des symptômes de lésions de l'estomac ou de l'intestin.

anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) peuvent entraîner des effets indésirables.

stéroïdiens (AINS) peuvent entraîner des effets indésirables.

L'utilisation de certains médicaments peut entraîner des effets indésirables, en particulier chez les personnes âgées.

Des rétentions de liquide peuvent entraîner des effets indésirables tels que l'hypertension et une augmentation de la pression artérielle.

Des rétentions de liquide peuvent entraîner des effets indésirables tels que l'hypertension et une augmentation de la pression artérielle.

Les effets indésirables peuvent être d'ulcères de l'estomac ou de l'intestin.

peut entraîner des effets indésirables tels que l'hypertension et une augmentation de la pression artérielle.

Les effets indésirables peuvent être d'ulcères de l'estomac ou de l'intestin.

Les effets indésirables peuvent être d'ulcères de l'estomac ou de l'intestin.

Les effets indésirables peuvent être d'ulcères de l'estomac ou de l'intestin.

Les effets indésirables peuvent être d'ulcères de l'estomac ou de l'intestin.

Les effets indésirables peuvent être d'ulcères de l'estomac ou de l'intestin.

Les effets indésirables peuvent être d'ulcères de l'estomac ou de l'intestin.

Les effets indésirables peuvent être d'ulcères de l'estomac ou de l'intestin.

Les effets indésirables peuvent être d'ulcères de l'estomac ou de l'intestin.

Les effets indésirables peuvent être d'ulcères de l'estomac ou de l'intestin.

Les effets indésirables peuvent être d'ulcères de l'estomac ou de l'intestin.

Les effets indésirables peuvent être d'ulcères de l'estomac ou de l'intestin.

Les effets indésirables peuvent être d'ulcères de l'estomac ou de l'intestin.

Les effets indésirables peuvent être d'ulcères de l'estomac ou de l'intestin.

Les effets indésirables peuvent être d'ulcères de l'estomac ou de l'intestin.

Les effets indésirables peuvent être d'ulcères de l'estomac ou de l'intestin.

Les effets indésirables peuvent être d'ulcères de l'estomac ou de l'intestin.

Les effets indésirables peuvent être d'ulcères de l'estomac ou de l'intestin.

Les effets indésirables peuvent être d'ulcères de l'estomac ou de l'intestin.

Les effets indésirables peuvent être d'ulcères de l'estomac ou de l'intestin.

Les effets indésirables peuvent être d'ulcères de l'estomac ou de l'intestin.

Les effets indésirables peuvent être d'ulcères de l'estomac ou de l'intestin.

Les effets indésirables peuvent être d'ulcères de l'estomac ou de l'intestin.

Les effets indésirables peuvent être d'ulcères de l'estomac ou de l'intestin.

Les effets indésirables peuvent être d'ulcères de l'estomac ou de l'intestin.

Les effets indésirables peuvent être d'ulcères de l'estomac ou de l'intestin.

Les effets indésirables peuvent être d'ulcères de l'estomac ou de l'intestin.

Les effets indésirables peuvent être d'ulcères de l'estomac ou de l'intestin.

Les effets indésirables peuvent être d'ulcères de l'estomac ou de l'intestin.

Les effets indésirables peuvent être d'ulcères de l'estomac ou de l'intestin.

Les effets indésirables peuvent être d'ulcères de l'estomac ou de l'intestin.

Les effets indésirables peuvent être d'ulcères de l'estomac ou de l'intestin.

Les effets indésirables peuvent être d'ulcères de l'estomac ou de l'intestin.

Les effets indésirables peuvent être d'ulcères de l'estomac ou de l'intestin.

Les effets indésirables peuvent être d'ulcères de l'estomac ou de l'intestin.

Les effets indésirables peuvent être d'ulcères de l'estomac ou de l'intestin.

Les effets indésirables peuvent être d'ulcères de l'estomac ou de l'intestin.

Les effets indésirables peuvent être d'ulcères de l'estomac ou de l'intestin.

Les effets indésirables peuvent être d'ulcères de l'estomac ou de l'intestin.

Les effets indésirables peuvent être d'ulcères de l'estomac ou de l'intestin.

Les effets indésirables peuvent être d'ulcères de l'estomac ou de l'intestin.

Les effets indésirables peuvent être d'ulcères de l'estomac ou de l'intestin.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

HYTACAND® 8mg/12,5mg, comprimé

HYTACAND® 16mg/12,5mg, comprimé

candésartan cilexétol/hydrochlorthiazide

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

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

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que HYTACAND®, comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre HYTACAND®, comprimé

3. Comment prendre HYTACAND®

4. SYNTHEMEDIC O sirable

5. 22 rue zoubier brou al souam roches

6. HYTACAND et autre

1 16 mg/12,5 mg CPE

Bte de 30

28 DMP 01 NRQ P.P.V. : 176,20 DH

p 6 118001 020898

nt est F ielle élev

arterielle) chez les patients adultes.

Il contient deux substances actives : le candésartan cilexétol

- si vous avez déjà eu une crise de goutte.
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskiren pour diminuer votre pression artérielle.

Si vous n'êtes pas certain(e) que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre HYTACAND.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre HYTACAND :

- si vous êtes diabétique.
- si vous avez des problèmes cardiaques, hépatiques ou rénaux.
- si vous avez récemment subi une transplantation rénale.
- si vous avez des vomissements, que vous avez récemment eu des vomissements importants ou si vous avez de la diarrhée.
- si vous souffrez d'une maladie de la glande surrénale appelée syndrome de Conn (ou aussi appelé aldostéronisme primaire).

Si vous avez déjà eu une maladie appelée le lupus érythémateux disséminé (LED) ou si votre pression artérielle est basse, si vous avez déjà eu un accident vasculaire cérébral, si vous avez déjà eu une allergie ou de l'asthme, ou si vous avez de la sensibilité à certains médicaments, vous devez informer votre médecin si vous pensez être susceptible de devenir (ou être) enceinte.

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

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

HYTACAND® 8mg/12,5mg, comprimé

HYTACAND® 16mg/12,5mg, comprimé

candésartan cilexétol/hydrochlorthiazide

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

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

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que HYTACAND®, comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre HYTACAND®, comprimé

3. Comment prendre HYTACAND®

4. SYNTHEMEDIC O

5. 22 rue zoubier brou al souam roches

6. HYTACAND

1 16 mg/12,5 mg

Bte de 30

28 DMP 01 NRQ P.P.V. : 176,20 DH

p 6 118001 020898

nt est F ielle élev

arterielle) chez les patients adultes.

Il contient deux substances actives : le candésartan cilexétol

- si vous avez déjà eu une crise de goutte.
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskiren pour diminuer votre pression artérielle.

Si vous n'êtes pas certain(e) que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre HYTACAND.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre HYTACAND :

- si vous êtes diabétique.
- si vous avez des problèmes cardiaques, hépatiques ou rénaux.
- si vous avez récemment subi une transplantation rénale.
- si vous avez des vomissements, que vous avez récemment eu des vomissements importants ou si vous avez de la diarrhée.
- si vous souffrez d'une maladie de la glande surrénale appelée syndrome de Conn (ou aussi appelé aldostéronisme primaire).

Si vous avez déjà eu une maladie appelée le lupus érythémateux disséminé (LED) ou si votre pression artérielle est basse, si vous avez déjà eu un accident vasculaire cérébral, si vous avez déjà eu une allergie ou de l'asthme, ou si vous avez de la sensibilité à certains médicaments, vous devez informer votre médecin si vous pensez être susceptible de devenir (ou être) enceinte.

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

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

HYTACAND® 8mg/12,5mg, comprimé

HYTACAND® 16mg/12,5mg, comprimé

candésartan cilexétol/hydrochlorthiazide

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

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

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que HYTACAND®, comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre HYTACAND®, comprimé

3. Comment prendre HYTACAND®

4. SYNTHEMEDIC O sirable

5. 22 rue zoubier brou al souam roches

6. HYTACAND et autre

1 16 mg/12,5 mg CPE

Bte de 30

28 DMP 01 NRQ P.P.V. : 176,20 DH

p 6 118001 020898

nt est F ielle élev

arterielle) chez les patients adultes.

Il contient deux substances actives : le candésartan cilexétol

- si vous avez déjà eu une crise de goutte.
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskiren pour diminuer votre pression artérielle.

Si vous n'êtes pas certain(e) que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre HYTACAND.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre HYTACAND :

- si vous êtes diabétique.
- si vous avez des problèmes cardiaques, hépatiques ou rénaux.
- si vous avez récemment subi une transplantation rénale.
- si vous avez des vomissements, que vous avez récemment eu des vomissements importants ou si vous avez de la diarrhée.
- si vous souffrez d'une maladie de la glande surrénale appelée syndrome de Conn (ou aussi appelé aldostéronisme primaire).

Si vous avez déjà eu une maladie appelée le lupus érythémateux disséminé (LED) ou si votre pression artérielle est basse, si vous avez déjà eu un accident vasculaire cérébral, si vous avez déjà eu une allergie ou de l'asthme, ou si vous avez de la sensibilité à certains médicaments, vous devez informer votre médecin si vous pensez être susceptible de devenir (ou être) enceinte.

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

CILENTRA® 10 mg

(Escitalopram), comprimés pelliculés sécables

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

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si 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 CILENTRA® 10 mg ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CILENTRA® 10 mg?
3. COMMENT PRENDRE CILENTRA® 10 mg?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER CILENTRA® 10 mg?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE CILENTRA®, ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique :

Antidépresseur / inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine
Code ATC : N06AB10

CILENTRA® contient de l'escitalopram qui appartient à un groupe d'antidépresseurs appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS). Ces médicaments agissent sur le système sérotoninergique dans le cerveau en augmentant le taux de sérotonine. Les dysfonctionnements du système sérotoninergique sont considérés comme un facteur important dans le développement de la dépression et des pathologies associées.

Indications thérapeutiques :

- traitement des épisodes dépressifs majeurs (c'est-à-dire caractérisés).
- traitement du trouble panique avec ou sans agoraphobie.
- traitement du trouble «anxiété sociale» (phobie sociale).
- traitement du trouble anxiété généralisée.
- traitement des troubles obsessionnels compulsifs.

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

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Ne prenez jamais CILENTRA® :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'escitalopram ou à l'un des autres composants contenus dans CILENTRA® (mentionnés dans la rubrique « informations supplémentaires »).
- Si vous prenez d'autres médicaments appartenant à la famille des inhibiteurs de la MAO, dont la sélegiline (utilisée dans le traitement de la maladie de Parkinson), le moclobémide (utilisé dans le traitement de la dépression) et le linézolid (un antibiotique).
- Si vous êtes né avec ou si vous avez présenté un épisode de trouble du rythme cardiaque (observé à l'ECG, un examen réalisé pour évaluer comment votre cœur fonctionne).
- si vous prenez des traitements pour des troubles du rythme cardiaque ou qui pourraient affecter votre rythme cardiaque. (voir rubrique « Autres médicaments et CILENTRA® ? »).

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec CILENTRA® :

PREVENEZ VOTRE MEDECIN :

- Si vous présentez une épilepsie. Le traitement par CILENTRA® doit être interrompu en cas de survenue de convulsions pour la première fois ou en cas d'augmentation de la fréquence des crises.
- Si vous présentez une insuffisance rénale (maladie du rein) ou hépatique (maladie du foie). Votre médecin devra peut-être adapter les doses de médicament.
- Si vous êtes diabétique. Un traitement par CILENTRA® peut déséquilibrer votre glycémie. Une adaptation des doses d'insuline ou d'antidiabétique oral pourra être nécessaire.
- Si vous avez une quantité de sodium dans le sang diminuée.
- Si vous avez tendance à saigner ou à avoir des bleus facilement, ou vous êtes enceinte (voir Grossesse, allaitement et fertilité).
- Si vous recevez un traitement par électrochocs.

GTIN: 16118001300300

Lot No: PT0802A

EXP.: 11/2024

S.N.: UW8GBC7K7S



as cardiaques ou s

si vous savez

de vos m

étiques,

pidie ou iré

ions de vert,

quer un fonctionnement

anormal ou rythme cardiaque.

- Si vous avez ou avez déjà eu des problèmes aux yeux, comme certains types de glaucome (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil).

Veillez noter

Certains patients maniaxo-dépressifs peuvent développer une phase maniaque. Elle se caractérise par des idées inhabituelles et rares, changeantes, une joie inappropriée et une suractivité physique. Si vous ressentez cela, contactez votre médecin.

Des symptômes de surexcitation

CILENTRA®

Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au lactose (maladie héréditaire rare). Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE CILENTRA® ?

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

Posologie

Adultes

Dépression

La posologie habituellement recommandée de CILENTRA® est de 10 mg par jour en une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Trouble panique

La posologie initiale de CILENTRA® au cours de la première semaine de traitement est de 5 mg par jour en une prise, puis une augmentation à 10 mg par jour est effectuée. La posologie pourra être encore augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Trouble anxiété sociale

La posologie habituellement recommandée de CILENTRA® est de 10 mg par jour en une prise. Votre médecin pourra diminuer la posologie à 5 mg par jour ou l'augmenter jusqu'à un maximum de 20 mg par jour, selon votre réponse au traitement.

Trouble anxiété généralisée

La posologie habituellement recommandée de CILENTRA® est de 10 mg par jour en une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Troubles obsessionnels compulsifs

La posologie habituellement recommandée de CILENTRA® est de 10 mg par jour en une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Personnes âgées de plus de 65 ans

La posologie initiale recommandée est de 5 mg par jour en une prise.

La dose peut être augmentée par votre médecin jusqu'à 10 mg par jour.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

CILENTRA® ne doit habituellement pas être administré aux enfants et adolescents. Pour plus d'informations, reportez-vous à la rubrique « Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi ».

Insuffisance rénale

La prudence est recommandée chez les patients dont la fonction rénale est sévèrement réduite. Respecter les doses prescrites par votre médecin.

Insuffisance hépatique

Les patients souffrant de troubles hépatiques ne doivent pas recevoir plus de 10 mg par jour. Respecter les doses prescrites par votre médecin.

Les patients connus pour être des métaboliseurs lents de l'enzyme CYP2C19

Les patients ayant ce génotype connu ne doivent pas recevoir plus de 10 mg par jour. Respecter les doses prescrites par votre médecin.

Mode d'administration

Vous pouvez prendre CILENTRA® pendant ou en dehors des repas. Avalez les comprimés avec un peu d'eau. Ne les croquez pas, le goût est amer.

S'il est nécessaire de casser le comprimé, le placer sur une surface plane avec la ligne de sécabilité au-dessus puis exercer avec les deux index une pression de part et d'autre de la ligne, tel qu'indiqué sur le schéma ci-dessous.



Le comprimé peut être divisé en doses égales

Durée de traitement

Environ deux semaines peuvent être nécessaires avant que vous ne commeniez à vous sentir mieux. Continuez à prendre CILENTRA® même si vous tardez à ressentir une amélioration.

Ne changez pas la posologie de votre médicament sans en avoir d'abord parlé avec votre médecin.

Continuez à prendre CILENTRA® aussi longtemps que votre médecin le recommande. Si vous arrêtez votre traitement trop tôt, vos symptômes peuvent réapparaître. Il est recommandé de poursuivre le traitement pendant au moins six mois à partir du moment où vous vous sentez à nouveau bien.

Si vous avez pris plus de CILENTRA® que vous n'auriez dû :

immédiatement votre médecin ou le service des urgences de votre hôpital. Faites-le même en l'absence d'effets gênants.

Le surdosage peuvent être des sensations

s, une agitation, des convulsions, un coma, une perturbation du rythme cardiaque, une

alle et un état de confusion. La composition des

boîte/pot à l'hôpital

CILENTRA®, pour le surdosage. Si vous avez oublié de prendre votre médicament, prenez-le immédiatement.

Si vous avez pris trop de CILENTRA®, ne prenez pas de médicament supplémentaire. Si vous avez pris trop de CILENTRA®, ne prenez pas de médicament supplémentaire.

CILENTRA® 10 mg
Boîte de 28 Comprimés
pelliculés sécables



6118001300303

PPV: 126 DH 00

Medic

CILENTRA® 10 mg

(Escitalopram), comprimés pelliculés sécables

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

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si 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 CILENTRA® 10 mg ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CILENTRA® 10 mg?
3. COMMENT PRENDRE CILENTRA® 10 mg?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER CILENTRA® 10 mg?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE CILENTRA®, ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique :

Antidépresseur / inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine
Code ATC : N06AB10

CILENTRA® contient de l'escitalopram qui appartient à un groupe d'antidépresseurs appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS). Ces médicaments agissent sur le système sérotoninergique dans le cerveau en augmentant le taux de sérotonine. Les dysfonctionnements du système sérotoninergique sont considérés comme un facteur important dans le développement de la dépression et des pathologies associées.

Indications thérapeutiques :

- traitement des épisodes dépressifs majeurs (c'est-à-dire caractérisés).
- traitement du trouble panique avec ou sans agoraphobie.
- traitement du trouble «anxiété sociale» (phobie sociale).
- traitement du trouble anxiété généralisée.
- traitement des troubles obsessionnels compulsifs.

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

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Ne prenez jamais CILENTRA® :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'escitalopram ou à l'un des autres composants contenus dans CILENTRA® (mentionnés dans la rubrique « informations supplémentaires »).
- Si vous prenez d'autres médicaments appartenant à la famille des inhibiteurs de la MAO, dont la sélegiline (utilisée dans le traitement de la maladie de Parkinson), le moclobémide (utilisé dans le traitement de la dépression) et le linézolid (un antibiotique).
- Si vous êtes né avec ou si vous avez présenté un épisode de trouble du rythme cardiaque (observé à l'ECG, un examen réalisé pour évaluer comment votre cœur fonctionne).
- si vous prenez des traitements pour des troubles du rythme cardiaque ou qui pourraient affecter votre rythme cardiaque. (voir rubrique « Autres médicaments et CILENTRA® ? »).

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec CILENTRA® :

PREVENEZ VOTRE MEDECIN :

- Si vous présentez une épilepsie. Le traitement par CILENTRA® doit être interrompu en cas de survenue de convulsions pour la première fois ou en cas d'augmentation de la fréquence des crises.
- Si vous présentez une insuffisance rénale (maladie du rein) ou hépatique (maladie du foie). Votre médecin devra peut-être adapter les doses de médicament.
- Si vous êtes diabétique. Un traitement par CILENTRA® peut déséquilibrer votre glycémie. Une adaptation des doses d'insuline ou d'antidiabétique oral pourra être nécessaire.
- Si vous avez une quantité de sodium dans le sang diminuée.
- Si vous avez tendance à saigner ou à avoir des bleus facilement, ou vous êtes enceinte (voir Grossesse, allaitement et fertilité).
- Si vous recevez un traitement par électrochocs.

GTIN: 16118001300300

Lot No: PT0802A

EXP.: 11/2024

S.N.: UW8GBBC7K7S



as cardiaques ou s

si vous savez
de vos m
étiques,
pide ou irré
ions de vert,
quer un fonctionnement

anormal ou rythme cardiaque.

- Si vous avez ou avez déjà eu des problèmes aux yeux, comme certains types de glaucome (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil).

Veillez noter

Certains patients maniaxo-dépressifs peuvent développer une phase maniaque. Elle se caractérise par des idées inhabituelles et rares, changeantes, une joie inappropriée et une suractivité physique. Si vous ressentez cela, contactez votre médecin.

Des symptômes de surexcitation

CILENTRA®

Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au lactose (maladie héréditaire rare).

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

3. COMMENT PRENDRE CILENTRA® ?

VEUILLER À TOUJOURS PRENDRE CE MÉDICAMENT EN SUivant EXACTEMENT LES INDICATIONS DE VOTRE MÉDECIN. VÉRIFIEZ AUPRÈS DE VOTRE MÉDECIN OU PHARMACIEN EN CAS DE DOUBTE.

Posologie

Adultes

Dépression

La posologie habituellement recommandée de CILENTRA® est de 10 mg par jour en une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Trouble panique

La posologie initiale de CILENTRA® au cours de la première semaine de traitement est de 5 mg par jour en une prise, puis une augmentation à 10 mg par jour est effectuée. La posologie pourra être encore augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Trouble anxiété sociale

La posologie habituellement recommandée de CILENTRA® est de 10 mg par jour en une prise. Votre médecin pourra diminuer la posologie à 5 mg par jour ou l'augmenter jusqu'à un maximum de 20 mg par jour, selon votre réponse au traitement.

Trouble anxiété généralisée

La posologie habituellement recommandée de CILENTRA® est de 10 mg par jour en une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Troubles obsessionnels compulsifs

La posologie habituellement recommandée de CILENTRA® est de 10 mg par jour en une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Personnes âgées de plus de 65 ans

La posologie initiale recommandée est de 5 mg par jour en une prise.

La dose peut être augmentée par votre médecin jusqu'à 10 mg par jour.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

CILENTRA® ne doit habituellement pas être administré aux enfants et adolescents. Pour plus d'informations, reportez-vous à la rubrique « Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi ».

Insuffisance rénale

La prudence est recommandée chez les patients dont la fonction rénale est sévèrement réduite. Respecter les doses prescrites par votre médecin.

Insuffisance hépatique

Les patients souffrant de troubles hépatiques ne doivent pas recevoir plus de 10 mg par jour. Respecter les doses prescrites par votre médecin.

Les patients connus pour être des métaboliseurs lents de l'enzyme CYP2C19

Les patients ayant ce génotype connu ne doivent pas recevoir plus de 10 mg par jour. Respecter les doses prescrites par votre médecin.

Mode d'administration

Vous pouvez prendre CILENTRA® pendant ou en dehors des repas. Avalez les comprimés avec un peu d'eau. Ne les croquez pas, le goût est amer.

S'il est nécessaire de casser le comprimé, le placer sur une surface plane avec la ligne de sécabilité au-dessus puis exercer avec les deux index une pression de part et d'autre de la ligne, tel qu'indiqué sur le schéma ci-dessous.



Le comprimé peut être divisé en doses égales

Durée de traitement

Environ deux semaines peuvent être nécessaires avant que vous ne commeniez à vous sentir mieux. Continuez à prendre CILENTRA® même si vous tardez à ressentir une amélioration.

Ne changez pas la posologie de votre médicament sans en avoir d'abord parlé avec votre médecin.

Continuez à prendre CILENTRA® aussi longtemps que votre médecin le recommande. Si vous arrêtez votre traitement trop tôt, vos symptômes peuvent réapparaître. Il est recommandé de poursuivre le traitement pendant au moins six mois à partir du moment où vous vous sentez à nouveau bien.

Si vous avez pris plus de CILENTRA® que vous n'auriez dû :

immédiatement votre médecin ou le service des urgences de votre hôpital. Faites-le même en l'absence d'effets gênants.

Le surdosage peuvent être des sensations

s, une agitation, des convulsions, un coma, une perturbation du rythme cardiaque, une

al, et un état de confusion. La composition des

boîte/poche à l'hôpital.

CILENTRA® peut pourrir si vous l'avez oublié de prendre.

Si vous vous êtes endormi ou couché, prenez-le immédiatement le matin suivant. Si vous vous le rappeliez, ne prenez pas de plus.

CILENTRA® 10 mg
Boîte de 28 Comprimés
pelliculés sécables



6118001300303

PPV: 126 DH 00

Medi

co

CILENTRA® 10 mg

(Escitalopram), comprimés pelliculés sécables

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

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si 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 CILENTRA® 10 mg ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CILENTRA® 10 mg?
3. COMMENT PRENDRE CILENTRA® 10 mg?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER CILENTRA® 10 mg?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE CILENTRA®, ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique :

Antidépresseur / inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine
Code ATC : N06AB10

CILENTRA® contient de l'escitalopram qui appartient à un groupe d'antidépresseurs appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS). Ces médicaments agissent sur le système sérotoninergique dans le cerveau en augmentant le taux de sérotonine. Les dysfonctionnements du système sérotoninergique sont considérés comme un facteur important dans le développement de la dépression et des pathologies associées.

Indications thérapeutiques :

- traitement des épisodes dépressifs majeurs (c'est-à-dire caractérisés).
- traitement du trouble panique avec ou sans agoraphobie.
- traitement du trouble «anxiété sociale» (phobie sociale).
- traitement du trouble anxiété généralisée.
- traitement des troubles obsessionnels compulsifs.

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

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Ne prenez jamais CILENTRA® :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'escitalopram ou à l'un des autres composants contenus dans CILENTRA® (mentionnés dans la rubrique « informations supplémentaires »).
- Si vous prenez d'autres médicaments appartenant à la famille des inhibiteurs de la MAO, dont la sélegiline (utilisée dans le traitement de la maladie de Parkinson), le moclobémide (utilisé dans le traitement de la dépression) et le linézolid (un antibiotique).
- Si vous êtes né avec ou si vous avez présenté un épisode de trouble du rythme cardiaque (observé à l'ECG, un examen réalisé pour évaluer comment votre cœur fonctionne).
- si vous prenez des traitements pour des troubles du rythme cardiaque ou qui pourraient affecter votre rythme cardiaque. (voir rubrique « Autres médicaments et CILENTRA® ? »).

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec CILENTRA® :

PREVENEZ VOTRE MEDECIN :

- Si vous présentez une épilepsie. Le traitement par CILENTRA® doit être interrompu en cas de survenue de convulsions pour la première fois ou en cas d'augmentation de la fréquence des crises.
- Si vous présentez une insuffisance rénale (maladie du rein) ou hépatique (maladie du foie). Votre médecin devra peut-être adapter les doses de médicament.
- Si vous êtes diabétique. Un traitement par CILENTRA® peut déséquilibrer votre glycémie. Une adaptation des doses d'insuline ou d'antidiabétique oral pourra être nécessaire.
- Si vous avez une quantité de sodium dans le sang diminuée.
- Si vous avez tendance à saigner ou à avoir des bleus facilement, ou vous êtes enceinte (voir Grossesse, allaitement et fertilité).
- Si vous recevez un traitement par électrochocs.

GTIN: 16118001300300

Lot No: PT0802A

EXP.: 11/2024

S.N.: UW8GBC7K7S



as cardiaques ou s

si vous savez

de vos m

étiques,

pidie ou iré

ions de vert,

quer un fonctionnement

anormal ou rythme cardiaque.

- Si vous avez ou avez déjà eu des problèmes aux yeux, comme certains types de glaucome (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil).

Veillez noter

Certains patients maniaxo-dépressifs peuvent développer une phase maniaque. Elle se caractérise par des idées inhabituelles et rares, changeantes, une joie inappropriée et une suractivité physique. Si vous ressentez cela, contactez votre médecin.

Des symptômes de surexcitation

CILENTRA®

Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au lactose (maladie héréditaire rare). Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE CILENTRA® ?

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

Posologie

Adultes

Dépression

La posologie habituellement recommandée de CILENTRA® est de 10 mg par jour en une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Trouble panique

La posologie initiale de CILENTRA® au cours de la première semaine de traitement est de 5 mg par jour en une prise, puis une augmentation à 10 mg par jour est effectuée. La posologie pourra être encore augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Trouble anxiété sociale

La posologie habituellement recommandée de CILENTRA® est de 10 mg par jour en une prise. Votre médecin pourra diminuer la posologie à 5 mg par jour ou l'augmenter jusqu'à un maximum de 20 mg par jour, selon votre réponse au traitement.

Trouble anxiété généralisée

La posologie habituellement recommandée de CILENTRA® est de 10 mg par jour en une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Troubles obsessionnels compulsifs

La posologie habituellement recommandée de CILENTRA® est de 10 mg par jour en une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Personnes âgées de plus de 65 ans

La posologie initiale recommandée est de 5 mg par jour en une prise.

La dose peut être augmentée par votre médecin jusqu'à 10 mg par jour.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

CILENTRA® ne doit habituellement pas être administré aux enfants et adolescents. Pour plus d'informations, reportez-vous à la rubrique « Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi ».

Insuffisance rénale

La prudence est recommandée chez les patients dont la fonction rénale est sévèrement réduite. Respecter les doses prescrites par votre médecin.

Insuffisance hépatique

Les patients souffrant de troubles hépatiques ne doivent pas recevoir plus de 10 mg par jour. Respecter les doses prescrites par votre médecin.

Les patients connus pour être des métaboliseurs lents de l'enzyme CYP2C19

Les patients ayant ce génotype connu ne doivent pas recevoir plus de 10 mg par jour. Respecter les doses prescrites par votre médecin.

Mode d'administration

Vous pouvez prendre CILENTRA® pendant ou en dehors des repas. Avalez les comprimés avec un peu d'eau. Ne les croquez pas, le goût est amer.

S'il est nécessaire de casser le comprimé, le placer sur une surface plane avec la ligne de sécabilité au-dessus puis exercer avec les deux index une pression de part et d'autre de la ligne, tel qu'indiqué sur le schéma ci-dessous.



Le comprimé peut être divisé en doses égales

Durée de traitement

Environ deux semaines peuvent être nécessaires avant que vous ne commeniez à vous sentir mieux. Continuez à prendre CILENTRA® même si vous tardez à ressentir une amélioration.

Ne changez pas la posologie de votre médicament sans en avoir d'abord parlé avec votre médecin.

Continuez à prendre CILENTRA® aussi longtemps que votre médecin le recommande. Si vous arrêtez votre traitement trop tôt, vos symptômes peuvent réapparaître. Il est recommandé de poursuivre le traitement pendant au moins six mois à partir du moment où vous vous sentez à nouveau bien.

Si vous avez pris plus de CILENTRA® que vous n'auriez dû :

immédiatement votre médecin ou le service des urgences de votre hôpital. Faites-le même en l'absence d'effets gênants.

Le surdosage peuvent être des sensations

s, une agitation, des convulsions, un coma, une perturbation du rythme cardiaque, une

alle et un état de confusion. La composition des

boîte/p

à l'hôpital

peut être de la composition de la

medicament

CILENTRA® 10 mg
Boîte de 28 Comprimés
pelliculés sécables



6118001300303

apres

comme d'hab

la nuit ou le jour suivant

la d'habitude

PPV: 126 DH 00

Medic