

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.



Déclaration de Maladie

N° W21-826170

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 02927 Société : 187072

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : EZZAHIR ZAHRA EP BAKHTAR

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 0673-71-71-68 Total des frais engagés : 2968,204 Dhs

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 29/11/2023

Nom et prénom du malade : EZZAHIR ZAHRA Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : Diabète

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) : Le : / /

Adresses Mails utiles

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

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

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

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
25/01/23	R2			INF. 02020727X
28/01/23			200,00	

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la facture
PHARMACIE ABI HOURAIRA Dr. BELLEHOU HOUDA 21, Bd. Abi Houraira, (E) - Casablanca Tél : 0522 38 33 75	29/11/23	2569,00

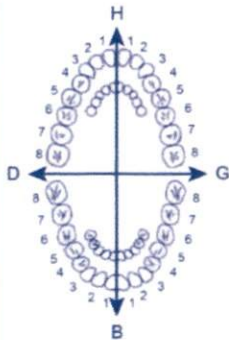
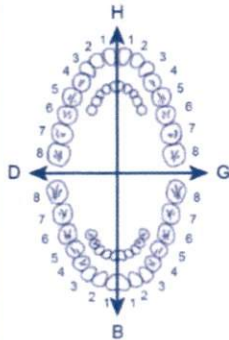
[illegible][illegible]

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez 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			
	<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div style="text-align: center;"> H 25533412 00000000 D </div> <div style="text-align: center;"> 21433552 00000000 00000000 35533411 B </div> <div style="text-align: center;"> G 11433553 </div> </div>			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

DR. AMAL ZARHLOULE

الدكتورة آمال زارحلولة

الطب العام

دبلوم جامعي في أمراض الجلد التداخلية
الليزر الطبي من أجل التجميل والتقنيات الموازية
من أجل التجميل.
التغذية والتغذية الدقيقة
أمراض السكري والفحص بالصدى

OMNIPRATICIENNE

DIU EN DERMATOLOGIE INTERVENTIONNELLE

LASERS MÉDICAUX À VISÉE ESTHÉTIQUE

NUTRITION ET MICRO-NUTRITION, DIABÉTOLOGIE

ECHOGRAPHIE GÉNÉRALE



091267278

Casablanca, le :

29/11/2023

Dr. ZAHIR Zahra

60100 x 3

1) Glime 200 cp

437100 x 2 cp - 0 - 0

2) Gomet 50/1000 cp

3) 1,30 x 2 0 - 0 - 0 cp

3) Zyloric 200 cp

246100 x 3 cp 2

4) Amlo 10 mg cp

158130 x 2 cp 2

+ 108170 cp 2

AD level 150 mg cp

cp 2



300



300



300



300



300

شارع موديبو كيتا، سيدي معروف 3، رفقة 13، رقم 3، الطابق الأول، الشقة 1 - الدار البيضاء
Bd. Modibo keita, Sidi maarouf 3 - Rue 13 N°3, 1^{er} étage, App.N°1, CASABLANCA
Tél. : 05 22 82 46 33 : الهاتف Email : amalzarh2002@gmail.com : البريد الإلكتروني

30,70 43

139,00

6) Kondeye 75 g
1 g / 2 jours

SV 30

7) Inverse Long gel

58,00

1 gel - 0

- 0 / 7

SV

10

8) Infirmité curie

147

SV

T: 25 69,00
PHARMACIE EL HOURAIRA
21, Bd Ahi Hammou - Casablanca
Tél: 022 22 46 33

Dr. ZARHLOULE AMIL
Diabétologue - Nutritionniste
Microbiologiste
Tél: 022 22 46 33

PHARMACIE EL HOURAIRA
Dr. BELL
21, Bd Ahi Hammou - Casablanca
Tél: 022 22 46 33

DR. AMAL ZARHLOULE

OMNIPRATICIENNE

D.I.U. EN DERMATOLOGIE INTERVENTIONNELLE

LASERS MÉDICAUX À VISÉE ESTHÉTIQUE

NUTRITION ET MICRO-NUTRITION, DIABÉTOLOGIE

ECHOGRAPHIE GÉNÉRALE



الدكتورة آمال زخلول

الطب العام

دبلوم جامعي في أمراض الجلد التداخلية
الليزر الطبي من أجل التجميل والتقنيات الموازية
من أجل التجميل.
التغذية والتغذية الدقيقة
أمراض السكري والفحص بالصدى



091267278

Casablanca, le :

27/11/2023

RZAHIR ZAHRA

DHAK GAD



شارع موديبو كيتا، سيدي معروف 3، زنقة 13، رقم 3، الطابق الأول، الشقة 1 - الدار البيضاء
Bd. Modibo keita, Sidi maarouf 3 - Rue 13 N°3, 1^{er} étage, App.N°1, CASABLANCA
Tél. : 05 22 82 46 33 : الهاتف Email : amalzarh2002@gmail.com : البريد الإلكتروني

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES BIOCENTRE CASABLANCA

Dr. CHEKKOURY IDRISSE SOFIA

Adresse : 522, Avenue du 2 mars (à côté de l'hôpital My El Hassan 'BOUAFI'

Téléphone : 05 22 28 41 60 - E-mail : biocentrecasablanca@gmail.com

Facture

N° facture 23-6083

Date de prélèvement 27/11/2023

Mr FETOUH Ahmed

Code Acte	Designation Acte	Cotation
HBA1C	Hémoglobine glyquée	100
GLY	Glycémie à jeun	30

Total B	130
Total en dirhams	199,20

Arrêtée la présente facture à la somme de :

Cent quatre-vingt-dix-neuf dirhams 20 centimes***


Dr. S. CHEKKOURY IDRISSE
Laboratoire BIOCENTRE
522, Avenue du 2 Mars, Casablanca
Téléphone : 05 22 28 41 60

Dr. CHEKKOURY IDRISSE Sofia

Pharmacienne Biologiste

- Lauréate de la Faculté de Pharmacie de Grenade (Espagne)
- Ex-interne au CHU d'Albacete (Espagne)
- Diplôme universitaire en Procréation médicalement assistée UMH Alicante (Espagne)

الدكتورة صوفيا الشقوري الإدريسي
صيدلانية إحيائية

- خريجة كلية الصيدلة بغرناطة (إسبانيا)
- داخلية سابقا بالمستشفى الجامعي بالبسيطي (إسبانيا)
- دبلوم جامعي في المساعدة الطبية على الإنجاب بجامعة ألكانتا (إسبانيا)



Compte rendu d'analyses

Dossier N° : 271123-001 Pvt du: 27/11/2023 7:48

Nom : Mme EZZAHIR Zahra

Prescripteur Dr : ZARHLOULE AMAL

Page : 1 / 1

BIOCHIMIE

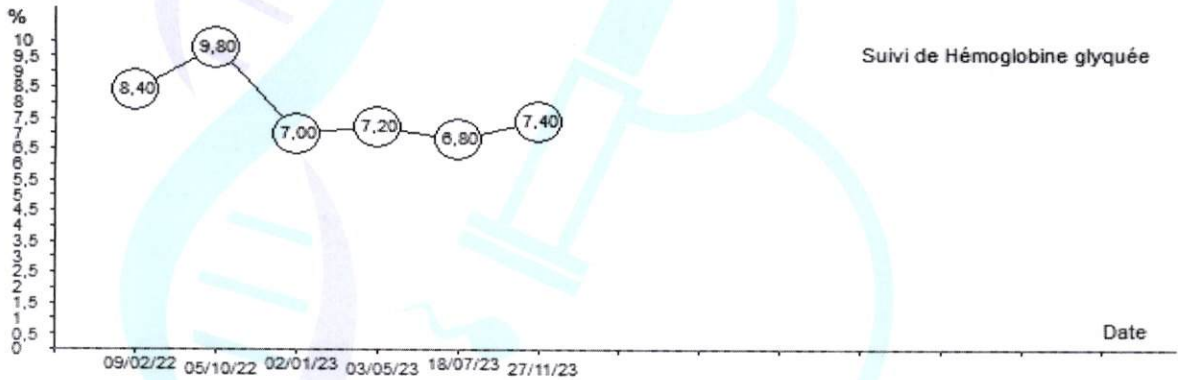
Automate : Indiko Plus Thermoscientific

HÉMOGLOBINE GLYCOSYLÉE : 7,40 %

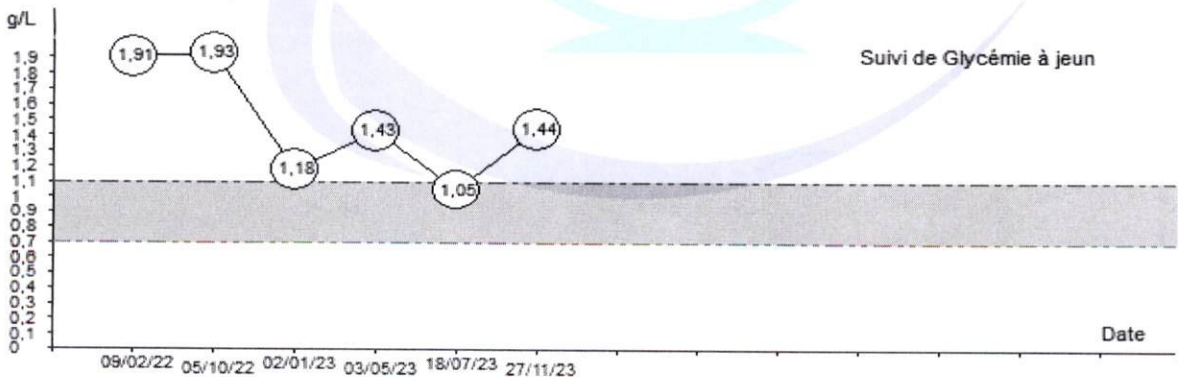
Valeurs Usuelles

Antériorité

- interprétation des résultats selon la standardisation du NGSP
- HBA1C entre 4 et 6 % : intervalle non diabétique normale.
 - HBA1C inférieur à 6.5 % : excellent équilibre glycémique (DNID)
 - HBA1C inférieur à 7 % : excellent équilibre glycémique (DID).
 - HBA1C supérieur à 7 % : action corrective suggérée.



Glycémie à jeun : 1,44 g/L (0,7 - 1,1)
7,99 mmol/L (3,89 - 6,11)



Nous vous remercions de votre confiance



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR



Amlor[®] Plus

Amlodipine/ Atorvastatine

**Amlor plus 5 mg/10 mg,
Amlor plus 10 mg/10 mg
Amlodipine/Atorvastatine
Comprimé pelliculé**



6 118001 170777

AMLOR PLUS 5MG/10MG 30 CPS
P.P.V : 246DH00
6 118001 170777
Ne pas utiliser c'est ouvert

Laboratoires
Pfizer SA

Encadré

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. 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 AMLOR PLUS, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMLOR PLUS, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre AMLOR PLUS, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver AMLOR PLUS, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE AMLOR PLUS, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

AMLOR PLUS est utilisé pour prévenir les accidents cardiovasculaires (par exemple une angine de poitrine, une crise cardiaque) chez des patients ayant une pression sanguine élevée et présentant d'autres facteurs de risque cardiovasculaire comme le tabagisme, une surcharge pondérale, une augmentation du cholestérol sanguin, un antécédent familial de maladie cardiaque ou un diabète. La présence de tels facteurs de risque chez un patient ayant une pression sanguine élevée augmente son risque de survenue d'accidents cardiovasculaires.

AMLOR PLUS contient deux substances actives, l'amlodipine (antagoniste calcique) et l'atorvastatine (statine). Il est utilisé lorsque votre médecin considère l'association de ces deux médicaments appropriée. L'amlodipine est utilisée pour traiter une pression sanguine élevée (hypertension) et l'atorvastatine pour diminuer le cholestérol.

Une pression sanguine élevée (hypertension) est une maladie au cours de laquelle la pression sanguine est, de façon permanente, anormalement élevée ; elle est un des facteurs de risque d'accidents cardiovasculaires (par exemple une angine de poitrine, une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral).

Le cholestérol est une substance naturelle de l'organisme, nécessaire pour une croissance normale. Cependant, s'il y a trop de cholestérol dans votre sang, il peut se déposer sur les parois des vaisseaux sanguins et augmenter alors le risque de survenue de caillots sanguins et d'accidents cardiovasculaires. Cela représente une des causes les plus fréquentes de maladie cardiaque.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AMLOR PLUS, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Ne prenez jamais AMLOR PLUS, comprimé pelliculé

si vous êtes allergique à l'amlodipine, à l'atorvastatine ou à l'un des autres composants.

Si l'un de ces effets survient, arrêtez de prendre AMLOR PLUS et prévenez immédiatement votre médecin :

- si vous présentez un gonflement de la face, de la langue et de la trachée qui peut provoquer une grande difficulté de respiration,
- si vous avez une faiblesse, une sensibilité ou des douleurs musculaires inexpliquées et particulièrement, si en même temps vous ne vous sentez pas bien ou avez de la température (très rarement cette association de symptômes a évolué vers un état grave potentiellement fatal appelé rhabdomyolyse).

Très fréquent : pouvant affecter plus de 1 personne sur 10 :

- gonflement au niveau des bras, des mains, des jambes, des articulations ou des pieds.

Fréquent : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :

- réaction allergique,
- maux de tête (surtout en début du traitement), étourdissement, sensation de fatigue, somnolence,
- battements irréguliers du cœur, bouffée de chaleur,
- palpitations (sensation anormale des battements de cœur), manque de souffle,
- inflammation des cavités nasales, maux de gorge, saignement de nez,
- sensation d'avoir mal au cœur, douleur abdominale, digestion difficile, troubles du transit intestinal (dont diarrhées, constipation et flatulences),
- douleurs musculaires et des articulations, crampes et spasmes musculaires, douleur du dos, douleur dans les extrémités, fatigue musculaire,
- augmentation du taux de sucre dans votre sang (si vous êtes diabétique, vous devez continuer de surveiller avec attention le taux de sucre dans votre sang), augmentation de la créatine kinase sanguine, des résultats de tests sanguins qui montrent que le fonctionnement de votre foie peut devenir anormal,
- troubles de la vue (y compris vision double), vision floue.

Peu fréquent : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100 :

- hépatite (inflammation du foie),
- douleurs articulaires.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR



Amlodipine/ Atorvastatine

**Amlor plus 5 mg/10 mg,
Amlor plus 10 mg/10 mg
Amlodipine/Atorvastatine
Comprimé pelliculé**



AMLOR PLUS 5MG/10MG 30 CPS

P.P.V. : 246DH00



Ne pas utiliser c'est ouvert

Laboratoires
Pfizer SA

Encadré

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. 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 AMLOR PLUS, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMLOR PLUS, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre AMLOR PLUS, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver AMLOR PLUS, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE AMLOR PLUS, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

AMLOR PLUS est utilisé pour prévenir les accidents cardiovasculaires (par exemple une angine de poitrine, une crise cardiaque) chez des patients ayant une pression sanguine élevée et présentant d'autres facteurs de risque cardiovasculaire comme le tabagisme, une surcharge pondérale, une augmentation du cholestérol sanguin, un antécédent familial de maladie cardiaque ou un diabète. La présence de tels facteurs de risque chez un patient ayant une pression sanguine élevée augmente son risque de survenue d'accidents cardiovasculaires.

AMLOR PLUS contient deux substances actives, l'amlopidine (antagoniste calcique) et l'atorvastatine (statine). Il est utilisé lorsque votre médecin considère l'association de ces deux médicaments appropriée. L'amlopidine est utilisée pour traiter une pression sanguine élevée (hypertension) et l'atorvastatine pour diminuer le cholestérol.

Une pression sanguine élevée (hypertension) est une maladie au cours de laquelle la pression sanguine est, de façon permanente, anormalement élevée ; elle est un des facteurs de risque d'accidents cardiovasculaires (par exemple une angine de poitrine, une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral).

Le cholestérol est une substance naturelle de l'organisme, nécessaire pour une croissance normale. Cependant, s'il y a trop de cholestérol dans votre sang, il peut se déposer sur les parois des vaisseaux sanguins et augmenter alors le risque de survenue de caillots sanguins et d'accidents cardiovasculaires. Cela représente une des causes les plus fréquentes de maladie cardiaque.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AMLOR PLUS, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Ne prenez jamais AMLOR PLUS, comprimé pelliculé

si vous êtes allergique à l'amlopidine, à l'atorvastatine ou à l'un des autres composants.

Si l'un de ces effets survient, arrêtez de prendre AMLOR PLUS et prévenez immédiatement votre médecin :

- si vous présentez un gonflement de la face, de la langue et de la trachée qui peut provoquer une grande difficulté de respiration,
- si vous avez une faiblesse, une sensibilité ou des douleurs musculaires inexpliquées et particulièrement, si en même temps vous ne vous sentez pas bien ou avez de la température (très rarement cette association de symptômes a évolué vers un état grave potentiellement fatal appelé rhabdomyolyse).

Très fréquent : pouvant affecter plus de 1 personne sur 10 :

- gonflement au niveau des bras, des mains, des jambes, des articulations ou des pieds.

Fréquent : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :

- réaction allergique,
- maux de tête (surtout en début du traitement), étourdissement, sensation de fatigue, somnolence,
- battements irréguliers du cœur, bouffée de chaleur,
- palpitations (sensation anormale des battements de cœur), manque de souffle,
- inflammation des cavités nasales, maux de gorge, saignement de nez,
- sensation d'avoir mal au cœur, douleur abdominale, digestion difficile, troubles du transit intestinal (dont diarrhées, constipation et flatulences),
- douleurs musculaires et des articulations, crampes et spasmes musculaires, douleur du dos, douleur dans les extrémités, fatigue musculaire,
- augmentation du taux de sucre dans votre sang (si vous êtes diabétique, vous devez continuer de surveiller avec attention le taux de sucre dans votre sang), augmentation de la créatine kinase sanguine, des résultats de tests sanguins qui montrent que le fonctionnement de votre foie peut devenir anormal,
- troubles de la vue (y compris vision double), vision floue.

Peu fréquent : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100 :

- hépatite (inflammation du foie),
- augmentation des enzymes hépatiques,

GLEMA®

Glimépiride

GLEMA® 1 mg, 2 mg, 3 mg et 4 mg, Boîte de 30 Comprimés avec barrette de fractionnement

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

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

1- Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise.

Glimépiride les autres composants sont : 1 mg, 2 mg, 3 mg et 4 mg

GLEMA® 1 mg comprimé, Excipients : lactose Monohydrate, Carboxyméthylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer Rouge E172

GLEMA® 2 mg comprimé, Excipients : lactose Monohydrate, Carboxyméthylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer jaune E172, Indigo Carmine E132

GLEMA® 3 mg comprimé, Excipients : lactose Monohydrate Carboxyméthylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer jaune E172

GLEMA® 4 mg comprimé, Excipients : lactose Monohydrate, Carboxyméthylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Indigo Carmine E132

Liste des excipients à effet nocif : Lactose

2- Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

GLEMA® est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonylurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang. GLEMA® agit en augmentant la quantité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

3- Indications thérapeutiques :

GLEMA® est utilisé dans le traitement du diabète sucré de type 2, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne sont pas suffisants pour contrôler à eux seuls le taux de sucre dans le sang.

4- Posologie :

Mode et voie d'administration.

- Prendre ce médicament par voie orale, juste avant ou pendant le premier repas principal de la journée (généralement le petit déjeuner). Si vous ne prenez pas de petit déjeuner, vous devez prendre le médicament au moment indiqué par votre médecin. Il est important de ne pas sauter de repas lorsque vous prenez GLEMA®, comprimé.
- Avaler les comprimés avec au moins un demi-verre d'eau. Ne pas écraser ou croquer les comprimés.

Durée du traitement.

La posologie de GLEMA®, comprimé dépend de vos besoins, et est déterminée par votre médecin en fonction des résultats des analyses sanguines et urinaires (taux de sucre dans le sang et les urines).

Ne prenez pas plus de comprimés que ce que vous a prescrit votre médecin.

- La posologie usuelle initiale est de 1 comprimé de GLEMA® 1 mg, comprimé, une fois par jour.
- Si nécessaire, votre médecin peut augmenter la dose après une à deux semaines de traitement.
- La dose maximale recommandée est de 6 mg de GLEMA® par jour.
- Un traitement associant glimépiride et metformine ou glimépiride et insuline peut être initié. Dans ce cas, les doses respectives de glimépiride, de metformine ou d'insuline dont vous avez besoin seront déterminées par votre médecin.
- En cas de modification de votre poids, de changement de rythme de vie ou si vous êtes en situation de stress, une modification des doses de GLEMA®, comprimé peut s'avérer nécessaire. Par conséquent, informez en votre médecin.
- Si vous avez l'impression que l'effet de votre médicament est trop fort ou trop faible, ne modifiez pas vous-même la posologie de votre traitement mais consultez votre médecin.

Fréquence d'administration.

L'utilisation régulière de produit pendant toute la durée du traitement est déterminante pour la réussite du traitement.

5- Contre-indications :

Ne prenez jamais GLEMA® et informez votre médecin

- Si vous êtes allergique à : glimépiride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang), tels que le glibenclamide, aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous avez un diabète insulinodépendant (diabète de type 1) ;
- En cas de décompensation acido-cétosée (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants : fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et odeur muscade)
- En cas de coma diabétique ;
- Si vous avez une maladie grave des reins ou du foie.

En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre GLEMA®.

6- Effets Indésirables :

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

Informez immédiatement votre médecin si vous avez l'un des symptômes suivants :

- Réactions allergiques ;
- Troubles au niveau du foie incluant couleur jaune de la peau et des yeux (jaunisse), trouble de la circulation de la bile (cholestase), information du foie (hépatite) ou mauvais fonctionnement du foie ;

- Allergie cutanée (hypersensibilité) telle que démangeaisons, éruptions cutanées, réactions allergiques légères peuvent s'aggraver ;
- Hypoglycémie sévère avec perte de connaissance, convulsions

Certains patients, au cours de leur traitement par GLEMA®, ont



Si vous remarquez un quelconque effet indésirable, informez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Si l'effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

7- Mises en garde spéciales et Précautions particulières

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

- Vous voyez, rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'un stress. Informez votre médecin car un changement temporaire de.
- Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins.
- Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne, prenez GLEMA®.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déshydrogénase peuvent favoriser la survenue d'une hypoglycémie. Les informations disponibles sur l'utilisation de GLEMA® chez les personnes atteintes de cette maladie sont limitées. L'utilisation chez ces patients n'est pas recommandée.

Informations importantes sur l'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang).

Lorsque vous prenez GLEMA®, une hypoglycémie peut survenir.

Les facteurs suivants peuvent favoriser la survenue d'une hypoglycémie :

- Modification du régime alimentaire ;
- Prise de plus de GLEMA® que ce dont vous avez besoin ;
- Fonction rénale diminuée ;
- Maladie grave du foie ;
- Si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles de la thyroïde) ;
- Si vous consommez de l'alcool (en particulier en l'absence de repas) ;
- Si vous prenez certains autres médicaments.

Si votre activité physique est augmentée, si vous ne mangez pas de glucides ou habituellement.

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

- faim intense, maux de tête, nausées, vomissements, apathie, sueurs, de concentration, diminution de la vigilance et des réactions, de l'articuler, tremblements, paralysie partielle, troubles sensoriels, vertiges, ou les symptômes suivants peuvent également survenir : sueurs abondantes, palpitations, douleur intense et soudaine dans la poitrine et troubles du rythme cardiaque).

Si votre taux de sucre dans le sang continue de baisser, vous pouvez avoir des convulsions, une perte de la maîtrise de soi, une respiration coupée de connaissance. Une hypoglycémie sévère peut également entraîner la mort.

Traitement de l'hypoglycémie.

Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent rapidement si vous consommez du sucre, du jus de fruit ou du sucre. Si les symptômes persistent, contactez votre médecin ou allez à l'hôpital si l'ingestion de sucre ne suffit pas.

Tests de laboratoire.

Si votre taux de sucre dans le sang ou dans les urines doit être contrôlé, informez votre médecin car l'utilisation de GLEMA® peut fausser les résultats de certaines analyses de sang pour vérifier le nombre de cellules sanguines.

Enfants et adolescents.

L'utilisation de GLEMA® n'est pas recommandée chez les enfants.

Ce produit contient DU LACTOSE.

Si votre médecin vous a dit que vous présentez une intolérance au lactose, ne prenez pas GLEMA®.

8- Interactions :

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez pris ou devez prendre d'autres médicaments, car ils peuvent interagir avec GLEMA®.

Votre médecin peut être amené à modifier la dose de GLEMA®.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez pris ou devez prendre d'autres médicaments, car ils peuvent interagir avec GLEMA®.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez pris ou devez prendre d'autres médicaments, car ils peuvent interagir avec GLEMA®.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez pris ou devez prendre d'autres médicaments, car ils peuvent interagir avec GLEMA®.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez pris ou devez prendre d'autres médicaments, car ils peuvent interagir avec GLEMA®.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez pris ou devez prendre d'autres médicaments, car ils peuvent interagir avec GLEMA®.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez pris ou devez prendre d'autres médicaments, car ils peuvent interagir avec GLEMA®.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez pris ou devez prendre d'autres médicaments, car ils peuvent interagir avec GLEMA®.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez pris ou devez prendre d'autres médicaments, car ils peuvent interagir avec GLEMA®.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez pris ou devez prendre d'autres médicaments, car ils peuvent interagir avec GLEMA®.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez pris ou devez prendre d'autres médicaments, car ils peuvent interagir avec GLEMA®.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez pris ou devez prendre d'autres médicaments, car ils peuvent interagir avec GLEMA®.

GLEMA®

Glimépiride

GLEMA® 1 mg, 2 mg, 3 mg et 4 mg, Boîte de 30 Comprimés avec barrette de fractionnement

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

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

1- Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise.

Glimépiride les autres composants sont : 1 mg, 2 mg, 3 mg et 4 mg

GLEMA® 1 mg comprimé, Excipients : lactose Monohydrate, Carboxyméthylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer Rouge E172

GLEMA® 2 mg comprimé, Excipients : lactose Monohydrate, Carboxyméthylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer jaune E172, Indigo Carmine E132

GLEMA® 3 mg comprimé, Excipients : lactose Monohydrate Carboxyméthylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer jaune E172

GLEMA® 4 mg comprimé, Excipients : lactose Monohydrate, Carboxyméthylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Indigo Carmine E132

Liste des excipients à effet nocif : lactose

2- Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

GLEMA® est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonylurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang. GLEMA® agit en augmentant la quantité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

3- Indications thérapeutiques :

GLEMA® est utilisé dans le traitement du diabète sucré de type 2, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne sont pas suffisants pour contrôler à eux seuls le taux de sucre dans le sang.

4- Posologie :

Mode et voie d'administration.

- Prendre ce médicament par voie orale, juste avant ou pendant le premier repas principal de la journée (généralement le petit déjeuner). Si vous ne prenez pas de petit déjeuner, vous devez prendre le médicament au moment indiqué par votre médecin. Il est important de ne pas sauter de repas lorsque vous prenez GLEMA®, comprimé.
- Avaler les comprimés avec au moins un demi-verre d'eau. Ne pas écraser ou croquer les comprimés.

Durée du traitement.

La posologie de GLEMA®, comprimé dépend de vos besoins, et est déterminée par votre médecin en fonction des résultats des analyses sanguines et urinaires (taux de sucre dans le sang et les urines).

Ne prenez pas plus de comprimés que ce que vous a prescrit votre médecin.

- La posologie usuelle initiale est de 1 comprimé de GLEMA® 1 mg, comprimé, une fois par jour.
- Si nécessaire, votre médecin peut augmenter la dose après une à deux semaines de traitement.
- La dose maximale recommandée est de 6 mg de GLEMA® par jour.
- Un traitement associant glimépiride et metformine ou glimépiride et insuline peut être initié. Dans ce cas, les doses respectives de glimépiride, de metformine ou d'insuline dont vous avez besoin seront déterminées par votre médecin.
- En cas de modification de votre poids, de changement de rythme de vie ou si vous êtes en situation de stress, une modification des doses de GLEMA®, comprimé peut s'avérer nécessaire. Par conséquent, informez en votre médecin.
- Si vous avez l'impression que l'effet de votre médicament est trop fort ou trop faible, ne modifiez pas vous-même la posologie de votre traitement mais consultez votre médecin.

Fréquence d'administration.

L'utilisation régulière de produit pendant toute la durée du traitement est déterminante pour la réussite du traitement.

5- Contre-indications :

Ne prenez jamais GLEMA® et informez votre médecin

- Si vous êtes allergique à : glimépiride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang), tels que le glibenclamide, aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous avez un diabète insulino-dépendant (diabète de type 1) ;
- En cas de décompensation acido-cétosée (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants : fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et odeur muscade)
- En cas de coma diabétique ;
- Si vous avez une maladie grave des reins ou du foie.

En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre GLEMA®.

6- Effets indésirables :

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

Informez immédiatement votre médecin si vous avez l'un des symptômes suivants :

- Réactions allergiques ;
- Troubles au niveau du foie incluant couleur jaune de la peau et des yeux (jaunisse), trouble de la circulation de la bile (cholestase), information du foie (hépatite) ou mauvais fonctionnement du foie ;

- Allergie cutanée (hypersensibilité) telle que démangeaisons, éruptions cutanées, réactions allergiques légères peuvent s'aggraver ;
- Hypoglycémie sévère avec perte de connaissance, convulsions

Certains patients, au cours de leur traitement par GLEMA®, ont



Si vous remarquez un quelconque effet indésirable ou si vous remarquez un effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

7- Mises en garde spéciales et Précautions particulières

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

- Vous auto-traiter d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'un stress.
- Informer votre médecin car un changement temporaire de votre taux de sucre peut être nécessaire.
- Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins.
- Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne, prenez GLEMA®.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déshydrogénase peuvent entraîner une anémie. Les informations disponibles sur l'utilisation de GLEMA® chez les patients atteints de diabète sucré de type 2 ne recommandent pas l'utilisation chez ces patients n'est pas recommandée.

Informations importantes sur l'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang).

Lorsque vous prenez GLEMA®, une hypoglycémie peut survenir.

Les facteurs suivants peuvent favoriser la survenue d'une hypoglycémie :

- Modification du régime alimentaire ;
- Modification du rythme alimentaire ;
- Prise de plus de GLEMA® que ce dont vous avez besoin ;
- Fonction rénale diminuée ;
- Maladie grave du foie ;
- Si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles de la thyroïde) ;
- Si vous consommez de l'alcool (en particulier en l'absence de repas) ;
- Si vous prenez certains autres médicaments ;
- Si votre activité physique est augmentée, si vous ne mangez pas de glucides ou habituellement.

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

- Fatigue, maux de tête, nausées, vomissements, apathie, sautes d'humeur, diminution de la vigilance et des réactions, de l'articulation, tremblements, paralysie partielle, troubles sensoriels, vertiges, ou les symptômes suivants peuvent également survenir : sueurs abondantes, palpitations, faiblesse intense et soudaine dans la poitrine et troubles du rythme cardiaque.
- Si votre taux de sucre dans le sang continue de baisser, vous pouvez avoir des convulsions, une perte de la maîtrise de soi, une respiration coupée de connaissance. Une hypoglycémie sévère peut également entraîner la mort.

Traitement de l'hypoglycémie :

Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent rapidement si vous consommez du sucre, du jus de fruit ou du sucre. Si les symptômes persistent, contactez votre médecin ou allez à l'hôpital si l'ingestion de sucre ne suffit pas. Les tests de laboratoire : Si votre taux de sucre dans le sang ou dans les urines doit être contrôlé, informez votre médecin car un changement temporaire de votre taux de sucre peut être nécessaire. Par conséquent, informez en votre médecin.

Enfants et adolescents : L'utilisation de GLEMA® n'est pas recommandée chez les enfants.

Ce produit contient DU LACTOSE.

Si votre médecin vous a dit que vous présentez une intolérance au lactose, contactez votre médecin avant de prendre GLEMA®.

8- Interactions :

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez pris ou devez prendre :

- Votre médecin peut être amené à modifier la dose de GLEMA®.
- Médicaments pour augmenter l'effet de GLEMA® sur votre taux de sucre dans le sang.
- L'effet de GLEMA® (diminution du taux de sucre dans le sang) peut être augmenté par :
- L'usage de médicaments pour traiter le diabète (tels que l'insuline ou les médicaments pour traiter la douleur ou l'inflammation (phénylbutazone, indométhacine, naproxène, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections urinaires (tels que la ceftriaxone, la claritromycine) ;
- Médicaments pour empêcher la coagulation du sang (antivitamine K, warfarine, coumadin) ;
- Médicaments favorisant le développement musculaire (anabolisants stéroïdiens) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes et fongiques (amphotéricine B, fluconazole, itraconazole, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (antifongiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (antibiotiques, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections virales (antiviraux, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections parasitaires (antiparasitaires, etc.) ;

GLEMA®

Glimépiride

GLEMA® 1 mg, 2 mg, 3 mg et 4 mg, Boîte de 30 Comprimés avec barrette de fractionnement

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

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

1- Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise.

Glimépiride 1 mg, 2 mg, 3 mg et 4 mg

Les autres composants sont :

GLEMA® 1 mg comprimé,

Excipients : lactose Monohydrate , Carboxyméthylamidon Sodium (Type A), Cellulose Microcristalline Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer Rouge E172

GLEMA® 2 mg comprimé,

Excipients : lactose Monohydrate , Carboxyméthylamidon Sodium (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer jaune E172, Indigo Carmine E132

GLEMA® 3 mg comprimé,

Excipients : lactose Monohydrate Carboxyméthylamidon Sodium (Type A), Cellulose Microcristalline Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer jaune E172

GLEMA® 4 mg comprimé,

Excipients : lactose Monohydrate, Carboxyméthylamidon Sodium (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Indigo Carmine E132

Liste des excipients à effet nocif : lactose

2- Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

GLEMA® est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang. GLEMA® agit en augmentant la quantité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

3- Indications thérapeutiques :

GLEMA® est utilisé dans le traitement du diabète sucré de type 2, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne sont pas suffisants pour contrôler à eux seuls le taux de sucre dans le sang.

4- Posologie :

Mode et voie d'administration.

- Prenez ce médicament par voie orale, juste avant ou pendant le premier repas principal de la journée (généralement le petit déjeuner). Si vous ne prenez pas de petit déjeuner, vous devez prendre le médicament au moment indiqué par votre médecin. Il est important de ne pas sauter de repas lorsque vous prenez GLEMA®, comprimé.
- Avaler les comprimés avec au moins un demi-verre d'eau. Ne pas écraser ou croquer les comprimés.

Durée du traitement.

La posologie de GLEMA®, comprimé dépend de vos besoins, et est déterminée par votre médecin en fonction des résultats des analyses sanguines et urinaires (taux de sucre dans le sang et les urines).

Ne prenez pas plus de comprimés que ce que vous a prescrit votre médecin.

- La posologie usuelle initiale est de 1 comprimé de GLEMA® 1 mg, comprimé, une fois par jour.
- Si nécessaire, votre médecin peut augmenter la dose après une à deux semaines de traitement.
- La dose maximale recommandée est de 6 mg de GLEMA® par jour.
- Un traitement associant glimépiride et metformine ou glimépiride et insuline peut être initié. Dans ce cas, les doses respectives de glimépiride, de metformine ou d'insuline dont vous avez besoin seront déterminées par votre médecin.
- En cas de modification de votre poids, de changement de rythme de vie ou si vous êtes en situation de stress, une modification des doses de GLEMA®, comprimé peut s'avérer nécessaire. Par conséquent, informez en votre médecin.
- Si vous avez l'impression que l'effet de votre médicament est trop fort ou trop faible, ne modifiez pas vous-même la posologie de votre traitement mais consultez votre médecin.

Fréquence d'administration.

L'utilisation régulière de produit pendant toute la durée du traitement est déterminante pour la réussite du traitement.

5- Contre-indications :

Ne prenez jamais GLEMA® et informez votre médecin

- Si vous êtes allergique à glimépiride, aux autres sulfonurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang), tels que le glibenclamide, aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous avez un diabète insulinodépendant (diabète de type 1) ;
- En cas de décompensation acido-cétosée (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants : fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et odeur muscade)
- En cas de coma diabétique ;
- Si vous avez une maladie grave des reins ou du foie.

En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre GLEMA®.

6- Effets indésirables :

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

Informez immédiatement votre médecin si vous avez l'un des symptômes suivants :

- Réactions allergiques ;
- Troubles au niveau du foie incluant couleur jaune de la peau et des yeux (jaunisse), trouble de la circulation de la bile (cholestase), inflammation du foie (hépatite) ou mauvais fonctionnement du foie ;

- Allergie cutanée (hypersensibilité) telle que démangeaisons, éruptions cutanées, réactions allergiques légères peuvent s'aggraver ;
- Hypoglycémie sévère avec perte de connaissance, convulsions

Certains patients, au cours de leur traitement par GLEMA®, ont



Si vous remarquez un quelconque effet indésirable ou si vous avez un effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

7- Mises en garde spéciales et Précautions particulières

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

- Vous auto-traiter d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'un stress.
- Informer votre médecin car un changement temporaire de votre taux de sucre peut être nécessaire.
- Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins.
- Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne, prenez GLEMA®.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déshydrogénase peuvent favoriser la survenue d'une hypoglycémie. Les informations disponibles sur l'utilisation de GLEMA® chez les personnes atteintes de cette maladie sont limitées. L'utilisation chez ces patients n'est pas recommandée.

Informations importantes sur l'hypoglycémie (faible taux de sucre).

Lorsque vous prenez GLEMA®, une hypoglycémie peut survenir.

Les facteurs suivants peuvent favoriser la survenue d'une hypoglycémie :

- Modification du régime alimentaire ;
- Prise de plus de GLEMA® que ce dont vous avez besoin ;
- Fonction rénale diminuée ;
- Maladie grave du foie ;
- Si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles de la thyroïde) ;
- Si vous consommez de l'alcool (en particulier en l'absence de repas) ;
- Si vous prenez certains autres médicaments.

Si votre activité physique est augmentée, si vous ne mangez pas de glucides ou habituellement.

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

- Fatigue, maux de tête, nausées, vomissements, apathie, sautes d'humeur, diminution de la vigilance et des réactions, de l'articulation, tremblements, paralysie partielle, troubles sensoriels, vertiges, ou les symptômes suivants peuvent également survenir : sueurs abondantes, palpitations, faiblesse intense et soudaine dans la poitrine et troubles du rythme cardiaque.

Si votre taux de sucre dans le sang continue de baisser, vous pouvez avoir des convulsions, une perte de la maîtrise de soi, une respiration coupée de connaissance. Une hypoglycémie sévère peut également entraîner la mort.

Traitement de l'hypoglycémie :

Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent rapidement si vous consommez du sucre, du jus de fruit ou du sucre. Si les symptômes persistent, contactez votre médecin ou allez à l'hôpital si l'ingestion de sucre ne suffit pas.

Tests de laboratoire :

Si votre taux de sucre dans le sang ou dans les urines doit être contrôlé, informez votre médecin car l'utilisation de GLEMA® peut fausser les résultats.

Enfants et adolescents :

L'utilisation de GLEMA® n'est pas recommandée chez les enfants et adolescents.

Ce produit contient DU LACTOSE.

Si votre médecin vous a dit que vous présentez une intolérance au lactose, contactez votre médecin avant de prendre GLEMA®.

8- Interactions :

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez pris ou devez prendre d'autres médicaments.

Votre médecin peut être amené à modifier la dose de GLEMA®.

Informez votre médecin si vous prenez d'autres médicaments qui peuvent aggraver l'effet de GLEMA® sur votre taux de sucre.

Les médicaments suivants peuvent aggraver l'effet de GLEMA® sur votre taux de sucre dans le sang et augmenter le risque d'hypoglycémie :

- autres médicaments pour traiter le diabète (tels que l'insuline ou les médicaments pour traiter la douleur ou l'inflammation (phénylbutazone, salicylate) ;
- médicaments pour traiter les infections urinaires (tels que les antibiotiques) ;
- médicaments pour traiter les infections bactériennes et fongiques (quinolones, claritromycine) ;
- médicaments pour empêcher la coagulation du sang (antivitamine K) ;
- médicaments favorisant le développement musculaire (anabolisants).

patients ayant une élévation
in diabète de type 2 et ayant
tération de la fonction rénale.

FORMATIONS A E PRENDRE APROVEL

rbésartan ou à l'un des autres
s ce médicament (mentionnés

us de 3 mois (il est également
rendre Aprovel en début de
e grossesse)

u une insuffisance rénale et
un médicament contenant de
votre pression artérielle

ns
es avant de prendre Aprovel et
tes se présente :
issements ou de diarrhée

mes rénaux
mes cardiaques

ar une atteinte rénale due au
médecin peut faire pratiquer
s, en particulier pour mesurer
s le sang en cas de mauvais

ntervention chirurgicale ou
icaments suivants pour traiter

yme de Conversion (IEC) » (par
opril, ramipril), en particulier
mes rénaux dus à un diabète.

né à surveiller régulièrement
ns, votre pression artérielle et
ex. du potassium) dans votre
tions dans la rubrique « Ne

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou
si vous envisagez d'être enceinte. Aprovel est déconseillé en
début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes à
plus de 3 mois de grossesse, car il peut entraîner de graves
problèmes de santé chez l'enfant à naître s'il est utilisé au
cours de cette période (voir la rubrique grossesse).

Enfants et adolescents

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants et les
adolescents car l'efficacité et la tolérance n'a pas encore été établie.

Autres médicaments et Aprovel

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

Votre médecin pourrait avoir besoin de modifier la dose de
vos médicaments et/ou prendre d'autres précautions :

Si vous prenez un inhibiteur de l'enzyme de conversion ou de
l'aliskiren (voir aussi les informations dans les rubriques « Ne
prenez jamais Aprovel » et « Avertissements et précautions »)

**Vous pouvez être amené à effectuer des contrôles
sanguins si vous prenez :**

- une supplémentation en potassium,
- des sels de régime à base de potassium,
- des médicaments d'épargne potassique (tels que certains
diurétiques),
- des médicaments contenant du lithium.

Si vous prenez des médicaments antidouleur appelés anti-
inflammatoires non stéroïdiens, les effets de l'irbésartan
peuvent être diminués.

Aprovel avec des aliments et boissons

Aprovel peut être pris au cours ou en dehors des repas.

Grossesse et allaitement

Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou
si vous pensez pouvoir être enceinte. Votre médecin vous
recommandera normalement d'arrêter de prendre Aprovel
avant que vous ne soyez enceinte ou dès que vous apprenez
que vous êtes enceinte et vous conseillera de prendre un
autre médicament à la place de Aprovel. Aprovel n'est pas
recommandé en début de grossesse et ne doit pas être pris
après plus de 3 mois de grossesse car il est susceptible de
nuire gravement à votre bébé s'il est utilisé après le 3^{ème}
mois de grossesse.

Allaitement

Informez votre médecin si vous allaitez ou si vous êtes sur
le point d'allaiter. Aprovel est déconseillé chez les femmes
qui allaitent, votre médecin vous prescrira normalement un
autre traitement si vous souhaitez allaiter, en particulier si
votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATION

APROVEL®
comprimés pelliculés
irbésartan

APROVEL®

an/irb
imés p
opated t

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1
Ain sebaâ Casablanca
Aprovel 150 mg, cp b 28
P.P.V : 158,30 DH



Veillez lire attentivement l'intégralité avant de prendre ce médicament car informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez 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 Aprovel et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Aprovel
3. Comment prendre Aprovel
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Aprovel
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE APROVEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Aprovel appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine II est une substance formée par l'organisme qui se lie aux récepteurs des vaisseaux sanguins, ce qui entraîne leur constriction. Il en résulte une élévation de la pression artérielle. Aprovel empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs et provoque ainsi un relâchement des vaisseaux sanguins et une baisse de la pression artérielle. Aprovel ralentit la dégradation du fonctionnement des reins chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

composants contenus dans la rubrique 6)

- si vous êtes **enceinte** de préférence d'éviter de prendre Aprovel pendant la grossesse – voir la rubrique 4.
- **si vous avez du diabète** que vous êtes traité(e) par l'aliskiren pour diminuer vos

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin si **une des situations suivantes**

- si vous souffrez de **vomissements importants**
 - si vous souffrez de **problèmes de vision**
 - si vous souffrez de **problèmes de circulation**
 - si vous recevez Aprovel pour **diabète**. Dans ce cas votre médecin vous fera faire des tests sanguins réguliers pour contrôler le taux de potassium dans le sang et le fonctionnement des reins.
 - si vous devez subir une **anesthésie**
 - si vous prenez l'un des médicaments pour une **hypertension** :
 - un « inhibiteur de l'enzyme de conversion » comme l'énalapril, le lisinopril, si vous avez des problèmes de circulation
 - l'aliskiren
- Votre médecin pourra être amené à modifier le fonctionnement de vos reins et le taux des électrolytes (par exemple le potassium) dans le sang. Voir aussi les informations dans la notice. **ne prenez jamais Aprovel »**

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATION

APROVEL®
comprimés pelliculés
irbésartan

APROVEL®

an/irb
imés p
opated t

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1
Ain sebaâ Casablanca
Aprovel 150 mg, cp b 28
P.P.V : 158,30 DH



Veillez lire attentivement l'intégralité avant de prendre ce médicament car informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez 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 Aprovel et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Aprovel
3. Comment prendre Aprovel
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Aprovel
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE APROVEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Aprovel appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine II est une substance formée par l'organisme qui se lie aux récepteurs des vaisseaux sanguins, ce qui entraîne leur constriction. Il en résulte une élévation de la pression artérielle. Aprovel empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs et provoque ainsi un relâchement des vaisseaux sanguins et une baisse de la pression artérielle. Aprovel ralentit la dégradation du fonctionnement des reins chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

composants contenus dans la rubrique 6)

- si vous êtes **enceinte** de préférence d'éviter de prendre Aprovel pendant la grossesse – voir la rubrique 4.
- **si vous avez du diabète** que vous êtes traité(e) par l'aliskiren pour diminuer vos

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin si **une des situations suivantes**

- si vous souffrez de **voies respiratoires importantes**
 - si vous souffrez de **problèmes de cœur**
 - si vous souffrez de **problèmes de foie**
 - si vous recevez Aprovel pour **diabète**. Dans ce cas votre médecin vous fera faire des tests sanguins réguliers pour surveiller le taux de potassium dans le sang et le fonctionnement des reins.
 - si vous devez subir une **intervention chirurgicale** ou une **anesthésie**
 - si vous prenez l'un des médicaments pour une **hypertension** :
 - un « inhibiteur de l'enzyme de conversion » (exemple énalapril, lisinapril) si vous avez des problèmes de reins
 - l'aliskiren
- Votre médecin pourra être amené à modifier le fonctionnement de vos reins et le taux des électrolytes (par exemple le potassium) dans le sang. Voir aussi les informations dans la rubrique 4. **ne prenez jamais Aprovel »**

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATION

APROVEL®
comprimés pelliculés
irbésartan

APROVEL®

an/irb
imés p
opated t

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1
Ain sebaâ Casablanca
Aprovel 150 mg, cp b 28
P.P.V : 158,30 DH



Veillez lire attentivement l'intégralité avant de prendre ce médicament car informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez 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 Aprovel et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Aprovel
3. Comment prendre Aprovel
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Aprovel
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE APROVEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Aprovel appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine II est une substance formée par l'organisme qui se lie aux récepteurs des vaisseaux sanguins, ce qui entraîne leur constriction. Il en résulte une élévation de la pression artérielle. Aprovel empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs et provoque ainsi un relâchement des vaisseaux sanguins et une baisse de la pression artérielle. Aprovel ralentit la dégradation du fonctionnement des reins chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

composants contenus dans la rubrique 6)

- si vous êtes **enceinte** de préférence d'éviter de prendre Aprovel pendant la grossesse – voir la rubrique 4.
- **si vous avez du diabète** que vous êtes traité(e) par l'aliskiren pour diminuer vos

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin si **une des situations suivantes**

- si vous souffrez de **vomissements importants**
 - si vous souffrez de **problèmes de vision**
 - si vous souffrez de **problèmes de circulation**
 - si vous recevez Aprovel pour **diabète**. Dans ce cas votre médecin vous fera faire des tests sanguins réguliers pour surveiller le taux de potassium dans le sang et le fonctionnement des reins.
 - si vous devez subir une **anesthésie**
 - si vous prenez l'un des médicaments pour une **hypertension** :
 - un « inhibiteur de l'enzyme de conversion » (exemple énalapril, lisinapril) si vous avez des problèmes de vision
 - l'aliskiren
- Votre médecin pourra être amené à modifier le fonctionnement de vos reins et le taux des électrolytes (par exemple le potassium) dans le sang. Voir aussi les informations dans la rubrique 4. **ne prenez jamais Aprovel »**

KARDEGIC® 75mg

Acétylsalicylate de DL-Ysine
poudre pour solution buvable en sachet-dose



Veillez 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 lire. » « 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 nuire, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. » « Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. QUELS EST CE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :
ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.
Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.
KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :
KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récurrences d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose sans l'accord de votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :

- « si vous êtes allergique à la substance active (acétylsalicylate de DL-ysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, mentionnés dans la rubrique 6,
- « si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens - AINS),
- « si vous êtes enceinte. À partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour,
- « si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS),
- « si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum,
- « si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens),
- « si vous souffrez de saignements ou à votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements,
- « si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur,
- « si vous êtes atteint d'une maladie des cellules imputriques dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Avertissements et précautions
Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

- « si vous avez une maladie hépatique des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,
- « si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),
- « si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles),
- « si vous avez une maladie des reins ou du foie,
- « si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),
- « si vous avez des saignements.

Reve, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des patients sous traitement par KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose et de acétylsalicylique. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

LOT : Z2E008
PER. 09/2024

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

P.P.V. : 300H70



tir. Le risque
pionnes de
l'as
C75 mg
rien en cas de

me lorsque la

ne doit pas être allé.
Pendant le traitement
de surveillance de ces
faibles poids corporels
d'association à cette
survenue de tels effets
Si une intervention
chirurgicale est prévue
décrivez votre état de
santé à votre médecin
Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce
médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

Enfants et adolescents
Utilisez ce médicament avec précaution chez les enfants et adolescents.

Utilisez ce médicament avec précaution chez les enfants et adolescents.

Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS) comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements.

Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose en même temps que :

- « un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,
- « un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,
- « un autre médicament à base de brométhane ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),
- « un autre médicament à base d'anagrelide (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),
- « le ticagrelor (dans les indications validées),
- « un autre médicament à base de fibrinolyse (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du cœur sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),
- « nicorandil (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine).

Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :

- « méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers),
- « toques gastro-intestinales, antiacides et adsorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),
- « anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),
- « anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicaments utilisés dans le traitement de la douleur et de la fièvre),
- « ticagrelor (dans les indications validées),
- « colistiméthate,
- « bupropion,
- « un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),
- « médicaments mites adrénergiques-sérotoninergiques.

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

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose avec des aliments, boissons et de l'alcool

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de lésions au niveau gastro-intestinal.

Grossesse, allaitement et fertilité

- « Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous prenez l'aspirine pendant la grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.
- « **Grossesse :** Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). Ne prenez AUCUN AUTRE médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).
- « **Jusqu'à 100 mg par jour :** Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste

peut être amené à vous prescrire de l'aspirine à faibles doses (inférieures ou égales à 100 mg par jour) dans des circonstances exceptionnelles nécessitant une surveillance spécialisée. Si tel est le cas, il est très important de respecter scrupuleusement l'ordonnance de votre médecin, sans dépasser les doses prescrites.

« **entre 100 et 500 mg par jour :** Par mesure de précaution, les recommandations ci-dessous s'appliquent, sauf prescription contraire de votre médecin spécialiste.

« **à partir de 500 mg par jour :**

« **Avant le début du 6ème mois de grossesse (jusqu'à la 24ème semaine d'aménorrhée),** vous ne devez pas prendre ce médicament, sauf en cas d'absolue nécessité déterminée par votre médecin, en raison du risque potentiel de fausses couches ou de malformations. Dans ce cas, la dose devra être la plus faible possible et la durée du traitement la plus courte possible.

« **À partir du début du 6ème mois jusqu'à la fin de la grossesse (au-delà de la 24ème semaine d'aménorrhée),** ce médicament est contre-indiqué, vous ne devez EN AUCUN CAS prendre ce médicament car ses effets sur votre enfant peuvent avoir des conséquences graves voire fatales, notamment sur le cœur, les pommies et/ou les reins, et cela même avec une seule prise.

Si vous avez pris ce médicament alors que vous étiez enceinte, parlez-en immédiatement à votre gynécologue. Ce médicament est contre-indiqué, vous ne devez EN AUCUN CAS prendre ce médicament alors que vous étiez enceinte, parlez-en immédiatement à votre gynécologue. Ce médicament est contre-indiqué, vous ne devez EN AUCUN CAS prendre ce médicament alors que vous étiez enceinte, parlez-en immédiatement à votre gynécologue.

Allaitement : Ce médicament passant dans le lait maternel, ce médicament est contre-indiqué pendant l'allaitement.

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

Fertilité : L'aspirine, comme tous les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), peut altérer la fertilité des femmes et entraîner des difficultés pour devenir enceinte, de façon réversible à l'arrêt du traitement. Informez votre médecin si vous présentez une grossesse ou si vous avez des difficultés

de grossesse. Ce médicament passant dans le lait maternel, ce médicament est contre-indiqué pendant l'allaitement.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose contient du lactose

Ce médicament contient un sucre (le lactose) qui se décompose en galactose et en glucose. Son utilisation est contre-indiquée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies héréditaires rares).

Si votre médecin vous a déjà dit que vous présentez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

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

Ce médicament est réservé à l'adulte.

La dose habituelle est de 1 sachet par jour.

Votre médecin vous indiquera combien de sachets vous devez prendre chaque jour.

Respectez toujours la dose indiquée par votre médecin.

Ce dosage faible d'aspirine n'est pas adapté aux situations d'urgence cardiaque.

En cas d'incertitude, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Mode d'administration
Ce médicament est à prendre par voie orale.

Versez le contenu du sachet dans un grand verre. Ajoutez de l'eau. Attendez que la poudre soit dissoute avant de la boire.

Fréquence d'administration
Prenez votre médicament une fois par jour.

Votre médecin vous dira à quel moment de la journée vous devez prendre ce médicament.

Durée du traitement
Votre médecin vous dira combien de temps vous devez prendre ce médicament.

Si vous avez pris plus de KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose que vous n'auriez dû (ou en cas d'ingestion accidentelle) :

Prenez rapidement votre médicament, en particulier s'il s'agit d'un enfant.
Un surdosage peut être mortel, en particulier chez l'enfant. Les principaux symptômes d'intoxication sont : des bourdonnements d'oreille, une sensation de baisse de l'acidité, des maux de tête, des vertiges, voire dans les cas graves de la fièvre, une hypoglycémie importante (baisse du taux de sucre dans le sang), une chute rapide de la tension artérielle, une respiration accélérée et une perte de la conscience (coma).

Si ces signes surviennent, vous devez arrêter immédiatement le traitement et vous rendre en urgence dans un hôpital pour que vous y soyez traité.

Un épisode du poumon non lié à une insuffisance cardiaque peut survenir en cas de surdosage aigu et chronique avec l'aspirine (voir rubrique 4. Quels sont les effets indésirables ?). Cet épisode peut être mortel en cas de surdosage.

Si vous oubliez de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Continuez votre traitement normalement et prévenez votre médecin.

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

votre médecin ou pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

Les effets indésirables suivants peuvent survenir : « douleurs abdominales, difficultés de digestion, brûlures d'estomac, inflammation de l'œsophage, de l'estomac, du duodénum, du colon, ulcération de l'œsophage, de l'estomac, du duodénum, de l'intestin, perforation d'ulcère digestif, perforation de l'intestin, ces réactions peuvent être ou non associées à des saignements gastriques ou intestinaux visibles ou non (belles nausées, sang dans les selles ou vomissements de sang), pouvant entraîner une anémie (diminution du nombre de globules rouges dans le sang).

« **Effets indésirables graves :** « saignements (épistaxis, pâleur et vertiges) quelle que soit la dose d'aspirine, et chez les patients avec ou sans signes d'alerte ou d'antécédents gastro-intestinaux graves,

« inflammation aiguë du pancréas ou cours d'une réaction allergique liée à l'acide acétylsalicylique,

« saignements (hémorragies) pouvant engager le pronostic vital, « saignements éphémères, pouvant engager le pronostic vital, en particulier chez les sujets âgés. Dans ce cas, il faut arrêter immédiatement le médicament, « diminution du nombre de plaquettes dans le sang (thrombocytopénie),

« taux anormalement bas de certaines cellules du sang (pancytopenie, bicytopenie, anémie aplasique), « appauvrissement de la production des cellules sanguines (insuffisance médullaire),

« taux anormalement bas de certains globules blancs pouvant entraîner des infections graves (leucopénie, neutropénie, agranulocytose), « destruction des globules rouges dans le sang (anémie hémolytique) chez les patients ayant un déficit en l'enzyme

glucose-6-phosphate-déhydrogénase, « syndrome de Reye (apparition de trouble de la conscience ou du comportement et de vomissements) chez un enfant présentant une maladie virale et prenant de l'aspirine (voir rubrique 2 « Avertissements et précautions »), « sang dans les urines, saignements par les voies génitales, « bleus (hématomes), saignements (nez, gencives, petites taches rouges sur la peau (purpura), « réaction allergique : boutons et/ou rougeurs sur la peau, urticaire, bronzage

généralisé du visage et du cou pouvant entraîner une difficulté à respirer (œdème de Quincke, soit symptomatique, soit secondaire à une crise d'asthme), malaise brutal avec baisse importante de la pression artérielle (choc anaphylactique), « œdèmes (gonflements dus à une accumulation de liquide dans les tissus) si vous prenez des doses élevées de KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, « œdème du poumon non lié à une insuffisance cardiaque en cas d'utilisation au long cours et dans le contexte d'une réaction allergique à l'aspirine, « difficultés à respirer, « bourdonnements d'oreille, sensation de baisse de l'audition, maux de tête, sensations vertigineuses. Il peut alors s'agir d'un surdosage, « augmentation des enzymes du foie, atteinte du foie (principalement des cellules du foie, maladie du foie chronique (hépatite chronique),

« diminution de l'élimination de l'acide urique, pouvant entraîner une crise de goutte (articulations gonflées et douloureuses liées à un excès d'acide urique), « éruption cutanée en plaques rouges ardoisées avec démangeaisons et sensation de brûlure, lésions des téguments (eczéma) et pouvant apparaître sans motifs évidents en cas de reprise du médicament, « maladie des reins (insuffisance rénale), « inflammation des vaisseaux sanguins pouvant être associée à des atteintes des articulations, du rein, de la peau et du tube digestif, « douleur localisée dans la poitrine qui peut irradier vers l'épaule gauche et la mâchoire d'origine allergique (syndrome de Kouniss), « présence de sang dans les sperme (hématospermie).

« Dans tous les cas, consultez votre médecin.

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 par l'adresse email : pharmacovigilance.marco@sanofi.com | Tel standard : +212 05 22 66 90 00.

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

5. COMMENT CONSERVER KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage.

À conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Conservez les sachets dans l'emballage extérieur, à l'abri de l'humidité.

Ne conservez pas le médicament au froid, à l'écart ou avec des odeurs ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

« La substance active est : Acétylsalicylate de DL-ysine, 75 mg.

« Les autres composants sont : glycine, arôme mandarine, glycyrrhizate d'ammonium.

Qu'est-ce que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de poudre pour solution buvable.

Chaque boîte contient 30 sachets-dose.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : 05/2020.

Conditions de prescription et de délivrance : Médicament non soumis à prescription médicale

40000464-071

KARDEGIC® 75mg

Acétylsalicylate de DL-Ysine
poudre pour solution buvable en sachet-dose



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

1. QUELS EST CE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :
ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.
Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.
KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :
KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récurrences d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose sans l'accord de votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :

- si vous êtes allergique à la substance active (acétylsalicylate de DL-ysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens - AINS),
- si vous êtes enceinte. À partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour,
- si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS),
- si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum,
- si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens),
- si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements,
- si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur,
- si vous êtes atteint d'une maladie des cellules imputriques dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Avertissements et précautions
Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

- si vous avez une maladie hépatique des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,
- si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),
- si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles),
- si vous avez une maladie des reins ou du foie,
- si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),
- si vous avez des saignements.

Reve, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des patients sous traitement par KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose et de acétylsalicylique. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

LOT : Z2E008
PER. 09/2024

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

P.P.V. : 300H70



tir. Le risque
pionnes de
i cas
C75 mg
rien en cas de

ne lorsque la

ne doit pas être allé.
Pendant le traitement
de surveillance de ces
faibles poids corporels
d'association à cette
survenue de tels effets
Si une intervention
chirurgicale est prévue
décrivez votre état de
santé à votre médecin
Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

Enfants et adolescents
Utilisez ce médicament avec précaution chez les enfants et adolescents.

Utilisez ce médicament avec précaution chez les enfants et adolescents.

Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS) comme par exemple l'ibuprofène sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements.

Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose en même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,
- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,
- un autre médicament à base de brométhane ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),
- un autre médicament à base d'anagrelide (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),
- le ticagrelor (dans les indications validées),
- un autre médicament à base de fibrinolyse (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du cœur sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),
- nicorandil (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine).

Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :

- méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers),
- toques gastro-intestinales, antiacides et adsorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),
- anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),
- anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicaments utilisés dans le traitement de la douleur et de la fièvre),
- ticagrelor (dans les indications validées),
- colistiméthil,
- bnfurim,
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),
- médicaments mites adrénergiques-sérotoninergiques.

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

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose avec des aliments, boissons et de l'alcool

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de lésions au niveau gastro-intestinal.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous prenez l'aspirine pendant la grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

Grossesse : Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). Ne prenez AUCUN AUTRE médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

Jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste

peut être amené à vous prescrire de l'aspirine à faibles doses (inférieures ou égales à 100 mg par jour) dans des circonstances exceptionnelles nécessitant une surveillance spécialisée. Si tel est le cas, il est très important de respecter scrupuleusement l'ordonnance de votre médecin, sans dépasser les doses prescrites.

• **entre 100 et 500 mg par jour :** Par mesure de précaution, les recommandations ci-dessous s'appliquent, sauf prescription contraire de votre médecin spécialiste.

• **à partir de 500 mg par jour :**

• **Avant le début du 6ème mois de grossesse (jusqu'à la 24ème semaine d'aménorrhée),** vous ne devez pas prendre ce médicament, sauf en cas d'absolue nécessité déterminée par votre médecin, en raison du risque potentiel de fausses couches ou de malformations. Dans ce cas, la dose devra être la plus faible possible et la durée du traitement la plus courte possible.

• **À partir du début du 6ème mois jusqu'à la fin de la grossesse (au-delà de la 24ème semaine d'aménorrhée),** ce médicament est contre-indiqué, vous ne devez EN AUCUN CAS prendre ce médicament car ses effets sur votre enfant peuvent avoir des conséquences graves voire fatales, notamment sur le cœur, les poumons et/ou les reins, et cela même avec une seule prise.

Si vous avez pris ce médicament alors que vous étiez enceinte, parlez-en immédiatement à votre médecin. Ce médicament est utilisé pour une surveillance adaptée sous surveillance stricte et nécessaire.

Allaitement : Ce médicament passant dans le lait maternel, ce médicament est déconseillé pendant l'allaitement.

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

Fertilité : L'aspirine, comme tous les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), peut altérer la fertilité des femmes et entraîner des difficultés pour devenir enceinte, de façon réversible à l'arrêt du traitement. Informez votre médecin si vous présentez une grossesse ou si vous avez des difficultés de comportement et de vomissements chez un enfant présentant une maladie virale et prévalant de l'aspirine (voir rubrique 2 - Avertissements et précautions) ; le sang dans les urines, saignements par les voies génitales, • bleus (hématomes), saignements (nez, gencives, petites taches rouges sur la peau (purpura) ; réaction allergique : boutons et/ou rougeurs sur la peau ; urticaire. Brûlure

soit symptomatique, soit non symptomatique, à une crise d'asthme, malaise brutal avec perte importante de la pression artérielle (choc anaphylactique), • crâniennes (gonflement dû à une accumulation de liquide dans les tissus) si vous prenez des doses élevées de KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, • crâniennes du poumon non liées à une insuffisance cardiaque en cas d'utilisation au long cours et dans le contexte d'une réaction allergique à l'aspirine, • difficultés à respirer, • bourdonnements d'oreille, sensation de baisse de l'audition, maux de tête, sensations vertigineuses. Il peut alors s'agir d'un surdosage, • augmentation des enzymes du foie, atteinte du foie (principalement des cellules du foie, maladie du foie chronique (hépatite chronique),

• diminution de l'élimination de l'acide urique, pouvant entraîner une crise de goutte (articulations gonflées et douloureuses liées à un excès d'acide urique), • éruption cutanée en plaques rouges ardoisées avec démangeaisons et sensation de brûlure, lésions des taches colorées et pouvant apparaître sans motifs évidents en cas de reprise du médicament, • maladie des reins (insuffisance rénale), • inflammation des vaisseaux sanguins pouvant être associée à des atteintes des articulations, du rein, de la peau et du tube digestif), • douleur localisée dans la poitrine qui peut irradier vers l'épaule gauche et la mâchoire d'origine allergique (syndrome de Kounis), • présence de sang dans la sperme (hématospermie).

Si vous avez des saignements, consultez votre médecin.

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 par l'adresse email : pharmacovigilance.marco@sanofi.com | Tel standard : +212 05 22 66 90 00.

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

5. COMMENT CONSERVER KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage.

À conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Conservez les sachets dans l'emballage extérieur, à l'abri de l'humidité.

Les autres composants sont : glycine, arôme mandarine, glycyrrhizate d'ammonium.

Qu'est-ce que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de poudre pour solution buvable.

Chaque boîte contient 30 sachets-dose.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : 05/2020.

Conditions de prescription et de délivrance : Médicament non soumis à prescription médicale

Si les signes suivants, vous devez arrêter immédiatement le traitement et vous rendre en urgence dans un hôpital pour que vous y soyez traité.

• L'apparition du poumon non lié à une insuffisance cardiaque peut survenir en cas de surdosage aigu et chronique avec l'aspirine (voir rubrique 4. Quels sont les effets indésirables ?). Cet effet peut être mortel en cas de surdosage.

Si vous oubliez de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Continuez votre traitement normalement et prévenez votre médecin.

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

votre médecin ou pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

Les effets indésirables suivants peuvent survenir : • douleurs abdominales, difficultés de digestion, brûlures d'estomac, • inflammation de l'œsophage, de l'estomac, du duodénum, du colon, • ulcération de l'œsophage, de l'estomac, du duodénum, de l'intestin, perforation d'ulcère digestif, perforation de l'intestin, ces réactions peuvent être ou non associées à des saignements gastriques ou intestinaux visibles ou non (belles nausées, sang dans les selles ou vomissements de sang), pouvant entraîner une anémie (diminution du nombre de globules rouges dans le sang).

• effets indésirables graves, • syndrome de Reye (apparition de trouble de la conscience ou du comportement et de vomissements) chez un enfant présentant une maladie virale et prévalant de l'aspirine (voir rubrique 2 - Avertissements et précautions) ; le sang dans les urines, saignements par les voies génitales, • bleus (hématomes), saignements (nez, gencives, petites taches rouges sur la peau (purpura) ; réaction allergique : boutons et/ou rougeurs sur la peau ; urticaire. Brûlure

soit symptomatique, soit non symptomatique, à une crise d'asthme, malaise brutal avec perte importante de la pression artérielle (choc anaphylactique), • crâniennes (gonflement dû à une accumulation de liquide dans les tissus) si vous prenez des doses élevées de KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, • crâniennes du poumon non liées à une insuffisance cardiaque en cas d'utilisation au long cours et dans le contexte d'une réaction allergique à l'aspirine, • difficultés à respirer, • bourdonnements d'oreille, sensation de baisse de l'audition, maux de tête, sensations vertigineuses. Il peut alors s'agir d'un surdosage, • augmentation des enzymes du foie, atteinte du foie (principalement des cellules du foie, maladie du foie chronique (hépatite chronique),

• diminution de l'élimination de l'acide urique, pouvant entraîner une crise de goutte (articulations gonflées et douloureuses liées à un excès d'acide urique), • éruption cutanée en plaques rouges ardoisées avec démangeaisons et sensation de brûlure, lésions des taches colorées et pouvant apparaître sans motifs évidents en cas de reprise du médicament, • maladie des reins (insuffisance rénale), • inflammation des vaisseaux sanguins pouvant être associée à des atteintes des articulations, du rein, de la peau et du tube digestif), • douleur localisée dans la poitrine qui peut irradier vers l'épaule gauche et la mâchoire d'origine allergique (syndrome de Kounis), • présence de sang dans la sperme (hématospermie).

Si vous avez des saignements, consultez votre médecin.

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 par l'adresse email : pharmacovigilance.marco@sanofi.com | Tel standard : +212 05 22 66 90 00.

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

5. COMMENT CONSERVER KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage.

À conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Conservez les sachets dans l'emballage extérieur, à l'abri de l'humidité.

Les autres composants sont : glycine, arôme mandarine, glycyrrhizate d'ammonium.

Qu'est-ce que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de poudre pour solution buvable.

Chaque boîte contient 30 sachets-dose.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : 05/2020.

Conditions de prescription et de délivrance : Médicament non soumis à prescription médicale

Si les signes suivants, vous devez arrêter immédiatement le traitement et vous rendre en urgence dans un hôpital pour que vous y soyez traité.

• L'apparition du poumon non lié à une insuffisance cardiaque peut survenir en cas de surdosage aigu et chronique avec l'aspirine (voir rubrique 4. Quels sont les effets indésirables ?). Cet effet peut être mortel en cas de surdosage.

Si vous oubliez de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Continuez votre traitement normalement et prévenez votre médecin.

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

votre médecin ou pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

Les effets indésirables suivants peuvent survenir : • douleurs abdominales, difficultés de digestion, brûlures d'estomac, • inflammation de l'œsophage, de l'estomac, du duodénum, du colon, • ulcération de l'œsophage, de l'estomac, du duodénum, de l'intestin, perforation d'ulcère digestif, perforation de l'intestin, ces réactions peuvent être ou non associées à des saignements gastriques ou intestinaux visibles ou non (belles nausées, sang dans les selles ou vomissements de sang), pouvant entraîner une anémie (diminution du nombre de globules rouges dans le sang).

• effets indésirables graves, • syndrome de Reye (apparition de trouble de la conscience ou du comportement et de vomissements) chez un enfant présentant une maladie virale et prévalant de l'aspirine (voir rubrique 2 - Avertissements et précautions) ; le sang dans les urines, saignements par les voies génitales, • bleus (hématomes), saignements (nez, gencives, petites taches rouges sur la peau (purpura) ; réaction allergique : boutons et/ou rougeurs sur la peau ; urticaire. Brûlure

soit symptomatique, soit non symptomatique, à une crise d'asthme, malaise brutal avec perte importante de la pression artérielle (choc anaphylactique), • crâniennes (gonflement dû à une accumulation de liquide dans les tissus) si vous prenez des doses élevées de KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, • crâniennes du poumon non liées à une insuffisance cardiaque en cas d'utilisation au long cours et dans le contexte d'une réaction allergique à l'aspirine, • difficultés à respirer, • bourdonnements d'oreille, sensation de baisse de l'audition, maux de tête, sensations vertigineuses. Il peut alors s'agir d'un surdosage, • augmentation des enzymes du foie, atteinte du foie (principalement des cellules du foie, maladie du foie chronique (hépatite chronique),

• diminution de l'élimination de l'acide urique, pouvant entraîner une crise de goutte (articulations gonflées et douloureuses liées à un excès d'acide urique), • éruption cutanée en plaques rouges ardoisées avec démangeaisons et sensation de brûlure, lésions des taches colorées et pouvant apparaître sans motifs évidents en cas de reprise du médicament, • maladie des reins (insuffisance rénale), • inflammation des vaisseaux sanguins pouvant être associée à des atteintes des articulations, du rein, de la peau et du tube digestif), • douleur localisée dans la poitrine qui peut irradier vers l'épaule gauche et la mâchoire d'origine allergique (syndrome de Kounis), • présence de sang dans la sperme (hématospermie).

Si vous avez des saignements, consultez votre médecin.

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 par l'adresse email : pharmacovigilance.marco@sanofi.com | Tel standard : +212 05 22 66 90 00.

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

5. COMMENT CONSERVER KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage.

À conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Conservez les sachets dans l'emballage extérieur, à l'abri de l'humidité.

Les autres composants sont : glycine, arôme mandarine, glycyrrhizate d'ammonium.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Kardegic® 75 mg, poudre pour solution buv
acide acétylsalicylique (aspirine)

Sarofi-aventis Maroc
Rue de Rabat - R.P.1.
Ain sebaâ Casablanca
Kardegic 75 mg, sac b 30
P.P.V: 30,70 DH



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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou 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 KARDEGIC 75 mg et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre KARDEGIC 75 mg ?
3. Comment prendre KARDEGIC 75 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver KARDEGIC 75 mg ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

Prévenez votre chirurgien, l'anes de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. **Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille** (les AINS comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. **L'association de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg pourrait entraîner un surdosage** et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements.

Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 75 mg en même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du

UTILISER DES MACHINES

de conduire des véhicules et à utiliser des machines. Une vision trouble peut survenir peu de temps après la prise de ce médicament. Vous ne devez pas conduire ou utiliser des

PRECAUTIONS D'ADMINISTRATION ET DUREE

ulcère (brûlures et remontées acides)
Le traitement recommandé est de 40 mg d'Inéso une fois par jour pendant une semaine. Votre médecin vous indiquera la dose et la durée de traitement. La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour pendant 4 à 8 semaines.

ulcère de l'estomac et du duodénum
Le traitement recommandé est de 40 mg d'Inéso une fois par jour pendant une semaine. Votre médecin vous indiquera la dose et la durée de traitement. La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour pendant 4 à 8 semaines.

d'anti-inflammatoires non stéroïdiens
Le traitement recommandé est de 40 mg d'Inéso une fois par jour pendant 4 à 8 semaines.

ulcères non stéroïdiens
Le traitement recommandé est de 40 mg d'Inéso une fois par jour pendant 4 à 8 semaines.

syndrome de Zollinger-Ellison
Le traitement recommandé est de 40 mg d'Inéso une fois par jour pendant 4 à 8 semaines. Votre médecin vous indiquera la dose et la durée de traitement. La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour pendant 4 à 8 semaines.

ulcère (brûlures et remontées acides)
Le traitement recommandé est de 40 mg d'Inéso une fois par jour pendant une semaine. Votre médecin vous indiquera la dose et la durée de traitement. La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour pendant 4 à 8 semaines.

ulcère de l'estomac et du duodénum
Le traitement recommandé est de 40 mg d'Inéso une fois par jour pendant une semaine. Votre médecin vous indiquera la dose et la durée de traitement. La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour pendant 4 à 8 semaines.

ulcère de l'estomac et du duodénum
Le traitement recommandé est de 40 mg d'Inéso une fois par jour pendant une semaine. Votre médecin vous indiquera la dose et la durée de traitement. La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour pendant 4 à 8 semaines.

ulcère (brûlures et remontées acides)
Le traitement recommandé est de 40 mg d'Inéso une fois par jour pendant une semaine. Votre médecin vous indiquera la dose et la durée de traitement. La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour pendant 4 à 8 semaines.

syndrome de Zollinger-Ellison
Le traitement recommandé est de 40 mg d'Inéso une fois par jour pendant une semaine. Votre médecin vous indiquera la dose et la durée de traitement. La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour pendant 4 à 8 semaines.

ulcère (brûlures et remontées acides)
Le traitement recommandé est de 40 mg d'Inéso une fois par jour pendant une semaine. Votre médecin vous indiquera la dose et la durée de traitement. La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour pendant 4 à 8 semaines.

ulcère de l'estomac et du duodénum
Le traitement recommandé est de 40 mg d'Inéso une fois par jour pendant une semaine. Votre médecin vous indiquera la dose et la durée de traitement. La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour pendant 4 à 8 semaines.

ulcère de l'estomac et du duodénum
Le traitement recommandé est de 40 mg d'Inéso une fois par jour pendant une semaine. Votre médecin vous indiquera la dose et la durée de traitement. La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour pendant 4 à 8 semaines.

ulcère de l'estomac et du duodénum
Le traitement recommandé est de 40 mg d'Inéso une fois par jour pendant une semaine. Votre médecin vous indiquera la dose et la durée de traitement. La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour pendant 4 à 8 semaines.

ulcère de l'estomac et du duodénum
Le traitement recommandé est de 40 mg d'Inéso une fois par jour pendant une semaine. Votre médecin vous indiquera la dose et la durée de traitement. La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour pendant 4 à 8 semaines.

SYMPTOMES ET INSTRUCTIONS EN CAS DE SURDOSAGE

Si vous avez pris plus d'Inéso que vous n'auriez dû : consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES

Si vous oubliez de prendre Inéso, prenez-le dès que possible. Cependant, si vous êtes à proximité du moment de prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que vous avez oubliée, mais poursuivez votre traitement normalement.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

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

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Si vous remarquez l'un de ces effets indésirables graves, arrêtez de prendre ce médicament et contactez un médecin immédiatement :

Apparition soudaine d'une respiration sifflante, gonflement des lèvres, de la langue, de la gorge ou du corps, éruptions cutanées, perte de connaissance et difficultés à avaler (réactions allergiques graves).

Rougeurs de la peau avec des bulles ou une desquamation. Parfois, les bulles peuvent être importantes et s'accompagner d'un saignement au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez ou des parties génitales. Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une destruction toxique de la peau.

Jaunisse, urines foncées et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie.

Ces effets sont rares et peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000.

Les autres effets indésirables sont :

- **Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :**

Maux de tête, effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulences.

Nausées, vomissements.

- **Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :**

Gonflement des pieds et des chevilles, troubles du sommeil (insomnie), étourdissements, fourmillements, somnolence, vertiges, sécheresse de la bouche. Augmentation dans le sang des enzymes du foie. Eruptions cutanées, urticaire et démangeaisons. Fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres (si Inéso 20 mg et 40 mg, gélules gastro-résistantes est utilisé à des doses élevées et sur une longue période).

- **Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000)**

Troubles sanguins tels qu'une diminution du nombre de globules blancs ou de plaquettes. Ces effets peuvent provoquer une faiblesse, des ecchymoses et faciliter la survenue d'infections. Diminution du taux de sodium dans le sang. Celle-ci peut provoquer une faiblesse, des nausées, des vomissements et des crampes. Agitation, confusion, dépression, troubles du goût. Troubles de la vue, tels que vision trouble. Respiration sifflante ou souffle court (bronchospasme). Inflammation de l'intérieur de la bouche. Infection de l'intestin liée à un champignon (candidose gastro-intestinale). Troubles hépatiques incluant la jaunisse, pouvant entraîner une peau colorée en jaune, des urines sombres et de la fatigue. Perte de cheveux (alopécie). Eruption cutanée lors d'exposition au soleil. Douleurs articulaires (arthralgie) ou musculaires (myalgie). Sensation de faiblesse et manque d'énergie. Augmentation de la sueur.

- **Effets indésirables très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)**

Modification du nombre de cellules du sang incluant l'agranulocytose (déficit en globules blancs). Agressivité. Hallucinations visuelles, sensorielles ou auditives. Troubles hépatiques sévères entraînant une insuffisance hépatique et une inflammation du cerveau. Apparition soudaine d'éruptions cutanées sévères, bulles ou desquamations importantes (réactions bulleuses) pouvant être associées à une fièvre et à des douleurs articulaires (érythème polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell) - Faiblesse musculaire. Troubles rénaux sévères. Gonflement des seins chez l'homme.

- **Effets indésirables de fréquence indéterminée (ne peut pas être estimée à partir des données disponibles).**

Si vous prenez l'esomeprazole pendant plus de trois mois, il est possible que le taux de magnésium dans votre sang diminue. De faibles taux de magnésium peuvent se traduire par une fatigue, des contractions musculaires involontaires, une désorientation, des convulsions, des sensations vertigineuses, une accélération du rythme cardiaque. Si vous présentez l'un de ces symptômes, veuillez en informer immédiatement votre médecin. De faibles taux de magnésium peuvent également entraîner une diminution des taux de potassium ou de calcium dans le sang. Votre médecin pourra décider d'effectuer des examens sanguins réguliers pour surveiller votre taux de magnésium. Inflammation de l'intestin (entraînant des diarrhées).

L'esomeprazole peut dans de très rares cas affecter les globules blancs entraînant un déficit immunitaire. Vous devez consulter votre médecin dès que possible si vous avez une infection avec des symptômes tels que de la fièvre avec une fatigue générale très importante, ou de la fièvre avec des symptômes d'infection locale tels que des douleurs dans le cou, la gorge, la bouche, ou des difficultés à uriner. Si vous avez ces symptômes, un déficit de globules blancs (agranulocytose) pourra être éliminé par un test sanguin. Il est important que vous donniez des informations sur vos médicaments dans ce cas.

CONDITIONS DE CONSERVATION

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C et à l'abri de l'humidité.

INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Ce qui contient Inéso 20 mg, gélule gastro-résistante : chaque gélule gastro-résistante contient 20 mg d'esomeprazole.

Ce qui contient Inéso 40 mg, gélule gastro-résistante : chaque gélule gastro-résistante contient 40 mg d'esomeprazole.

Excipient(s) à effet notoire : saccharose

Conditions de prescription et de délivrance : Tableau C (Liste II)

Ce médicament est disponible en forme de gélules sous plaquette (Aluminium) sous les présentations suivantes :

Inéso 20 mg :

Boîtes de 7 gélules / AMM n° 177/18 DMP/21/NCN

Boîtes de 14 gélules / AMM n° 178/18 DMP/21/NCN

Boîtes de 28 gélules / AMM n° 179/18 DMP/21/NCN

Inéso 40 mg :

Boîtes de 7 gélules / AMM n° 180/18 DMP/21/NCN

Boîtes de 14 gélules / AMM n° 181/18 DMP/21/NCN

Boîtes de 28 gélules / AMM n° 182/18 DMP/21/NCN



Gélule
Microgranules
gastro-résistants
Par voie orale

Ineso

ésoméprazole

Deva
Pharmaceutique

Ineso 20 mg
28 Gélules

Deva Pharmaceutique



6 118000 410447

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

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Ineso contient une substance appelée ésoméprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ineso 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé dans le traitement des maladies suivantes :

Adultes

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.
- L'ulcère de l'estomac ou du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Si vous êtes dans cette situation votre médecin pourra également vous prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre à l'ulcère de cicatriser.
- Le traitement et la prévention des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). Ineso peut aussi être utilisé pour stopper la formation d'ulcères si vous prenez des anti-inflammatoires non stéroïdiens.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Elisson.

Adolescents âgés de 12 ans et plus

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.
- L'ulcère de l'estomac ou du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Si vous êtes dans cette situation votre médecin pourra également vous prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre à l'ulcère de cicatriser.

Ineso 40 mg, gélule gastro-résistante est utilisé dans le traitement des maladies suivantes

Adultes

- Le traitement de l'œsophagite érosive par reflux lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Elisson.

Adolescents âgés de 12 ans et plus

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures.

LISTE DES INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT LA PRISE DU MEDICAMENT

Sans objet.

CONTRE-INDICATIONS

- Si vous êtes allergique à l'ésoméprazole ou l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
 - Si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons, (par exemple : pantoprazole, lansoprazole, rabéprazole, oméprazole).
 - Si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir.
- Il est particulièrement important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres médicaments, même ceux sans prescription médicale.

PRECAUTIONS D'EMPLOI ; MISES EN GARDE SPECIALES

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant toute administration d'Ineso :

- si vous avez des problèmes hépatiques sévères.
 - si vous avez des problèmes rénaux sévères.
- Si vous prenez Ineso vous devez informer immédiatement votre médecin si : * vous perdez du poids sans raison et vous avez des problèmes pour avaler, * vous avez des douleurs à l'estomac ou une indigestion, * vous vomissez de la nourriture ou du sang, * vous avez des selles noires teintées de sang.
- La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons tel qu'Ineso, en particulier sur une période supérieure à un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque d'ostéoporose).

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, ou si vous avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, y compris les médicaments obtenus sans ordonnance.

Vous ne devez pas prendre Ineso si vous prenez le médicament suivant : nelfinavir (utilisé dans le traitement de l'infection par le VIH).

Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez l'un des médicaments suivants : atazanavir, clodrogrel, kétoconazole, itraconazole, voriconazole, érotinib, citalopram, imipramine ou clomipramine, diazépam, phénytoïne, warfarine, clostazol, cisapride, digoxine, méthotrexate, tacrolimus, rifampicine, millepertuis.

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS

Vous pouvez prendre vos gélules avec de la nourriture ou à jeun.

INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS DE PHYTOTHERAPIE OU THERAPIES ALTERNATIVES :

Sans objet.

UTILISATION PENDANT LA GROSSESSE ET L'ALLAITEMENT

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Votre médecin vous dira si vous pouvez prendre Ineso pendant cette période.

On ne sait pas si Ineso passe dans le lait maternel; en conséquence, vous demandez conseil à votre médecin ou pharmacien lorsque vous allaitez.

LOT N° 1000
PER 06/2025
PPU 139,00 DH

Ineso

Adulte

• Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures. La dose recommandée est d'une gélule d'Ineso 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplé une guérison complète. La dose recommandée après cicatrisation est d'une gélule d'Ineso 20 mg une fois par jour. Si votre œsophage ne présente pas d'inflammation, la dose recommandée est d'une gélule d'Ineso 20 mg une fois par jour. Une fois le contrôle des symptômes est obtenu, la dose recommandée est d'une gélule d'Ineso 20 mg une fois par jour. Il est possible que votre médecin vous donne une dose plus élevée.

• En cas d'infection par la bactérie appelée *Helicobacter pylori* pour la prévention de la récurrence de l'ulcère de l'estomac ou du duodénum. La dose recommandée est d'une gélule d'Ineso 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplé une guérison complète. La dose recommandée après cicatrisation est d'une gélule d'Ineso 20 mg une fois par jour. Il est possible que votre médecin vous donne une dose plus élevée.

• Traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). La dose recommandée est d'une gélule d'Ineso 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplé une guérison complète. La dose recommandée après cicatrisation est d'une gélule d'Ineso 20 mg une fois par jour.

• Prévention des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). La dose recommandée est d'une gélule d'Ineso 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplé une guérison complète. La dose recommandée après cicatrisation est d'une gélule d'Ineso 20 mg une fois par jour.

• Traitement de l'excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Elisson. La dose recommandée est d'une gélule d'Ineso 40 mg deux fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplé une guérison complète. La dose recommandée après cicatrisation est d'une gélule d'Ineso 40 mg une fois par jour.

Utilisation chez les adolescents (âgés de 12 ans et plus)

• Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures. La dose recommandée est d'une gélule d'Ineso 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplé une guérison complète. La dose recommandée après cicatrisation est d'une gélule d'Ineso 20 mg une fois par jour.

Si votre œsophage ne présente pas d'inflammation, la dose recommandée est d'une gélule d'Ineso 20 mg une fois par jour.

Si vous avez de graves problèmes hépatiques, il est possible que votre médecin vous recommande une dose plus faible.

• En cas d'infection par la bactérie appelée *Helicobacter pylori* pour la prévention de la récurrence de l'ulcère de l'estomac ou du duodénum. La dose recommandée est d'une gélule d'Ineso 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplé une guérison complète. La dose recommandée après cicatrisation est d'une gélule d'Ineso 20 mg une fois par jour. Il est possible que votre médecin vous donne une dose plus élevée.

Ineso 40 mg

- Adultes âgés de 18 ans et plus :

• Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures. La dose recommandée est d'une gélule d'Ineso 40 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplé une guérison complète. Si vous avez une maladie hépatique faible.

• Traitement de l'excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Elisson. La dose recommandée est d'une gélule d'Ineso 40 mg deux fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplé une guérison complète. La dose recommandée après cicatrisation est d'une gélule d'Ineso 40 mg une fois par jour.

La dose recommandée est d'une gélule de 40 mg une fois par jour.

- Utilisation chez les adolescents (âgés de 12 ans et plus)

• Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures. La dose recommandée est d'une gélule d'Ineso 40 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplé une guérison complète.

Si vous avez de graves problèmes hépatiques, il est possible que votre médecin vous recommande une dose plus faible.

MODE D'ADMINISTRATION

- Vous pouvez prendre vos gélules à n'importe quel moment de la journée avec ou sans nourriture.

ENFANTS AGES DE MOINS DE 12 ANS

Ineso 20 mg et 40 mg, gélules gastro-résistantes n'est pas recommandé.

SUJETS AGES

Un ajustement de la posologie n'est pas nécessaire chez les personnes âgées.

l'allopurinol et contactez immédiatement votre médecin.

• Si vous souffrez de calculs rénaux, leur taille peut diminuer en passant dans les voies urinaires.

Autres médicaments et ZYLORIC, comprimé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre l'un des médicaments suivants :

- Aspirine
- Théophylline, utilisée pour des problèmes respiratoires
- Médicaments utilisés pour des convulsions (épilepsie), phénytoïne
- Vidarabine (anti-viral), utilisée pour traiter l'herpès ou la varicelle
- Diltiazem, utilisée pour traiter une infection par le VIH
- Antibiotiques (ampicilline ou amoxicilline)
- Médicaments utilisés pour traiter les cancers
- Médicaments utilisés pour réduire la réponse immunologique, par exemple azathioprine ou mercaptopurine
- Médicaments utilisés pour traiter le diabète
- Médicaments pour les problèmes cardiaques ou l'hypertension, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine) (pour éliminer l'eau)
- Médicaments utilisés pour fluidifier le sang (anticoagulants) comme la warfarine
- Tout autre médicament utilisé pour traiter la goutte.

Veillez avertir votre médecin ou votre pharmacien si vous avez récemment pris tout autre médicament, notamment des médicaments sans ordonnance, y compris des médicaments à base de plantes.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée, sauf avis contraire de votre médecin, pendant la grossesse.

En raison du passage de ce médicament dans le lait maternel, il est conseillé de ne pas prendre ZYLORIC, comprimé au cours de l'allaitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut entraîner des maux de tête, des étourdissements, des vertiges, ou des problèmes de coordination. Si vous ressentez ces effets, ne conduisez pas ou n'utilisez pas d'outils ou de machines.

Liste des excipients à effet notoire: Lactose.

Si votre médecin vous a dit que vous aviez une intolérance à la lactose, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

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

3. COMMENT PRENDRE ZYLORIC, comprimé?

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

Les comprimés doivent être avalés entiers avec un grand verre d'eau, à jeun, avant le repas.

Posologie

La posologie recommandée est fonction des résultats du taux sanguin d'acide urique.

Les posologies recommandées sont comprises entre 100 et 900 mg par jour. Vous commencerez généralement avec une faible dose, qui sera augmentée en fonction de la réponse.

Si vous êtes âgé(e) ou si votre fonction hépatique ou rénale est altérée, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus faible ou vous demandera de surveiller les prises du médicament. Si vous êtes traité(e) par dialyse deux fois par semaine, votre médecin pourra vous prescrire une dose de 300 mg par jour, qui devra être prise immédiatement après votre dialyse.

Utilisation chez les enfants (âgés de moins de 15 ans)

Les posologies habituelles sont comprises entre 100 à 400 mg par jour.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler tels quels avec un grand verre d'eau, à jeun, avant le repas.



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

Veillez lire attentivement ce médicament car elle contient des informations importantes.

- Gardez cette notice, vous en aurez besoin.
- Si vous avez d'autres questions, consultez votre pharmacien ou votre médecin.
- Ce médicament vous est prescrit pour vous-même ou pour d'autres personnes. Il peut avoir des effets indésirables.
- Si l'un des effets indésirables devient grave, consultez votre pharmacien.

LOT
EXP
PPV

230304
01 2027
31.30

ZYLORIC 200 mg

Boîte de 28 comprimés
A.M.M. N° 62 DMP/21/NTT
SOTHEMA BOUSKOORA



6 118000 022244

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que ZYLORIC comprimés ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ZYLORIC comprimés ?
3. Comment prendre ZYLORIC comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
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. Il 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 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 conjonctivite (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 ZYLORIC.



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

Veillez lire attentivement ce médicament car elle contient des informations importantes.

- Gardez cette notice, vous en aurez besoin.
- Si vous avez d'autres questions, consultez votre pharmacien ou votre médecin.
- Ce médicament vous est prescrit pour vous-même ou pour d'autres personnes. Il peut avoir des effets indésirables.
- Si l'un des effets indésirables devient indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre pharmacien.

LOT
EXP
PPV

230304
01 2027
31.30

ZYLORIC 200 mg

Boîte de 28 comprimés
A.M.M. N° 62 DMP/21/NTT
SOTHEMA BOUSKOORA



6 118000 022244

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que ZYLORIC comprimés ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ZYLORIC comprimés ?
3. Comment prendre ZYLORIC comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver ZYLORIC comprimés ?
6. Informations supplémentaires.

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

Les comprimés de ZYLORIC contiennent un principe actif appelé l'allopurinol. Il 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/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 conjonctivite (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 et consultez votre médecin.

• Pityriasis versicolor : 1 application par jour pendant 2 semaines.

Mode d'administration :

Voie cutanée.

Une application par jour, après avoir nettoyé et séché la zone concernée, suivie d'un massage léger. Pendant la nuit, la surface traitée peut être recouverte d'une gaze.

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

CONTRE INDICATIONS :

Hypersensibilité connue à la terbinafine ou à l'un des excipients.

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

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

CE MEDICAMENT EST RESERVE A L'USAGE EXTERNE.

Eviter les applications près des yeux; en cas de contact accidentel avec les yeux, laver abondamment avec de l'eau.

En cas d'application chez l'enfant sous pansement occlusif ou couche, sur une grande surface ou sur une peau lésée, respecter impérativement les recommandations et la posologie indiquées par votre médecin en raison du risque de pénétration plus important du produit dans ces circonstances.

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

Du fait du faible taux de résorption de la terbinafine en crème (< 5 %), on peut pratiquement exclure le risque d'effets systémiques. Cependant, sur une peau lésée, sur une grande surface et chez le nourrisson (en raison du rapport surface/poids et de l'effet d'occlusion des couches), il faut être attentif à cette éventualité.

Ce médicament contient de l'alcool cétylostéarylique et peut provoquer des réactions cutanées locales type eczéma.

Ce médicament contient du «Parahydroxybenzoate» et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse

Par mesure de précaution, il est préférable de ne pas utiliser la terbinafine pendant la grossesse.

Allaitement

La terbinafine étant excrétée dans le lait maternel, son utilisation pendant l'allaitement est déconseillée.

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

EFFETS INDESIRABLES :

Occasionnellement, démangeaisons, irritation, rougeurs ont été observés ; ces symptômes n'ont pas entraîné d'arrêt du traitement.

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

SURDOSAGE :

En cas d'ingestion accidentelle d'ONIFINE 1% crème, procéder à un lavage gastrique, si besoin.

En cas de surdosage, contacter le Centre Anti-Poison du Maroc (05 37 68 64 64).

CONSERVATION :

A conserver à une température ne dépassant pas 30 °C.


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

NE PAS LAISSER A LA PORTEE ET A LA VUE DES ENFANTS.

Tableau C (Liste II)

Juillet 2017

Fabriqué et distribué par:

 LABORATOIRES PHARMACEUTICAL INSTITUTE
BP 4491 - 12100 Ain El Aouda - MAROC
PHARMACIEN RESPONSABLE : Maria SEDRATI

ONIFINE® 1% Crème

Chlorhydrate de terbinafine

COMPOSITION POUR 100 g :

Principe actif :

Terbinafine sous forme de chlorhydrate..... 1g

Excipients :

N-méthyl-2-pyrrolidone, Alcool cetostéarylique, Cétomacrogol 1000, Poloxamère 407, Paraffine liquide, Vaseline blanche, Diméthylsiloxane.

Parahydroxybenzoate de propyle, Edétate de sodium, Hydroxyde de sodium, Acide citrique monohydraté, Eau purifiée.

Excipients à effet notoire :

Alcool cetostéarylique, Parahydroxybenzoate de méthyle, Parahydroxybenzoate de propyle

FORMES ET PRESENTATIONS:

Crème, tubes de 15 et 30g.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE:

Antifongique Topique

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

ONIFINE® 1% crème est indiqué dans le traitement :

Dermatophyties :

Traitement :

- dermatophyties de la peau glabre,
- intertrigos génitaux et cruraux,
- intertrigos des orteils.

Candidoses :

Les candidoses cutanées rencontrées en clinique humaine sont habituellement constituées en soi une indication.

Traitement :

- intertrigos, en particulier génito-cruraux, anaux et périanaux,
- perlèche,
- vulvite, balanite.
- Traitement d'appoint des onychies et périonychies.

Dans certains cas, il est recommandé de traiter simultanément la

Pityriasis versicolor.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Posologie :

La durée du traitement est fonction de la pathologie.

L'évaluation de l'effet thérapeutique se fera 4 à 6 semaines après la fin du traitement.

- Intertrigos inter-orteils à dermatophytes : 1 application par jour pendant 1 semaine.
- Dermatophyties et candidoses cutanées à l'application.

ONIFINE 1% Crème

Tube de 30g



6 118000 051169

LOT : 074

PER : AUT 2026

PPV : 30 019 00

Distribué par MSD MAROC.

AMM N° : 260/19/DMP/21/N

P.P.V: 437,00 DH.



6 118001 160495

Distribué par MSD MAROC.

AMM N° : 268/19/DMP/21/NRQ.

P.P.V: 437,00 DH.



6 118001 160495