

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 canalaire, 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 canalaire.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- | | |
|------------------------------------|-----------------------|
| 0 Réclamation | : contact@mupras.com |
| 0 Prise en charge | : pec@mupras.com |
| 0 Adhésion et changement de statut | : adhesion@mupras.com |

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

Nº W21-826170

<input type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique	<input type="checkbox"/> Autres
Cadre réservé à l'adhérent(e)		187072	
Matricole : 02927		Société :	
<input type="checkbox"/> Actif	<input type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre :	ZAHRA EP BAKHTAR
Nom & Prénom : EZZAHIR		Date de naissance :	
Adresse :			
Tél. : 0673-71-71-68		Total des frais engagés AF 2968,204 Dhs	

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

Cadre réservé au Médecin			
Cachet du médecin :			
Dr. ZAHRA EZZAHIR - Nutritionniste Diabetologue - Micronutritionniste Tél. 05 22 82 46 33			
Date de consultation : 20/01/2023			
Nom et prénom du malade : EZZAHIR ZAHRA Age:			
Lien de parenté :	<input type="checkbox"/> Lui-même	<input type="checkbox"/> Conjoint	<input type="checkbox"/> 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 : _____ Le : _____

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
20 JUILLET 2016	23	82	200,00	INP : 00000000000000000000000000000000
23 AOUT 2016	23	82	200,00	APRÈS SOULISATION INSTITUT NATIONNAIS de la SOUILLAGE 23 AOUT 2016

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
HARMACIE ABI HOURAIRA Dr BELLALI HOUADA 21, Bd Abi Houraira, (E) - Casablanca Tél : 0522 38 33 75	29/11/93	2569,00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
Dr. s STENKOUVING Laboratoire BICENTRAL 12, Avenue de la République - Casablanca	27.10.23	B130	199,20DH

AUXILIAIRES MEDICAUX

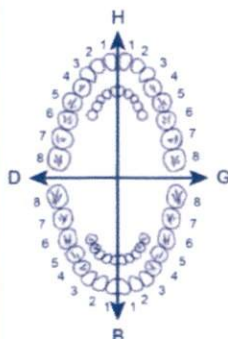
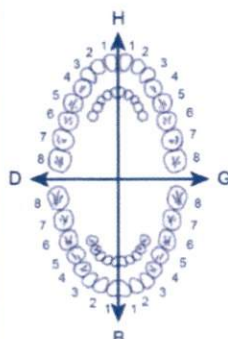
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>																		
				<input type="text"/> COEFFICIENT DES TRAVAUX																		
				<input type="text"/> MONTANTS DES SOINS																		
				<input type="text"/> DEBUT D'EXECUTION																		
				<input type="text"/> FIN D'EXECUTION																		
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			<input type="text"/> COEFFICIENT DES TRAVAUX																		
	<table style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <tr> <td style="text-align: center;">H</td> <td style="text-align: center;">25533412</td> <td style="text-align: center;">21433552</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">D</td> <td style="text-align: center;">00000000</td> <td style="text-align: center;">00000000</td> </tr> <tr> <td colspan="3" style="text-align: center;"><hr/></td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">B</td> <td style="text-align: center;">00000000</td> <td style="text-align: center;">00000000</td> </tr> <tr> <td colspan="3" style="text-align: center;"><hr/></td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">G</td> <td style="text-align: center;">35533411</td> <td style="text-align: center;">11433553</td> </tr> </table>			H	25533412	21433552	D	00000000	00000000	<hr/>			B	00000000	00000000	<hr/>			G	35533411	11433553	<input type="text"/> MONTANTS DES SOINS
H	25533412	21433552																				
D	00000000	00000000																				
<hr/>																						
B	00000000	00000000																				
<hr/>																						
G	35533411	11433553																				
	<p>[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			<input type="text"/> DATE DU DEVIS																		
				<input type="text"/> DATE DE L'EXECUTION																		
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS																						
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION																						

DR. AMAL ZARHLOULE



OMNIPRATICIENNE
DIU EN DERMATOLOGIE INTERVENTIONNELLE
LASERS MÉDICAUX À VISÉE ESTHÉTIQUE
NUTRITION ET MICRO-NUTRITION DIABÉTOLOGIE
ECHOGRAPHIE GÉNÉRALE



091267278

الدكتورة آمال زهول

الطب العام

دبلوم جامعي في أمراض الجلد التداخلي
اللزز الطبي من أجل التجميل والتقنيات المعاونة
من أجل التجميل.
التغذية والتغذية الدقيقة
أمراض السكري و الفحص بالصدى

Casablanca, le :

29/11/2023

..
B22AHIR Zahra
65100 x 3
1) Glucine 200 g CP SV
437100 x 2 Icp - 0 - 073 3Ques
2) Somat 80/1000 CP SV
31130 x 2 0 - Icp - 0 - 3Ques
3) Zyloric 200 g CP SV
246100 x 3 Icp 2 1 3Ques
4) Aude Micronutri 150 g CP SV
158130 x 2 Icp 2 1 3Ques
+ 108 Icp 2 1 3Ques
AD Level 150 mg CP
Icp 2 1 3Ques

Dr. AMAL ZARHLOULE, Amal
Diabetologue - Nutritionniste
Micronutritionniste
Tél : 05 22 82 46 33

ARMACHE AL MOURIDIA
ROUTE DE TIZOUZOUA
BP 10000 CASABLANCA
TÉL : 05 22 38 33 75

SV
3Ques

شارع موديبو كيتا، سيدى معروف 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
الهاتف : 05 22 82 46 33 Email : amalzarh2002@gmail.com البريد الإلكتروني :

30,140

*3

6) Kondepé 75 g
139,00 1 g / 2 giorn

SV

3 Qs

7) Inese 20 g set
58,00 1 set - 0 - 017 100

SV

8) Anfrii creme

147 SV

T. 25-69,00
PHARMACIE SECURAIRA
21 Bd Ahi Hassen - Casablanca
Tal. 052 22 46 55

Dr. ZARHLOULE Amel
Diabetologue - Nutritionniste
Micronutritionniste
Tel. 052 22 46 53

PHARMACIE
Dr. BELL
21 Bd Ahi Hassen - Casablanca
Tal. 052 22 46 55

الدكتورة آمال زهلاول

الطب العام

دبلوم جامعي في أمراض الجلد التد_axلية
الليزر الطبي من أجل التجميل و التقنيات المعاصرة
من أجل التجميل.
التغذية و التغذية الدقيقة
أمراض السكري و الفحص بالصدى



DR. AMAL ZARHLOULE

OMNIPRATICIENNE
DIU EN DERMATOLOGIE INTERVENTIONNELLE
LASERS MÉDICAUX À VISÉE ESTHÉTIQUE
NUTRITION ET MICRO-NUTRITION DIABÉTOLOGIE
ECHOGRAPHIE GÉNÉRALE



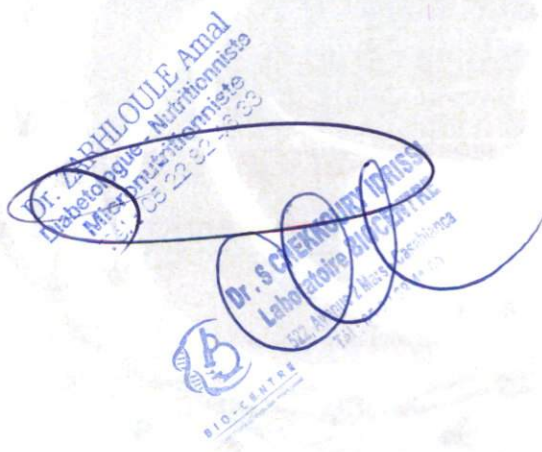
091267278

Casablanca, le :

27/11/2013

REZAKH R ZAHRA

DHEKIC SAD



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 البريد الإلكتروني : Email : amalzarh2002@gmail.com

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES BIOCENTRE CASABLANCA

Dr. CHEKKOURY IDRISI 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 FETOUEH 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. CHEKKOURY IDRISI 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 إيجيائية

- خريجة كلية الصيدلة بغرناطة (إسبانيا)

- داخلية سابقاً بالمستشفى الجامعي بالبسيط (إسبانيا)

- دبلوم جامعي في المساعدة الطبية على الإنجاب بجامعة ألكانتا (إسبانيا)



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

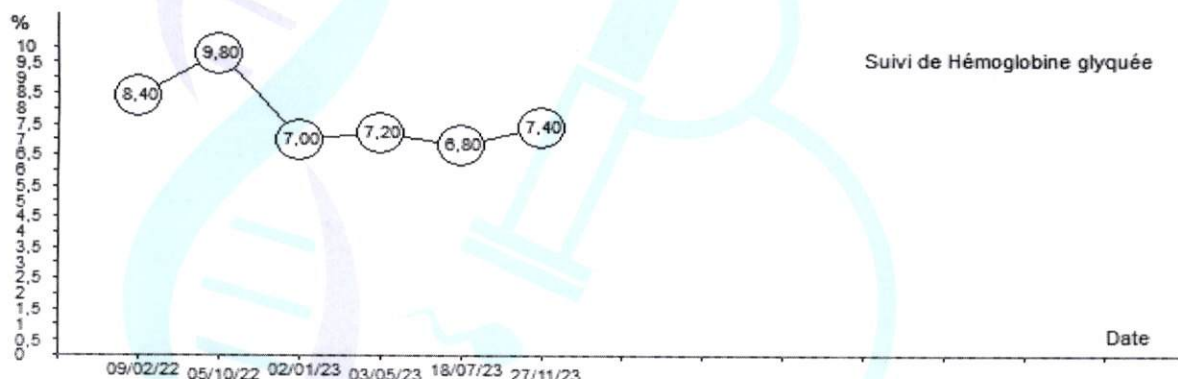
HÉMOGLOBINE GLYCOSYLÉE : 7,40 %

Valeurs Usuelles

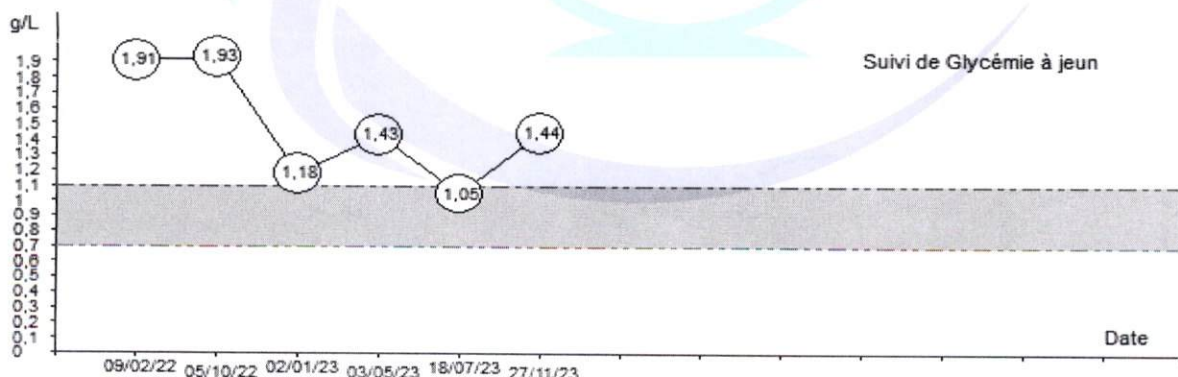
Antériorité

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 (7,99 mmol/L) (0,7 - 1,1) (3,89 - 6,11)



Nous vous remercions de votre confiance



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR



Amlodipine/ Atorvastatine

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

Encadré

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, 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, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

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'amlopipine (antagoniste calcique) et l'atorvastatine (statine). Il est utilisé lorsque votre médecin considère l'association de ces deux médicaments appropriée. L'amlopipine 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, normalement 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 A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE AMLOR PLUS, COMPRIME PELLICULE ?

Ne prenez jamais AMLOR PLUS, comprimé pelliculé :

si vous êtes allergique à l'



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

Laboratoires
Pfizer
S.A.

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 inexplicables 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 diarrées, 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 créatinine kinase sanguine, des résultats de tests sanguins qui montrent que le fonctionnement de votre foie peut devenir abnormal,
- troubles de la vue (y compris vision double), vision floue.

Peu fréquent : pouvant affecter :

- hépatite (inflammation du foie),
- Rhabdomyolyse

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR



Amlodipine/ Atorvastatine

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

Encadré

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, 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, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

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'amlopipine (antagoniste calcique) et l'atorvastatine (statine). Il est utilisé lorsque votre médecin considère l'association de ces deux médicaments appropriée. L'amlopipine 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, normalement 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 A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE AMLOR PLUS, COMPRIME PELLICULE ?

Ne prenez jamais AMLOR PLUS, comprimé pelliculé :

si vous êtes allergique à l'



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

Laboratoires
Pfizer
S.A.

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 inexplicables 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 diarrées, 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 créatinine kinase sanguine, des résultats de tests sanguins qui montrent que le fonctionnement de votre foie peut devenir abnormal,
- troubles de la vue (y compris vision double), vision floue.

Peu fréquent : pouvant affecter :

- hépatite (inflammation du foie),
- Rhabdomyolyse

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

GLEMA® 1 mg, comprimé

Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxymethylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer Rouge E172

GLEMA® 2 mg, comprimé

Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxymethylamidon 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, Carboxymethylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer jaune E172

GLEMA® 4 mg, comprimé

Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxymethylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Indigo Carmine E132

Liste des excipients à effet notable : Lactose

2- Classe pharmaco-thérapeutique 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 les 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.
- Avoir 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 sanguine et urinaire (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 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 associé glibénamide et metformine ou glibenpiride et insuline peut être initié. Dans ce cas, les doses respectives de glibenpiride, 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.

La posologie 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 glibénamide, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang), tels que le glibenclamide), aux sulfonylurées 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-cétotique [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 raideur musculaire].

- 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 démagrison, certaines réactions allergiques légères peuvent s'aggraver ;
• Hypoglycémie sévère avec perte de connaissance, convulsions, certains patients, au cours de leur traitement par GLEMA®, ont

P F V 6 0 D H 0 0
P E R 1 2 / 2 4
L O T L 4 2 1 6

s'aggravé avec certains aliments au lait incluant couleur jaune (cholestase) ; Nausées Diminutif une allergie sensible au gonflement Des réactifs Des troubles dans le système digestif Augmenté Saignement Déclarat

GLEMA® 3 mg
Glimépiride

30 comprimés


6 118000 041214

Si vous ressentez un quelconque 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 prendre ce médicament.

- Vous vous réalisez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'un état de stress. Informez votre médecin car un changement temporaire de posologie peut être nécessaire.
- Si vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de votre rein. Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne, prendre GLEMA®.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges à un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déhydrogénase. Les informations disponibles sur l'utilisation de GLEMA® chez les personnes atteintes de ce déficit enzymatique sont limitées. Lorsque vous prenez GLEMA®, une hypoglycémie peut survenir. Les facteurs suivants peuvent favoriser la survenue d'une hypoglycémie :

- Malnutrition, horaires de repas irréguliers, saut de repas, retard de repas.
- Modification du régime alimentaire.
- Prise de pilule de GLEMA® que ce dont vous avez besoin.

• Fonction rénale diminuée ;

• Maladie grave du foie ;

• Si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles de surrenale) ;

• Consommation d'alcool [en particulier en l'absence de repas] ;

• Prise de certains autres médicaments ;

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

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

o Faim intense, maux de tête, nausées, vomissements, apathie, si de concentration, diminution de la vigilance et des réactions, articulaires, tremblements, paralysie partielle, troubles sensitifs, vertiges. Les signes suivants peuvent également survenir : sursauts abdominale, 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 convulsions, une perte de la maîtrise de soi, une respiration courte, perte de conscience. Une hypoglycémie sévère peut également entraîner la mort.

Traitement de l'hypoglycémie :

Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent lorsque du sucre, boisson sucrée ou sucre. Vous devrez donc prendre quelque chose à manger ou boire.

Contez votre médecin ou allez à l'hôpital si l'ingestion de sucre n'a pas d'effet.

Test de laboratoire :

Votre taux de sucre dans le sang ou dans les urines doit être corrigé des 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 à

8- Interactions :

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez

ou allez à prendre un autre médicament à la dose de GLEMA® pour diminuer ou augmenter l'effet de GLEMA® sur votre taux de sucre.

• L'effet de GLEMA® [diminution de taux de sucre dans le sang] peut être réduit par :

- autres médicaments pour traiter le diabète [tels que l'insuline ou les sulfonylurées]
- médicaments pour traiter la douleur ou l'inflammation (paracétamol)
- médicaments pour traiter les infections urinaires [tels que certains antibiotiques]
- médicaments pour traiter les infections bactériennes et fongiques [quinolones, clarithromycine]
- médicaments pour empêcher la coagulation du sang (antivitamines)
- médicaments favorisant le développement musculaire (anabolisants)

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

GLEMA® 1 mg, comprimé

Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxymethylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer Rouge E172

GLEMA® 2 mg, comprimé

Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxymethylamidon 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, Carboxymethylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer jaune E172

GLEMA® 4 mg, comprimé

Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxymethylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Indigo Carmine E132

Liste des excipients à effet notable : Lactose

2- Classe pharmaco-thérapeutique 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 les 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.
- Avoir 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 sanguine et urinaire (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 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 associé glibénipride et metformine ou glibenpiride et insuline peut être initié. Dans ce cas, les doses respectives de glibenpiride, 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. Consultez toujours, en cas de doute, 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.

La posologie de GLEMA®, comprimé 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 sulfonylurées 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-cétotique [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 raideur musculaire].

- 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 démagrison, certaines réactions allergiques légères peuvent s'aggraver ;
• Hypoglycémie sévère avec perte de connaissance, convulsions, certains patients, au cours de leur traitement par GLEMA®, ont

P F V 6 0 D H 0 0
P E R 1 2 / 2 4
L O T L 4 2 1 6

s'aggravé avec certains aliments au lait incluant couleur jaune (cholestase) ;
• Troubles (cholestase) ;
• Nausées ;
• Diminution de l'appétit ;
• Une allure sensibilité au soleil (photosensibilité) ;
• Gonflement des glandes salivaires (sialite) ;
• Des réactions dans le sang ;
• Des troubles dans le sang ;
• Augmenté de la pression artérielle ;
• Soignez la déshydratation ;

GLEMA® 3 mg
Glimépiride
30 comprimés


6 118000 041214

Si vous ressentez un quelconque 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 prendre ce médicament.

- Vous vous réalisez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale ou d'un état de stress. Informez votre médecin car un changement temporaire de votre régime peut entraîner une hypoglycémie.
- Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de votre rein. 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 à un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déhydrogénase. Les informations disponibles sur l'utilisation de GLEMA® chez les personnes atteintes de ce déficit enzymatique sont limitées. Lorsque vous prenez GLEMA®, une hypoglycémie peut survenir. Les facteurs suivants peuvent favoriser la survenue d'une hypoglycémie :

- Malnutrition, horaires de repas irréguliers, saut de repas, retard de repas ;
- Modification du régime alimentaire ;
- Prise de pilules de GLEMA® que ce dont vous avez besoin ;
- Fonction rénale diminuée ;
- Maladie grave du foie ;
- Si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles de surrenale) ;

• Consommation d'alcool [en particulier en l'absence de repas] ;

- Prise de certains autres médicaments
- Si votre activité physique est augmentée, si vous ne mangez pas de glucides ou habilement ;

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

- Faim intense, maux de tête, nausées, vomissements, apathie, si de concentration, diminution de la vigilance et des réactions, des articulations, tremblements, paralysie partielle, troubles sensitifs, vertiges.
- Les signes suivants peuvent également survenir : sursauts abdominaux, 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 convulsions, une perte de la maîtrise de soi, une respiration courte et de conscience. Une hypoglycémie sévère peut également survenir.

Traitement de l'hypoglycémie :

Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent lorsque du sucre boisson sucre ou du sucre. Vous devrez donc prendre du sucre, les éducateurs de synthèse ne sont pas efficaces.

Contactez votre médecin ou allez à l'hôpital si l'ingestion de sucre n'a pas d'effet.

Test de laboratoire :

Votre taux de sucre dans le sang ou dans les urines doit être corrigé des 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 à

8- Interactions :

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez pris ou allez prendre d'autres médicaments pour traiter le diabète à dose quotidienne.

Le effet de GLEMA® [diminution de taux de sucre dans le sang] peut être réduit par :

- autres médicaments pour traiter le diabète [tels que l'insuline ou les sulfonylurées]
- médicaments pour traiter la douleur ou l'inflammation (paracétamol)
- médicaments pour traiter les infections urinaires [tels que certains antibiotiques]
- médicaments pour traiter les infections bactériennes et fongiques [quinolones, clarithromycine]
- médicaments pour empêcher la coagulation du sang (antivitamines)
- médicaments favorisant le développement musculaire (anabolisants)

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

GLEMA® 1 mg, comprimé

Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxymethylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer Rouge E172

GLEMA® 2 mg, comprimé

Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxymethylamidon 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, Carboxymethylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer jaune E172

GLEMA® 4 mg, comprimé

Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxymethylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Indigo Carmine E132

Liste des excipients à effet notable : Lactose

2- Classe pharmaco-thérapeutique 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 les 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.
- Avoir 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 sanguine et urinaire (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 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 associé glibénamide et metformine ou glibenpiride et insuline peut être initié. Dans ce cas, les doses respectives de glibénamide, 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. Consultez toujours, 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. La fréquence de prise dépendra de la durée de traitement et est déterminée pour la réussite du traitement.

5- Contre-indications :

Ne prenez jamais GLEMA® et informez votre médecin :

- Si vous êtes allergique, à glibénamide, aux autres sulfonylurées [médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang], tels que le glibenclamide), aux sulfonylurées 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-cétotique [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 raideur musculaire].

- 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 démagrison, certaines réactions allergiques légères peuvent s'aggraver ;

• Hypoglycémie sévère avec perte de connaissance, convulsions, certains patients, au cours de leur traitement par GLEMA®, ont

PPV 600000
PER 12/24
LOT L4216

s'aggravé avec certains aliments au foie incluant couleur jaune

(cholestase) ; Nausées Diminué

• Une allergie au glucose-6-phosphate déhydrogénase (G6PD) ;

• Des réactions d'hypoglycémie ; Des troubles dans le sang ; Augmenté Saignement Déclaré

• Des réactions d'hypoglycémie ; Des troubles dans le sang ; Augmenté Saignement Déclaré

GLEMA® 3 mg
Glimépiride
30 comprimés

6 118000 041214

Si vous ressentez un quelconque 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 prendre ce médicament.

- Vous vous réalisez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale ou d'un état de stress. Informez votre médecin car un changement temporaire de posologie peut être nécessaire.
- Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de votre rein. 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 à un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déhydrogénase (G6PD). Les informations disponibles sur l'utilisation de GLEMA® chez les personnes atteintes de G6PD sont limitées. Ces personnes peuvent développer une forme de maladie héréditaire connue sous le nom de maladie de favism. Lorsque vous prenez GLEMA®, une hypoglycémie peut survenir.

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 :

- Malnutrition, horaires de repas irréguliers, saut de repas, retard de repas.
- Modification du régime alimentaire ;
- Prise de pilules de GLEMA® que ce dont vous avez besoin ;

• Fonction rénale diminuée ;

• Maladie grave du foie ;

• Si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles de surrenale) ;

• Consommation d'alcool [en particulier en l'absence de repas] ;

• Prise de certains autres médicaments ;

• Si votre activité physique est augmentée, si vous ne mangez pas de glucides ou habilement ;

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

• Faim intense, maux de tête, nausées, vomissements, apathie, si de concentration, diminution de la vigilance et des réactions, des articulations, tremblements, paralysie partielle, troubles sensitifs, vertiges. Les signes suivants peuvent également survenir : sursauts abdominaux, 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 convulsions, une perte de la maîtrise de soi, une respiration courte et pertes de conscience. Une hypoglycémie sévère peut également survenir.

Traitement de l'hypoglycémie. Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent lorsque du sucre boisson sucre ou du sucre. Vous devrez donc prendre quelque chose pour faire remonter votre taux de sucre. Contactez votre médecin ou allez à l'hôpital si l'ingestion de sucre n'a pas d'effet.

Test de laboratoire. Votre taux de sucre dans le sang ou dans les urines doit être corrigé des 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 à

8- Interactions :

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez pris ou allez prendre un autre médicament. Votre médecin peut être amené à modifier la dose de GLEMA® pour diminuer ou augmenter l'effet de GLEMA® sur votre taux de sucre.

L'effet de GLEMA® [diminution de taux de sucre dans le sang] peut être réduit par l'hypoglycémie :

- autres médicaments pour traiter le diabète [tels que l'insuline ou les sulfonylurées] ;
- médicaments pour traiter la douleur ou l'inflammation (paracétamol, ibuprofène) ;
- médicaments pour traiter les infections urinaires [tels que certains antibiotiques] ;

• médicaments pour traiter les infections bactériennes et fongiques [quinolones, clarithromycine] ;

• médicaments pour empêcher la coagulation du sang (antivitamines) ;

• médicaments favorisant le développement musculaire (anabolisants).

te **arterielle essentielle (élévation de patients ayant une élévation en diabète de type 2 et ayant dégradation de la fonction rénale.**

FORMATIONS A E PRENDRE APROVEL

rbésartan ou à l'un des autres de 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 n avant de prendre Aprovel et es se présente : issements ou de diarrhée mes rénaux mes cardiaques ur une atteinte rénale due au médicin peut faire pratiquer s, en particulier pour mesurer s le sang en cas de mauvais intervention chirurgicale ou icaments suivants pour traiter yme de Conversion (IEC) » (par opril, ramipril), en particulier mes rénaux dus à un diabète. éné 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'aliskiret (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

ibrébsartan

PROVEL®

an/irb

imés p
ated 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



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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin d'en lire certaines parties à un autre moment.
- Si vous avez toute autre question, ou 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 dans la rubrique 6)

- si vous êtes **enceinte** de préférable d'éviter de grossesse – voir la rubrique 5)
- si vous avez du **diabète** que vous êtes traité(e) par l'aliskiren pour diminuer

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin si une des situations suivantes

- si vous souffrez de **vomissement important**
- si vous souffrez de **problème**
- si vous recevez Aprovel pour **diabète**. Dans ce cas votre taux de potassium dans le fonctionnement des reins
- si vous devez subir une intervention avec **anesthésie**
- si vous prenez l'un des médicaments pour une hypertension :
 - un « inhibiteur de l'enzyme de conversion » comme l'enalapril, lisinopril, si vous avez des problèmes avec l'aliskiren

Votre médecin pourra être amené à modifier le fonctionnement de vos reins et le taux des électrolytes (par exemple le sang). Voir aussi les informations sur la page 4. N'allez pas prendre Aprovel sans

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATION**APROVEL®**

comprimés pelliculés

ibrébsartan

PROVEL®

an/irb

imés p
ated 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



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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin d'en lire certaines parties à l'avenir.
- Si vous avez toute autre question, ou 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 préférable d'éviter de grossesse – voir la rubrique 4
- si vous avez du **diabète** que vous êtes traité(e) par l'aliskiren pour diminuer

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin si une des situations suivantes

- si vous souffrez de **vomissement important**
- si vous souffrez de **problème**
- si vous recevez Aprovel pour **diabète**. Dans ce cas votre taux de potassium dans le sang peut augmenter et le fonctionnement des reins peut être altéré
- si vous devez subir une intervention chirurgicale avec **anesthésie**
- si vous prenez l'un des médicaments suivants pour une hypertension :
 - un « inhibiteur de l'enzyme de conversion » comme l'enalapril, lisinopril, etc. si vous avez des problèmes de rein ou de cœur
 - l'aliskiren

Votre médecin pourra être amené à modifier le fonctionnement de vos reins et le taux des électrolytes (potassium dans le sang). Voir aussi les informations sur les médicaments que vous prenez jamais Aprovel »

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATION**APROVEL®**

comprimés pelliculés

ibrébsartan

PROVEL®

an/irb

imés p
ated 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



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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin d'en lire certaines parties à l'avenir.
- Si vous avez toute autre question, ou 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 plus de 3 mois**, il est préférable d'éviter de prendre Aprovel pendant la grossesse – voir la rubrique 4
- si vous avez **du diabète** ou que vous êtes traité(e) par l'aliskiren pour diminuer le taux de sucre dans le sang

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin si une des situations suivantes surviennent :

- si vous souffrez de **vomissements importants**
- si vous souffrez de **problèmes urinaires**
- si vous souffrez de **problèmes digestifs**
- si vous recevez Aprovel pour traiter **le diabète**. Dans ce cas votre médecin peut faire des tests sanguins régulièrement 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 suivants pour traiter une hypertension :
 - un « inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine » (exemple énalapril, lisinopril), si vous avez des problèmes de rein ou de cœur
 - aliskiren

Votre médecin pourra être amené à modifier le fonctionnement de vos reins et à surveiller le taux des électrolytes (potassium dans le sang). Voir aussi les informations sur les interactions avec d'autres médicaments. N'allez pas prendre Aprovel sans avis médical.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Kardegic® 75 mg, poudre pour solution buv

acide acétylsalicylique (aspirine)

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.

Sarofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P. 1,

Aïn sebaâ Casablanca

Kardegic 75 mg, sac b 30

P.P.V : 30,70 DH



Prévenez votre n

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

de conduire des véhicules et à utiliser des machines.
Une vision trouble peut survenir peu après que vous ne cliez pas conduire ou utiliser des

ON, FREQUENCE D'ADMINISTRATION ET DUREE

gien (brûlures et remontées acides)
la dose recommandée est de 40 mg d'Inéso une fois par jour pendant une semaine. Votre médecin peut vous recommander de prendre des doses supplémentaires. Si vous avez de graves problèmes hépatiques, prenez une dose recommandée de 20 mg une fois par jour pendant une semaine.

ter pylori, traitement de l'ulcère du duodénum et duodénum.
Fois par jour pendant une semaine. Votre médecin vous prescrira de l'amoxicilline et de la clarithromycine.

d'anti-inflammatoires non stéroïdiens
Fois par jour pendant 4 à 8 semaines.

rmatoires non stéroïdiens
Fois par jour.

ndrome de Zollinger-Ellison.

Votre médecin vous indiquera la dose et la durée de prise de 80 mg deux fois par jour.

plus)

gien (brûlures et remontées acides)
la dose recommandée est de 40 mg d'Inéso une fois par jour pendant une semaine. Votre médecin peut vous recommander de prendre une dose supplémentaire de 20 mg une fois par jour pendant une semaine.

recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois

que votre médecin vous donne une dose plus faible.

ter pylori, traitement de l'ulcère du duodénum et duodénum.
Fois par jour pendant une semaine. Votre médecin vous prescrira de l'amoxicilline et de la clarithromycine.

gien (brûlures et remontées acides)
la dose recommandée est de 40 mg d'Inéso une fois par jour pendant une semaine. Votre médecin peut vous donner une dose plus

ndrome de Zollinger-Ellison.
Fois par jour. Votre médecin vous indiquera la dose et la durée de prise de 80 mg deux fois par jour.

Fois par jour pendant 4 semaines.

plus)
gien (brûlures et remontées acides)
la dose recommandée est de 40 mg d'Inéso une fois par jour pendant une semaine. Votre médecin peut vous donner une dose plus

que votre médecin vous donne une dose plus faible.

nt de la journée. Pendant ou en dehors des repas. Avez

s recommandé chez les enfants âgés de moins de 12 ans.

s sujets âgés.

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 oublié 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, flatulence.

Natoufes, 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. Éruptions cutanées, urticaire et démangeaisons. Fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres (si Inéso 20 mg et 40mg, 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 (alopecie). Éruption 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 cœur. 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'omeprazole 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 (entrant des diarrhées).

L'omeprazole 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 que contient Inéso 20 mg, gélule gastro-résistante : chaque gélule gastro-résistante

contient 20 mg d'omeprazole

Ce que contient Inéso 40 mg, gélule gastro-résistante : chaque gélule gastro-résistante

contient 40 mg d'omeprazole

Excipient(s) à effet notable : saccharose

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

Ce médicament est disponible en forme de gélules sous plaque (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

Inéso

ésoméprazole

Deva
Pharmaceutique

Ineso 20 mg

28 Gélules

Deva Pharmaceutique



6 118000 410447

mac

LIST

Sac

LOT 11022

PER 06/2025

PPU 139.00 DH

Iné

Adul

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

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inéso 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

Inéso 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 duodénal 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). Inéso 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-Ellison.

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 duodénal 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.

Inéso 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-Ellison.

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 NÉCESSAIRES AVANT LA PRISE DU MÉDICAMENT

Sans objet.

CONTRE-INDICATIONS

- Si vous êtes allergique à l'ésoméprazole ou à 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, rabeprazole, oméprazole),
- Si vous prenez un médicament contenant du nefirinavir.

Il est particulièrement important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres médicaments, même ceux sans prescription médicale.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI ; MISES EN GARDE SPÉCIALES

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

- si vous avez des problèmes hépatiques sévères.
- si vous avez des problèmes rénaux sévères.

Si vous prenez Inéso 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'Inéso, 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 pourrez prendre tout autre médicament, y compris les médicaments obtenus sans ordonnance.

"Vous ne devez pas prendre Inéso si vous prenez le médicament suivant : nefirinavir (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, clopidogrel, kétoconazole, itraconazole ou voriconazole, erlotinib, citalopram, imipramine ou clomipramine, diazépam, phénytoïne, warfarine, cilostazol, cisapride, digoxine, méthotrexate, tacrolimus, ritampicine, 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 Inéso pendant cette période.

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

Ineso 20 mg

28 Gélules

Deva Pharmaceutique



6 118000 410447

mac

LIST

Sac

LOT 11022

PER 06/2025

PPU 139.00 DH

Iné

Adul

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien

Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, il prescrira Inéso 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire ou une guérison complète. La dose recommandée après cicatrisation est de deux fois par jour. Si votre œsophage ne présente pas d'inflammation, une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour suffit.

En cas d'infection par la bactérie appelée Helicobacter pylori

La prévention de la récidive de l'ulcère de l'estomac ou duodénal en cas d'infection par la bactérie Helicobacter pylori.

La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines.

Traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS)

La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines.

Prévention des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS)

La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines.

Traitement de l'excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Ellison

La dose recommandée est d'Inéso 40mg deux fois par jour pendant 4 semaines.

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

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien

Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, il prescrira Inéso 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire ou une guérison complète. La dose recommandée après cicatrisation est de deux fois par jour.

Si votre œsophage ne présente pas d'inflammation, une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour suffit.

Si vous avez de graves problèmes hépatiques, il est possible que vous deviez prendre Inéso 20 mg une fois par jour.

En cas d'infection par la bactérie appelée Helicobacter pylori

La prévention de la récidive de l'ulcère de l'estomac ou duodénal en cas d'infection par la bactérie Helicobacter pylori.

La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines.

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien

Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, il prescrira Inéso 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire ou une guérison complète. Si vous avez une maladie hépatique, la dose recommandée est de deux fois par jour.

Traitement de l'excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Ellison

La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 40mg deux fois par jour pendant 4 semaines.

La dose recommandée est d'une gélule de 40 mg une fois par jour pendant 4 semaines.

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

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien

Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, il prescrira Inéso 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire ou une guérison complète.

Si vous avez de graves problèmes hépatiques, il est possible que vous deviez prendre Inéso 20 mg une fois par jour.

MODE D'ADMINISTRATION

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

ENFANTS AGES DE MOINS DE 12 ANS

Inéso 20 mg et 40 mg, gélules gastro-résistantes n'est pas recommandé pour les enfants de moins de 12 ans.

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 passer 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
- ~~Digoxine~~, 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 des presseurs, 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'angiotensinogénase) (pour éliminer l'eau)
- Médicaments utilisés pour fluidifier le sang (anticoagulants tels que la warfarine)
- Tout autre médicament utilisé pour traiter la goutte.

Veuillez avertir votre médecin ou votre pharmacien si vous 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 que vous prévoyez une grossesse, demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée, sauf avis contrevenant, pendant la grossesse.

En raison du passage de ce médicament dans le lait maternel, il est recommandé 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 étourdissements, des vertiges, ou des problèmes de coordination. Si ces effets surviennent, 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?

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin si vous avez des questions.

Les comprimés doivent être avalés entiers avec un grand verre d'eau.

Posologie

La posologie recommandée est fonction des résultats du taux de sucre dans le sang.

Les posologies recommandées sont comprises entre 100 et 900 mg. Vous commencerez généralement avec une faible dose, qui sera augmentée progressivement jusqu'à l'effet thérapeutique.

Si vous êtes âgé(e) ou si votre fonction hépatique ou rénale est diminuée, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus faible ou vous demander de prendre moins de comprimés. Si vous êtes traité(e) par dialyse deux fois par semaine, votre médecin pourra vous prescrire une dose de 300 mg. Il devra être prise immédiatement après votre dialyse.

Utilisation chez les enfants (âges 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.

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

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

- Gardez cette notice, vous en aurez besoin.
- Si vous avez d'autres questions, demandez à votre pharmacien ou à votre médecin.
- Ce médicament vous a été prescrit pour une personne. Ne le partagez pas avec d'autres personnes. Il peut sembler séduisant mais les effets peuvent être différents.
- Si l'un des effets indésirables devient préoccupant, contactez votre pharmacien.

Que contient cette notice :

- Qu'est-ce que ZYLORIC comprimé ?
- Quelles sont les informations à connaître sur ZYLORIC comprimé ?
- Comment prendre ZYLORIC comprimé ?
- Quels sont les effets indésirables possibles ?
- Comment conserver ZYLORIC comprimé ?
- Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC comprimés, ET DANS QUELS CAS UTILISE-T-IL ?

Les comprimés de ZYLORIC contiennent un principe actif appelé l'allopurinol. Ce médicament 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 calculs d'urate/d'acide urique lorsque votre organisme produit en trop grande quantité une substance appelée l'acide urique. Ces dépôts sont responsables de la formation de 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 et des lésions dans le niveau de la bouche, de la gorge, du nez, des organes génitaux et une conjonctite (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées graves sont généralement 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. Si vous présentez ces symptômes, arrêtez de prendre ce médicament et consultez immédiatement un médecin.

LOT 230304
EXP 01 2027
PPV 31.30

ZYLORIC 200 mg

Boîte de 28 comprimés
A.M.M. N° 62 DMP/21/NTT
SOTHIEMA BOUSKOUFOU



6 118000 022244

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

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

- Gardez cette notice, vous en aurez besoin.
- Si vous avez d'autres questions, demandez à votre pharmacien ou à votre médecin.
- Ce médicament vous a été prescrit pour une personne. Ne le partagez pas avec d'autres personnes. Il peut sembler séduisant mais les effets peuvent être différents.
- Si l'un des effets indésirables devient préoccupant, contactez votre pharmacien.

Que contient cette notice :

- Qu'est-ce que ZYLORIC comprimé ?
- Quelles sont les informations à connaître sur ZYLORIC comprimé ?
- Comment prendre ZYLORIC comprimé ?
- Quels sont les effets indésirables possibles ?
- Comment conserver ZYLORIC comprimé ?
- Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC comprimés, ET DANS QUELS CAS UTILISE-T-IL ?

Les comprimés de ZYLORIC contiennent un principe actif appelé l'allopurinol. Ce médicament 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 calculs d'urate/d'acide urique lorsque votre organisme produit en trop grande quantité une substance appelée l'acide urique. Ces dépôts sont responsables de la formation de 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 et des lésions dans le niveau de la bouche, de la gorge, du nez, des organes génitaux et une conjonctite (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées graves sont généralement 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. Si vous présentez ces symptômes, arrêtez de prendre ce médicament et contactez votre pharmacien.

LOT 230304
EXP 01 2027
PPV 31.30

ZYLORIC 200 mg

Boîte de 28 comprimés
A.M.M. N° 62 DMP/21/NTT
SOTHIEMA BOUSKOUFOU



6 118000 022244

• 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 cétostéarylique 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 excretée 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 cétostearyle, Cétomacrogol 1000, Poloxamère 407, Paraffine liquide, Vaseline blanche, Dime.....

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

Excipients à effet notable :

Alcool cétostearyle, Parahydroxybenzoate de méthyle, Parahydroxybenzoate de propyle

FORMES ET PRÉSENTATIONS :

Crème, tubes de 15 et 30g.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

Antifongique Topique

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

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 constituée en soi une indication.

Traitement :

- intertrigos, en particulier génito-cruraux, anaux et périanaux,
- pérleche,
- vulvite, balanite.
- Traitement d'appoint des onyxis et périonyxis.

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 dermatophyties : 1 application par jour pendant 1 semaine.
- Dermatophyties et candidoses cutanées : 1 application par jour pendant 2 semaines.

ONIFINE 1% Crème

Tube de 30g



6 118000 051169 7-

LOT : 074
PER AUT 2026
PPV : 30 019 00

Distribué par MSD MAROC.

AMM N° : 268/19/DMP/21/N

P.P.V: 437,00 DH.

Distribué par MSD MAROC.

AMM N° : 268/19/DMP/21/NRQ.

P.P.V: 437,00 DH.



6 118001 160495



6 118001 160495