

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

### Conditions générales :

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

### Pharmacie :

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

### Radiologie et Biologie :

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

### Optique :

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

### Rééducation :

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

### Dentaire :

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

### Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



Déclaration de Maladie  
M23-0016985

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 7702 Société : RAM 200513  
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :  
Nom & Prénom : LATIFINE SAÏD  
Date de naissance : 01/01/1959  
Adresse : Cite' d'jamaa jamaa 4 Rue 84 No 32  
Tél. : 0661915349 Total des frais engagés : 4037,7 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr Mostafa TACHFINE  
MEDECIN DIABETOLOGUE  
361 Bd IDRISS EL HARTI C-D CASA  
Tel : 05 22 38 99 97

Date de consultation : 22 Mars 2024  
Nom et prénom du malade : M. HASNI Nadjia  
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant  
Nature de la maladie : DIAB + HTA + Dyslipidémie  
Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :  
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :  
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : Le 28/03/2024  
Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

### Adresses Mails utiles

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

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

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



# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
22 Mars 2024		01	152	

Dr Mostafa TACHFINE  
MEDECIN DENTOLOGUE  
361 BA IDJESS EL HARTI C-D CASABLANCA  
Tél : 35 22 39 69 97

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

Dr. en Pharmacie  
ABDELKARIM RACHID  
481-483, Av. Saida El Hammam, C.D  
Casablanca - Tél. : 05 22 56 42 00

28/03/24

3887,2

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien Date des Soins Nombre Montant détaillé des Honoraires

AM

PC

IM

IV

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

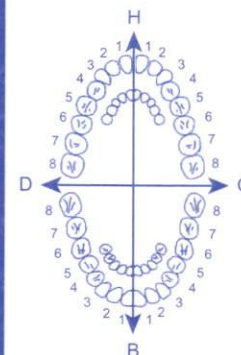
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

# SOINS DENTAIRES

Dents Traitées Nature des Soins Coefficient



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

# O.D.F PROTHESES DENTAIRES

# DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

COEFFICIENT DES TRAVAUX

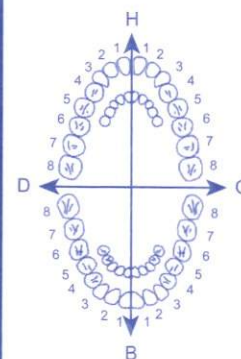
MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr Mostafa TACHFINE

Diplôme Universitaire en Diabetologie

Université de Bordeaux France

Diplôme Universitaire d'Echographie

Expert Assermentéauprès des Tribunaux



الدكتور مصطفى تاشفين

حاصل على دبلوم لدا، السكري

بجامعة بوردو بفرنسا

حاصل على دبلوم في الفحص بالصبر

طبيب مختف لدا، السكر



ORDONNANCE

Casablanca, le :

22 Mars 2024

M. Hsni Nafel

(744,00 + 2) 1 - LAMIS

2015/1

tu (380,00 + 3) 2 - GALVUS MET 30 / 1000

(78,70 + 2) 3 - DIAMICRON 60

(57,40 + 3) 4 - L.O. NOR 10

(92,00 + 3) 5 - COVERSY LT

(30,70 + 3) 6 - KANORGIC 75

(3720 + 1) 7 - TARDYGL 60

(3720 + 1) 8 - TARDYGL 60

(3720 + 1) 9 - TARDYGL 60

(3720 + 1) 10 - TARDYGL 60

(3720 + 1) 11 - TARDYGL 60

(3720 + 1) 12 - TARDYGL 60

Dr. Mostafa TACHFINE  
MEDECIN DIABETOLOGUE  
361 Bd Driss Elharti, C.J. - CASABLANCA  
Tél.: 05 22 38 69 87



**NOTICE :**  
**INFORMATION POUR L'UTILISATEUR**

 **Lantus® SoloStar®**

**100 unités/ml**  
**solution injectable en stylo prérempli**  
insuline glargine

**SANOFI** 

**Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Veuillez également lire le mode d'emploi de Lantus SoloStar, stylo prérempli, avant d'utiliser ce médicament.**

- 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 ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Adressez-vous à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère avant d'utiliser Lantus. Respectez attentivement les instructions de votre médecin concernant la posologie, la surveillance (analyses de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique), la technique d'injection.

Si votre glycémie est trop faible (hypoglycémie), suivez les conseils en cas d'hypoglycémie (voir l'encadré à la fin de cette notice).

**Modifications cutanées au site d'injection**

Il faut effectuer une rotation des sites d'injection pour prévenir des modifications cutanées telles que des grosseurs sous la peau. L'insuline risque de ne pas agir correctement si vous l'injectez dans une zone présentant des grosseurs (voir Comment utiliser Lantus). Contactez votre médecin si vous injectez actuellement dans une zone présentant des grosseurs avant de commencer à injecter dans une autre zone. Votre médecin peut vous demander de contrôler votre glycémie de plus près et d'ajuster votre dose d'insuline ou celle de vos autres médicaments antidiabétiques.

**Voyages**

Avant de partir en voyage, consultez votre médecin pour vous informer sur les points suivants :

- disponibilité de votre insuline dans le pays où vous allez,
- fourniture d'insuline, d'aiguilles etc.,
- conservation adéquate de votre insuline pendant le voyage,
- horaire des repas et des injections d'insuline pendant le voyage,
- effets possibles du changement de fuseau horaire.

une prise de poids rapide ou un gonflement localisé (œdème), informez votre médecin dès que possible.

**Enfants**

Lantus n'a pas été étudié chez l'enfant de moins de 2 ans.

**Autres médicaments et Lantus**

Certains médicaments provoquent une modification de la glycémie (diminution, augmentation du taux de sucre dans le sang ou le contraire suivant la situation). Dans chaque cas, il peut être nécessaire d'ajuster votre dose d'insuline, afin d'éviter des glycémies trop faibles ou trop élevées. Soyez prudent quand vous commencez ou arrêtez un autre traitement.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Interrogez votre médecin avant de prendre un médicament, afin de savoir quel effet il peut avoir sur votre glycémie et, le cas échéant, quelle mesure il convient de prendre.

**Les médicaments pouvant provoquer une baisse de votre glycémie (hypoglycémie) comprennent :**

- tous les autres médicaments utilisés pour traiter le diabète,
- les inhibiteurs de l'enzyme convertissante (IEC) (utilisés pour les maladies cardiaques ou les maladies rénales),
- le disopyramide (utilisé pour certaines maladies cardiaques),
- la fluoxétine (utilisée pour traiter la dépression),
- les bêta-bloquants (utilisés pour diminuer des taux

**sanofi-aventis Maroc**  
Route de Rabat R.P.1-  
Ain Sebaâ 20250 Casablanca  
LANTUS SOLOSTAR 100U/ML SOL INJ B5  
P.P.V. : 744DH00





**NOTICE :**  
**INFORMATION POUR L'UTILISATEUR**



**100 unités/ml**  
**solution injectable en stylo prérempli**  
insuline glargine

**SANOFI**

**Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Veuillez également lire le mode d'emploi de Lantus SoloStar, stylo prérempli, avant d'utiliser ce médicament.**

- 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 ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Adressez-vous à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère avant d'utiliser Lantus. Respectez attentivement les instructions de votre médecin concernant la posologie, la surveillance (analyses de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique), la technique d'injection.

Si votre glycémie est trop faible (hypoglycémie), suivez les conseils en cas d'hypoglycémie (voir l'encadré à la fin de cette notice).

**Modifications cutanées au site d'injection**

Il faut effectuer une rotation des sites d'injection pour prévenir des modifications cutanées telles que des grosseurs sous la peau. L'insuline risque de ne pas agir correctement si vous l'injectez dans une zone présentant des grosseurs (voir Comment utiliser Lantus). Contactez votre médecin si vous injectez actuellement dans une zone présentant des grosseurs avant de commencer à injecter dans une autre zone. Votre médecin peut vous demander de contrôler votre glycémie de plus près et d'ajuster votre dose d'insuline ou celle de vos autres médicaments antidiabétiques.

**Voyages**

Avant de partir en voyage, consultez votre médecin pour vous informer sur les points suivants :

- disponibilité de votre insuline dans le pays où vous allez,
- fourniture d'insuline, d'aiguilles etc.,
- conservation adéquate de votre insuline pendant le voyage,
- horaire des repas et des injections d'insuline pendant le voyage,
- effets possibles du changement de fuseau horaire.

une prise de poids rapide ou un gonflement localisé (œdème), informez votre médecin dès que possible.

**Enfants**

Lantus n'a pas été étudié chez l'enfant de moins de 2 ans.

**Autres médicaments et Lantus**

Certains médicaments provoquent une modification de la glycémie (diminution, augmentation du taux de sucre dans le sang ou le contraire suivant la situation). Dans chaque cas, il peut être nécessaire d'ajuster votre dose d'insuline, afin d'éviter des glycémies trop faibles ou trop élevées. Soyez prudent quand vous commencez ou arrêtez un autre traitement.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Interrogez votre médecin avant de prendre un médicament, afin de savoir quel effet il peut avoir sur votre glycémie et, le cas échéant, quelle mesure il convient de prendre.

**Les médicaments pouvant provoquer une baisse de votre glycémie (hypoglycémie) comprennent :**

- tous les autres médicaments pour le diabète,
- les inhibiteurs de l'enzyme (IEC) (utilisés pour les maladies cardiaques ou les maladies cardiaques),
- le disopyramide (utilisé pour certaines maladies cardiaques),
- la fluoxétine (utilisée pour traiter la dépression),
- les bêta-bloquants (utilisés pour diminuer des taux

**sanoﬁ-aventis Maroc**  
Route de Rabat R.P.1-  
Ain Sebaâ 20250 Casablanca  
LANTUS SOLOSTAR 100U/ML SOL INJ B5  
P.P.V. : 744DH00













# DIAMICRON® 60 mg

Gliclazide Comprimés sécables à Libération Modifiée

**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 DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
3. Comment prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : sulfamide hypoglycémiant - dérivé de l'urée - code ATC : A10BB09

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfamylurées).

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

**Ne prenez jamais DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée :**

- si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6, ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfamylurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiantes) ;

- si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;
- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un pré-coma ou un coma diabétiques ;
- si vous souffrez d'insuffisances rénale ou hépatique sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole) (voir rubrique «Autres médicaments et DIAMICRON 60mg, comprimé sécable à libération modifiée») ;
- si vous allaitez (voir rubrique «Grossesse, allaitement et fertilité»).

### Avvertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée.

Vous devez respecter le traitement prescrit par votre médecin pour atteindre une glycémie normale. Cela signifie qu'à part la prise régulière du traitement, vous respectez un régime alimentaire, faites de l'exercice physique et, quand cela est nécessaire, perdez du poids.

Durant le traitement par gliclazide, un contrôle régulier de votre taux de sucre dans le sang (et éventuellement dans les urines), et également de votre hémoglobine glyquée (HbA1c), est nécessaire.

Dans les premières semaines de traitement, le risque d'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) peut être augmenté. Dans ce cas, un contrôle médical rigoureux est nécessaire.

Une hypoglycémie peut survenir :

- si vous prenez vos repas de manière irrégulière ou si vous sautez un repas,
- si vous jeûnez,
- si vous êtes malnutri,
- si vous changez de régime alimentaire,
- si vous augmentez votre activité physique et que votre apport en hydrates de carbone ne compense pas cette augmentation,
- si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous sautez des repas,
- si vous prenez d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même temps,
- si vous prenez de trop fortes doses de gliclazide,
- si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles fonctionnels de la glande thyroïdienne, de la glande hypophysaire ou du cortex surrénalien),

- si votre fonction rénale ou hépatique est sévèrement diminuée.
- Si vous avez une hypoglycémie, vous pouvez présenter les symptômes suivants : Maux de tête, faim intense, nausées, vomissements, fatigue, troubles du sommeil, agitation, agressivité, manque de concentration, vigilance et temps de réactions diminués, dépression, confusion, troubles de la parole ou de la vision, tremblements, troubles sensoriels, vertiges et sensation d'impuissance.
- Les signes et symptômes suivants peuvent aussi survenir : transpiration, peau moite, anxiété, battements du cœur rapides ou irréguliers, augmentation de la pression artérielle, forte douleur subite dans la poitrine qui peut irradier dans les zones proches (angine de poitrine).
- Si le taux de sucre dans le sang continue à baisser, vous pouvez souffrir d'une confusion importante (délire), présenter des convulsions, perdre votre sang froid, votre respiration peut être superficielle et les battements de votre cœur ralentis, vous pouvez perdre conscience.

Dans la plupart des cas, les symptômes d'une hypoglycémie disparaissent très rapidement si vous consommez du sucre, par exemple des comprimés de glucose, morceaux de sucre, jus de fruits, thé sucré.

Vous devez donc toujours avoir sur vous des comprimés de glucose (comprimés de sucre). Souvenez-vous que les édulcorants ne sont pas efficaces. Veuillez contacter votre médecin ou l'hôpital le plus proche si la prise de sucre n'est pas efficace ou si les symptômes réapparaissent.

Les symptômes d'une hypoglycémie peuvent être absents, être moins évidents ou se développer très lentement ou vous pouvez ne pas vous rendre compte à temps que votre taux de sucre dans le sang a baissé. Ceci peut se produire chez les personnes âgées qui prennent certains médicaments (par exemple les médicaments agissant sur le système nerveux central et les bêta-bloquants).

Si vous êtes en situation de stress (par exemple accidents, opération chirurgicale, fièvre,...), votre médecin peut temporairement faire un relais par un traitement par insuline.

Les symptômes d'une hyperglycémie (fort taux de sucre dans le sang) peuvent survenir lorsque le traitement par gliclazide n'a pas encore suffisamment réduit la glycémie, lorsque vous n'avez pas respecté le traitement prescrit par votre médecin si vous prenez des préparations à base de Millepertuis (*Hypericum perforatum*) (voir rubrique «Autres médicaments et DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée») ou dans des situations particulières de stress. Ces derniers peuvent inclure soit, envie fréquente d'uriner, bouche sèche, peau sèche qui démange, infections de la peau et performances réduites.

Si ces symptômes surviennent, vous devez contacter votre médecin ou votre pharmacien. Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque le gliclazide est prescrit en même temps que des médicaments de la classe des antibiotiques appelés fluoroquinolones, en particulier chez les patients âgés. Dans ce cas, votre médecin vous rappellera l'importance de surveiller votre glycémie.

Si vous avez des antécédents familiaux ou si vous êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate-Déshydrogénase (G6PD) (anomalie des globules rouges), une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir.

Des cas de porphyrie aiguë ont été décrits avec d'autres médicaments de la classe des sulfamylurées chez les patients atteints de porphyrie (maladies génétiques héréditaires provoquant une accumulation dans l'organisme de porphyrines ou de précurseurs de porphyrines).

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, une insuffisance hépatique ou rénale, une anémie, une leucémie, une thrombose de malabsorption.

### Enfants

DIAMICRON 60 mg

60 comprimés

Autres médicaments

Informez votre médecin

prendre tout autre

Effet hypoglycémiant

peuvent survenir lors

autres médicaments

agonistes des récepteurs

antibiotiques (par ex.

médicaments pour

inhibiteurs de l'enzyme

médicaments pour

médicaments pour

médicaments pour

médicaments pour

médicaments pour

médicaments pour

médicaments pour

médicaments pour

médicaments pour

médicaments pour

médicaments pour

médicaments pour

médicaments pour

médicaments pour

médicaments pour

médicaments pour

médicaments pour

médicaments pour

médicaments pour

médicaments pour

SERVIER MARC  
DIAMICRON® 60 mg  
60 comprimés



242600060-03



### Gliclazide

Comprimés sécables à Libération Modifiée

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

- 

1. Qu'est-ce que DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?

- 1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonylurées).

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ?**

- si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;
- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un pré-coma ou un coma diabétiques ;

- Avertissements et précautions**

comprimé sécable à libération modifiée.

Durant le traitement par gliclazide, un contrôle régulier de votre taux de sucre dans le sang (et éventuellement dans les urines), et également de votre hémoglobine glyquée (HbA1c), est nécessaire.

- si vous prenez vos repas de manière irrégulière ou si vous sautez un repas,
- si vous jeûnez.

- si vous êtes malnutri,
- si vous changez de régime alimentaire,
- si vous augmentez votre activité physique et que votre apport en hydrates de carbone ne compense pas cette augmentation,
- si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous sautez des repas,
- si vous prenez d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même temps,
- si vous prenez de trop fortes doses de gliclazide,
- si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles fonctionnels de la glande thyroïdienne, de la glande hypophysaire ou du cortex surrénalien),

- Si votre fonction rénale ou hépatique est sévèrement diminuée.
- Si vous avez une hypoglycémie, vous pouvez présenter les symptômes suivants :  
Maux de tête, faim intense, nausées, vomissements, fatigue, troubles du sommeil, agitation, agressivité, manque de concentration, vigilance et temps de réactions diminués, dépression, confusion, troubles de la parole ou de la vision, tremblements, troubles sensoriels, vertiges et sensation d'impuissance.  
Les signes et symptômes suivants peuvent aussi survenir : transpiration, peau moite, anxiété, battements du cœur rapides ou irréguliers, augmentation de la pression artérielle, forte douleur subite dans la poitrine qui peut irradier dans les zones proches (angine de poitrine).
- Si le taux de sucre dans le sang continue à baisser, vous pouvez souffrir d'une confusion importante (délire), présenter des convulsions, perdre votre sang froid, votre respiration peut être superficielle et les battements de votre cœur ralentis, vous pouvez perdre conscience.
- Dans la plupart des cas, les symptômes d'une hypoglycémie disparaissent très rapidement si vous consommez du sucre, par exemple des comprimés de glucose, morceaux de sucre, jus de fruits, thé sucré.
- Vous devez donc toujours avoir sur vous du sucre (comprimés de glucose, morceau de sucre). Souvenez-vous que les édulcorants ne sont pas efficaces. Veuillez contacter votre médecin ou l'hôpital le plus proche si la prise de sucre n'est pas efficace ou si les symptômes réapparaissent.
- Les symptômes d'une hypoglycémie peuvent être absents, être moins évidents ou se développer très lentement ou vous pouvez ne pas vous rendre compte à temps que votre taux de sucre dans le sang a baissé. Ceci peut se produire chez les personnes âgées qui prennent certains médicaments (par exemple les médicaments agissant sur le système nerveux central et les bêta-bloquants).
- Si vous êtes en situation de stress (par exemple accidents, opération chirurgicale, fièvre,...), votre médecin peut temporairement faire un relais par un traitement par insuline.
- Les symptômes d'une hyperglycémie (fort taux de sucre dans le sang) peuvent survenir lorsque le traitement par gliclazide n'a pas encore suffisamment réduit la glycémie, lorsque vous n'avez pas respecté le traitement prescrit par votre médecin si vous prenez des préparations à base de Millepertuis (*Hypericum perforatum*) (voir rubrique «Autres médicaments» et DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée») ou dans des situations particulières de stress. Ces derniers peuvent inclure soif, envie fréquente d'uriner, bouche sèche, peau sèche qui démange, infections de la peau et performances réduites.
- Si ces symptômes surviennent, vous devez contacter votre médecin ou votre pharmacien. Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque le gliclazide est prescrit en même temps que des médicaments de la classe des antibiotiques appelés fluoroquinolones, en particulier chez les patients âgés. Dans ce cas, votre médecin vous rappellera l'importance de surveiller votre glycémie.
- Si vous avez des antécédents familiaux ou si vous êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate-Déshydrogénase (G6PD) (anomalie des globules rouges), une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir.
- Des cas de porphyrie aiguë ont été décrits avec d'autres médicaments de la classe des sulfonamides chez les patients atteints de porphyrie (maladies génétiques héréditaires provoquant une accumulation dans l'organisme de porphyrines ou de précurseurs de porphyrines).
- L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, une déficience congénitale en lactase ou une maladie de la glycémie ou du diabète.
- Enfants**
- DIAMICRON 60 mg n'est pas recommandé chez l'enfant en raison de son risque de malabsorption.
- Autres médicaments**
- Informez votre médecin de tous les autres médicaments que vous prenez pour éviter tout effet hypoglycémique supplémentaire. L'effet hypoglycémique peut survenir lors :
- autres médicaments agonistes des récepteurs
  - antidiabétiques (par ex. insuline)
  - médicaments pour le traitement de l'anesthésie cardiaque (bêta-bloquants, inhibiteurs de l'enzyme de conversion tels que captopril ou énalapril).
  - médicaments pour traiter les infections fongiques (miconazole, fluconazole), (antagonistes des enzymes xanthine oxydase).
- Le risque d'hypoglycémie peut survenir avec :
- alcool
  - chlorpromazine,
  - salbutamol IV,
  - diurétiques osmotiques importants
- (le sang) peut survenir lorsque DIAMICRON 60 mg est pris en même temps que des médicaments de la classe des antibiotiques appelés fluoroquinolones, en particulier chez les patients âgés.
- SERVIER MARC**
- DIAMICRON® 60 mg**
- 60 comprimés
- 
- 6 118001 130153
- 7820
- 24260060-03



# LD-NOR® 40 mg, Comprimé pelliculé (Atorvastatine)

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.  
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.  
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.  
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.  
- Si l'un des effets indésirables décrits ci-dessous vous paraît grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LD-NOR, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?
3. Comment prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver LD-NOR, comprimé pelliculé?
6. Informations supplémentaires

## 1. QU'EST-CE QUE LD-NOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

LD-NOR appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

LD-NOR est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

**Ne prenez jamais LD-NOR, comprimé pelliculé :**

- si vous êtes allergique à l'atorvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique Informations supplémentaires,
- si vous avez ou avez eu une maladie du foie,
- si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexplicables,
- si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable,
- si vous êtes enceinte ou essayez de l'être,
- si vous allaitez,
- si vous utilisez l'association glécavir/pribentavir dans le traitement de l'hépatite C.

### Avertissements et précautions

- Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmière avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé.
- si vous avez une insuffisance respiratoire sévère,
  - si vous prenez ou avez pris au cours des 7 derniers jours un médicament appelé acide fusidique, (médicament utilisé pour traiter les infections bactériennes) par voie orale ou injectable. L'association de l'acide fusidique et de LD-NOR peut provoquer des problèmes musculaires graves (rhabdomyolyse),
  - si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquide dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral,
  - si vous avez des problèmes aux reins,
  - si l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie),
  - si vous avez présente dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexplicables, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires,
  - si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibraté),
  - si vous buvez régulièrement d'importantes quantités d'alcool,
  - si vous avez des antécédents de maladie du foie,
  - si vous êtes âgé(e) de plus de 70 ans.

Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant, et peut-être pendant, votre traitement par LD-NOR afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets indésirables. En effet, le risque d'effets indésirables musculaires, notamment de rhabdomyolyse, peut être majoré en cas de prise simultanée de certains médicaments avec LD-NOR.

## 3. COMMENT PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Avant que vous ne commenciez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devrez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par LD-NOR. La posologie initiale habituelle de LD-NOR est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalles d'au moins 4 semaines. La dose maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour. Les comprimés de LD-NOR doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

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

**La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.**

Si vous pensez que l'effet de LD-NOR est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin.

**Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû**

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), consultez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche pour avis.

**Si vous oubliez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé**

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

**Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé**

Sans objet.

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

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

Si vous ressentez l'un des effets indésirables ou symptômes graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

**Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000**

- Réaction allergique sévère entraînant des difficultés respiratoires.
- Pathologie sévère avec pelades sur la zone génitale et autour particulièrement sur la paume de la main.
- Faiblesse musculaire, sensibilité de l'urine associée à une sensibilité musculaire anormale (rhabdomyolyse) même après l'arrêt de l'atorvastatine.

**Très rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000**

- La présence inattendue ou inhabituelle de sang dans l'urine.
- Syndrome de Guillain-Barré.

**Autres**

**Fragilité**

**- Int**

**- Inf**

**- R**

**- S**

**- T**

**- U**

**- V**

**- W**

**- X**

**- Y**

**- Z**

**- AA**

**- AB**

**- AC**

**- AD**

**- AE**

**- AF**

**- AG**

**- AH**

**- AI**

**- AJ**

**- AK**

**- AL**

**- AM**

**- AN**

**- AO**

**- AP**

**- AQ**

**- AR**

**- AS**

**- AT**

**- AU**

**- AV**

**- AW**

**- AX**

**- AY**

**- AZ**

**- BA**

**- BB**

**- BC**

**- BD**

**- BE**

**- BF**

**- BG**

**- BH**

**- BI**

**- BJ**

**- BK**

**- BL**

**- BM**

**- BN**

**- BO**

**- BP**

**- BQ**

**- BR**

**- BS**

**- BT**

**- BU**

**- BV**

**- BW**

**- BX**

**- BY**

**- BZ**

**- CA**

**- CB**

**- CC**

**- CD**

**- CE**

**- CF**

**- CG**

**- CH**

**- CI**

**- CJ**

**- CK**

**- CL**

**- CM**

**- CN**

**- CO**

**- CP**

**- CQ**

**- CR**

**- CS**

**- CT**

**- CU**

**- CV**

**- CW**

**- CX**

**- CY**

**- CZ**

**- DA**

**- DB**

**- DC**

**- DD**

**- DE**

**- DF**

**- DG**

**- DH**

**- DI**

**- DJ**

**- DK**

**- DL**

**- DM**

**- DN**

**- DO**

**- DP**

**- DQ**

**- DR**

**- DS**

**- DT**

**- DU**

**- DV**

**- DW**

**- DX**

**- DY**

**- DZ**

**- EA**

**- EB**

**- EC**

**- ED**

**- EE**

**- EF**

**- EG**

**- EH**

**- EI**

**- EJ**

**- EK**

**- EL**

**- EM**

**- EN**

**- EO**

**- EP**

**- EQ**

**- ER**

**- ES**

**- ET**

**- EU**

**- EV**

**- EW**

**- EX**

**- EY**

**- EZ**

**- FA**

**- FB**

**- FC**

**- FD**

**- FE**

**- FF**

**- FG**

**- FH**

**- FI**

**- FJ**

**- FK**

**- FL**

**- FM**

**- FN**

**- FO**

**- FP**

**- FQ**

**- FR**

**- FS**

**- FT**

**- FU**

**- FV**

**- FW**

**- FX**

**- FY**

**- FZ**

**- GA**

**- GB**

**- GC**

**- GD**

**- GE**

**- GF**

**- GG**

**- GH**

**- GI**

**- GJ**

**- GK**

**- GL**

**- GM**

**- GN**

**- GO**

**- GP**

**- GQ**

**- GR**

**- GS**

**- GT**

**- GU**

**- GV**

**- GW**

**- GX**

**- GY**

**- GZ**

**- HA**

**- HB**

**- HC**

**- HD**

**- HE**

**- HF**

**- HG**

**- HH**

**- HI**

**- HJ**

**- HK**

**- HL**

**- HM**

**- HN**

**- HO**

**- HP**

**- HQ**

**- HR**

**- HS**

**- HT**

**- HU**

# LD-NOR® 40 mg, Comprimé pelliculé (Atorvastatine)

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.  
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.  
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.  
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.  
- Si l'un des effets indésirables décrits ci-dessous vous paraît grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LD-NOR, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?
3. Comment prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver LD-NOR, comprimé pelliculé?
6. Informations supplémentaires

## 1. QU'EST-CE QUE LD-NOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

LD-NOR appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

LD-NOR est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

**Ne prenez jamais LD-NOR, comprimé pelliculé :**

- si vous êtes allergique à l'atorvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique Informations supplémentaires,
- si vous avez ou avez eu une maladie du foie,
- si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexplicables,
- si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable,
- si vous êtes enceinte ou essayez de l'être,
- si vous allaitez,
- si vous utilisez l'association glécopiriv/pribentasin dans le traitement de l'hépatite C.

### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmière avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé.

- si vous avez une insuffisance respiratoire sévère,
- si vous prenez ou avez pris au cours des 7 derniers jours un médicament appelé acide fusidique, (médicament utilisé pour traiter les infections bactériennes) par voie orale ou injectable. L'association de l'acide fusidique et de LD-NOR peut provoquer des problèmes musculaires graves (rhabdomyolyse),
- si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquide dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral,
- si vous avez des problèmes aux reins,
- si l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie),
- si vous avez présente dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexplicables, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires,
- si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibraté),
- si vous buvez régulièrement d'importantes quantités d'alcool,
- si vous avez des antécédents de maladie du foie,
- si vous êtes âgé(e) de plus de 70 ans.

Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant, et peut-être pendant, votre traitement par LD-NOR afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets indésirables. En effet, le risque d'effets indésirables musculaires, notamment de rhabdomyolyse, peut être majoré en cas de prise simultanée de certains médicaments avec LD-NOR.

## 3. COMMENT PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Avant que vous ne commenciez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devrez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par LD-NOR. La posologie initiale habituelle de LD-NOR est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalles d'au moins 4 semaines. La dose maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour. Les comprimés de LD-NOR doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

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

**La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.**

Si vous pensez que l'effet de LD-NOR est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin.

**Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû**

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), consultez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche pour avis.

**Si vous oubliez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé**

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

**Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé**

Sans objet.

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

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

Si vous ressentez l'un des effets indésirables ou symptômes graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

**Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000**

- Réaction allergique sévère entraînant

provoquer d'importantes difficultés

respiratoires, gonflement de la

sur la zone génitale et autour

particulièrement sur la paume de

- Faiblesse musculaire, sensibilité

de l'urine associées à une sens

musculaire anormale (rhabdomyo

même après l'arrêt de l'atorvast

reins.

**Très rare : peut affecter jusqu'à**

- La présence inattendue ou inhi

du fonctionnement de votre foie

- Syndrome de Guillain-Barré

- Syndrome de Churg-Strauss

- Syndrome de Sjögren

- Syndrome de Raynaud

- Syndrome de Felty

- Syndrome de Sweet

- Syndrome de Behçet

- Syndrome de Crohn

- Syndrome de Colitis

- Syndrome de

- Syndrome de

- Syndrome de

- Syndrome de

- Syndrome de

- Syndrome de

- Syndrome de

- Syndrome de

- Syndrome de

- Syndrome de

- Syndrome de

- Syndrome de

- Syndrome de

- Syndrome de

LD-NOR 10mg

30 comprimés pelliculés



61180001082217

61180001082217

61180001082217

61180001082217

61180001082217

61180001082217

61180001082217

61180001082217

61180001082217

61180001082217

61180001082217

61180001082217

61180001082217

61180001082217

61180001082217

61180001082217

61180001082217

61180001082217

61180001082217

61180001082217

61180001082217

61180001082217

LOT : 231511

EXP : 10/2026

PPV : 57,80DH

et de la gorge pouvant

peau, dans la bouche,

taches roses-rouges,

et des cloques.

- coloration rouge-brun

issées par une atteinte

disparaît pas toujours,

et des problèmes aux

te le signe d'anomalies

possibles.

te le signe d'anomalies

possibles.

te le signe d'anomalies

possibles.

te le signe d'anomalies

possibles.

te le signe d'anomalies

possibles.

te le signe d'anomalies

possibles.

te le signe d'anomalies

possibles.

te le signe d'anomalies

possibles.

te le signe d'anomalies

possibles.

te le signe d'anomalies

possibles.

te le signe d'anomalies

possibles.

te le signe d'anomalies

possibles.

te le signe d'anomalies

possibles.

te le signe d'anomalies

possibles.

- Douleurs musculaires et/ou articulaires.  
- vomissements, éructation, douleur abdominale haute et basse, pancréatite (inflammation du pancréas provoquant des maux d'estomac),  
- hépatite (inflammation du foie).



# LD-NOR® 40 mg, Comprimé pelliculé (Atorvastatine)

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.  
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.  
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.  
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.  
- Si l'un des effets indésirables décrits ci-dessous vous paraît grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LD-NOR, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?
3. Comment prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver LD-NOR, comprimé pelliculé?
6. Informations supplémentaires

## 1. QU'EST-CE QUE LD-NOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

LD-NOR appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

LD-NOR est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

**Ne prenez jamais LD-NOR, comprimé pelliculé :**

- si vous êtes allergique à l'atorvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique Informations supplémentaires,
- si vous avez ou avez eu une maladie du foie,
- si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexplicables,
- si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable,
- si vous êtes enceinte ou essayez de l'être,
- si vous allaitez,
- si vous utilisez l'association glécavir/préparatiravir dans le traitement de l'hépatite C.

### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmière avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé.

- si vous avez une insuffisance respiratoire sévère,
- si vous prenez ou avez pris au cours des 7 derniers jours un médicament appelé acide fusidique, (médicament utilisé pour traiter les infections bactériennes) par voie orale ou injectable. L'association de l'acide fusidique et de LD-NOR peut provoquer des problèmes musculaires graves (rhabdomyolyse),
- si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquide dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral,
- si vous avez des problèmes aux reins,
- si l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie),
- si vous avez présente dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexplicables, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires,
- si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibraté),
- si vous buvez régulièrement d'importantes quantités d'alcool,
- si vous avez des antécédents de maladie du foie,
- si vous êtes âgé(e) de plus de 70 ans.

Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant, et peut-être pendant, votre traitement par LD-NOR afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets indésirables. En effet, le risque d'effets indésirables musculaires, notamment de rhabdomyolyse, peut être majoré en cas de prise simultanée de certains médicaments avec LD-NOR.

## 3. COMMENT PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Avant que vous ne commenciez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devrez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par LD-NOR. La posologie initiale habituelle de LD-NOR est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalles d'au moins 4 semaines. La dose maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour. Les comprimés de LD-NOR doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

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

**La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.**

Si vous pensez que l'effet de LD-NOR est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin.

**Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû**

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), consultez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche pour avis.

**Si vous oubliez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé**

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

**Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé**

Sans objet.

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

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

Si vous ressentez l'un des effets indésirables ou symptômes graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

**Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000**

- Réaction allergique sévère entraînant

provoquer d'importantes difficultés

respiratoires, gonflement de la

sur la zone génitale et autour

particulièrement sur la paume de

- Faiblesse musculaire, sensibilité

de l'urine associées à une sens

musculaire anormale (rhabdomy

même après l'arrêt de l'atorvast

reins.

**Très rare : peut affecter jusqu'à**

- La présence inattendue ou inhi

du fonctionnement de votre foie

- Syndrome de Guillain-Barré

- Syndrome de Churg-Strauss

- Syndrome de Sjögren

- Autres

- Frig

- Inf

- R

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

LD-NOR 10mg

30 comprimés pelliculés



61180001082217

61180001082217

61180001082217

61180001082217

61180001082217

61180001082217

61180001082217

61180001082217

61180001082217

61180001082217

61180001082217

61180001082217

61180001082217

61180001082217

61180001082217

61180001082217

61180001082217

61180001082217

61180001082217

61180001082217

61180001082217

61180001082217

61180001082217

61180001082217

et de la gorge pouvant

peau, dans la bouche,

taches roses-rouges,

et des cloques.

- coloration rouge-brun

issées par une atteinte

disparaît pas toujours,

et des problèmes aux

te le signe d'anomalies

possibles.

te le signe d'anomalies

possibles.

te le signe d'anomalies

possibles.

te le signe d'anomalies

possibles.

te le signe d'anomalies

possibles.

te le signe d'anomalies

possibles.

te le signe d'anomalies

possibles.

te le signe d'anomalies

possibles.

te le signe d'anomalies

possibles.

te le signe d'anomalies

possibles.

te le signe d'anomalies

possibles.

te le signe d'anomalies

possibles.

te le signe d'anomalies

possibles.

te le signe d'anomalies

possibles.

LOT : 231511

EXP : 10/2026

PPV : 57,80DH

- surdourdonnements d'oreilles

- vomissements, éructation, douleur abdominale haute et basse, pancréatite (inflammation du pancréas

provoquant des maux d'estomac),

- hépatite (inflammation du foie),

# COVERSYL® 5 mg

## Péridopril arginine, comprimé pelliculé sécable

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.
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?.

### Que contient cette notice ?

- 1. Qu'est-ce que COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
- 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
- 3. Comment prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
- 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5. Comment conserver COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
- 6. Contenu de l'emballage et autres informations.

### 1. QU'EST-CE QUE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

**Classe Pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'Enzyme de Conversion (IEC) non associés - Code ATC: C09AA04.**

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Il agit en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

#### COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est utilisé dans :

- le traitement de l'hypertension artérielle,
- le traitement de l'insuffisance cardiaque (le cœur est incapable de fournir assez de sang pour satisfaire les besoins de l'organisme),
- la réduction du risque d'événements cardiaques, tel que l'infarctus, chez les patients souffrant de maladie coronaire stable (le flux sanguin alimentant le cœur est réduit ou bloqué) et ayant un antécédent d'infarctus et/ou d'intervention visant à améliorer l'apport sanguin au cœur en dilatant les vaisseaux sanguins.

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ?

##### Ne prenez jamais COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable :

- si vous êtes allergique au péridopril ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés à la rubrique 6 ou à d'autres inhibiteurs de l'enzyme de conversion.
- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, des gonflements du visage, de la langue ou de la gorge, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille avez déjà eu ces symptômes quel que soit les circonstances (angioedème).

• si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable en début de grossesse (cf. «Grossesse et allaitement»).

• si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'alsikrine pour diminuer votre pression artérielle.

• si vous êtes dialysé(e) ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, COVERSYL peut ne pas être adapté.

• si vous avez des problèmes rénaux avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale).

• si vous avez pris ou prenez actuellement sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque, car le risque d'angioedème (gonflement rapide sous la peau dans une région telle que la gorge) est accru (voir «Avertissements et précautions» et «Autres médicaments et COVERSYL»).

#### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable si vous :

- avez une sténose aortique (rétrécissement de l'artère principale alimentant le cœur) ou une cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou une sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère rénale),
- avez tout autre problème cardiaque,
- avez une maladie du foie,
- avez une maladie rénale ou si vous êtes sous dialyse,
- avez des taux anormalement élevés d'une hormone appelée aldostérone dans le sang (aldostéronisme primaire),
- souffrez d'une maladie du collagène (maladie du tissu conjonctif) comme un lupus érythémateux disséminé ou une sclérodémie,
- êtes diabétique,
- suivez un régime pauvre en sel ou si vous utilisez des substituts de sel contenant du potassium,
- devez subir une anesthésie et/ou une intervention chirurgicale importante,
- devez subir une aphasie des lipoprotéines de basse densité (LDL) (qui consiste à supprimer le cholestérol sanguin avec un appareil),
- devez subir un traitement de désensibilisation pour réduire les effets d'une allergie aux piqûres d'abeilles ou de guêpes,
- avez souffert récemment de diarrhées et de vomissements, ou si vous êtes déshydraté,
- souffrez d'une intolérance à certains sucres,
- prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
  - un « antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans – par exemple valsartan, telmisartan, irbesartan), en particulier si vous avez des

### Allaitement

Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point de commencer à allaiter. COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est déconseillé aux femmes qui allaitent et votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

### Conduite de véhicules et utilisation de machines

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable n'affecte pas la vigilance mais des sensations de vertiges ou de fatigue en relation avec une baisse de la pression artérielle peuvent survenir chez certains patients. Par conséquent, votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines peut être diminuée.

### COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable contient du lactose monohydraté.

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

### COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable contient du sodium.

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé, c'est-à-dire qu'il est essentiellement «sans sodium».

### 3. COMMENT PRENDRE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Le comprimé doit être avalé avec un verre d'eau, de préférence à la même heure chaque jour, le matin et avant le repas. Votre médecin décidera de la dose adaptée pour vous.

#### Les doses habituelles sont les suivantes :

**Hypertension artérielle :** la dose usuelle initiale est de 5 mg par jour. Après un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 10 mg par jour si nécessaire. La dose de 10 mg par jour est la dose maximale recommandée dans l'hypertension.

Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 5 mg par jour puis, si nécessaire, à 10 mg par jour.

**Insuffisance cardiaque :** la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après 2 semaines, la dose peut être augmentée à 5 mg par jour, qui est la dose maximale recommandée dans l'insuffisance cardiaque.

**Maladie coronaire stable :** la dose usuelle initiale est de 5 mg par jour. Après 2 semaines, cette dose peut être augmentée à 10 mg par jour, qui est la dose maximale recommandée dans cette indication.

Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après une semaine, cette dose peut être augmentée à 5 mg par jour puis à 10 mg par jour, la semaine suivante.

#### Utilisation chez les enfants et les adolescents

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

#### Si vous avez pris plus de COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable que vous

ne devez pas. Consultez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche. L'événement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension pouvant se traduire par des vertiges ou des étourdissements. Si cela se produit, allongez-vous, jambes relevées.

#### Si vous oubliez de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable

Il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace. Cependant, si vous avez oublié de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé, le jour suivant reprenez simplement votre traitement comme d'habitude. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

#### Si vous arrêtez de prendre

Le traitement par COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable peut interrompre le traitement de longue durée. Si vous avez d'autres informations à votre médecin, contactez-le.

#### 4. QUELS SONT LES EFFETS

Comme tous les médicaments, COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ne survient pas sans effets. Si vous remarquez l'un des effets suivants, contactez immédiatement votre médecin :

- gonflement de la face, du visage (angioedème), (cela peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10),
- vertige sévère ou évanouissement,
- battements du cœur irrégulièrement rapides ou irréguliers, douleurs thoraciques (angor) ou, infarctus (très rare),
- faiblesse des bras ou des jambes,
- éventuel accident vasculaire cérébral,
- respiration sifflante ou sifflements respiratoires (bronchospasme),
- inflammation du pancréas accompagnée d'un trouble digestif,
- coloration jaune de la peau (très rare - peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000).

Informez votre médecin si vous avez des effets indésirables fréquents (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10).

Informez votre médecin si vous avez des effets indésirables fréquents (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10).

Informez votre médecin si vous avez des effets indésirables fréquents (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10).

Informez votre médecin si vous avez des effets indésirables fréquents (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10).

Informez votre médecin si vous avez des effets indésirables fréquents (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10).

Informez votre médecin si vous avez des effets indésirables fréquents (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10).

Informez votre médecin si vous avez des effets indésirables fréquents (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10).

Informez votre médecin si vous avez des effets indésirables fréquents (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10).

Informez votre médecin si vous avez des effets indésirables fréquents (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10).

Informez votre médecin si vous avez des effets indésirables fréquents (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10).

Informez votre médecin si vous avez des effets indésirables fréquents (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10).

Informez votre médecin si vous avez des effets indésirables fréquents (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10).

Informez votre médecin si vous avez des effets indésirables fréquents (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10).

Informez votre médecin si vous avez des effets indésirables fréquents (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10).

Informez votre médecin si vous avez des effets indésirables fréquents (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10).





# COVERSYL® 5 mg

## Péridopril arginine, comprimé pelliculé sécable

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.
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?.

### Que contient cette notice ?

- 1. Qu'est-ce que COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
- 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
- 3. Comment prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
- 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5. Comment conserver COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
- 6. Contenu de l'emballage et autres informations.

### 1. QU'EST-CE QUE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

**Classe Pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'Enzyme de Conversion (IEC) non associés - Code ATC: C09AA04.**

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Il agit en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

#### COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est utilisé dans :

- le traitement de l'hypertension artérielle,
- le traitement de l'insuffisance cardiaque (le cœur est incapable de fournir assez de sang pour satisfaire les besoins de l'organisme),
- la réduction du risque d'événements cardiaques, tel que l'infarctus, chez les patients souffrant de maladie coronarienne stable (le flux sanguin alimentant le cœur est réduit ou bloqué) et ayant un antécédent d'infarctus et/ou d'intervention visant à améliorer l'apport sanguin au cœur en dilatant les vaisseaux sanguins.

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ?

##### Ne prenez jamais COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable :

- si vous êtes allergique au péridopril ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés à la rubrique 6 ou à d'autres inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, des gonflements du visage, de la langue ou de la gorge, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille avez déjà eu ces symptômes quel que soit les circonstances (angioedème).

- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable en début de grossesse (cf. « Grossesse et allaitement »).

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

- si vous êtes dialysé(e) ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, COVERSYL peut ne pas être adapté.

- si vous avez des problèmes rénaux avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale).

- si vous avez pris ou prenez actuellement sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque, car le risque d'angioedème (gonflement rapide sous la peau dans une région telle que la gorge) est accru (voir « Avertissements et précautions » et « Autres médicaments et COVERSYL »).

#### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable si vous :

- avez une sténose aortique (rétrécissement de l'artère principale alimentant le cœur) ou une cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou une sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère rénale),
- avez tout autre problème cardiaque,
- avez une maladie du foie,
- avez une maladie rénale ou si vous êtes sous dialyse,
- avez des taux anormalement élevés d'une hormone appelée aldostérone dans le sang (aldostéronisme primaire),
- souffrez d'une maladie du collagène (maladie du tissu conjonctif) comme un lupus érythémateux disséminé ou une sclérodémie,
- êtes diabétique,
- suivez un régime pauvre en sel ou si vous utilisez des substituts de sel contenant du potassium,
- devez subir une anesthésie et/ou une intervention chirurgicale importante,
- devez subir une aphasie des lipoprotéines de basse densité (LDL) (qui consiste à supprimer le cholestérol sanguin avec un appareil),
- devez subir un traitement de désensibilisation pour réduire les effets d'une allergie aux piqûres d'abeilles ou de guêpes,
- avez souffert récemment de diarrhées et de vomissements, ou si vous êtes déshydraté,
- souffrez d'une intolérance à certains sucres,
- prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
  - un « antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans – par exemple valsartan, telmisartan, irbesartan), en particulier si vous avez des

### Allaitement

Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point de commencer à allaiter. COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est déconseillé aux femmes qui allaitent et votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

### Conduite de véhicules et utilisation de machines

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable n'affecte pas la vigilance mais des sensations de vertiges ou de fatigue en relation avec une baisse de la pression artérielle peuvent survenir chez certains patients. Par conséquent, votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines peut être diminuée.

### COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable contient du lactose monohydraté.

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

### COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable contient du sodium.

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé, c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

### 3. COMMENT PRENDRE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Le comprimé doit être avalé avec un verre d'eau, de préférence à la même heure chaque jour, le matin et avant le repas. Votre médecin décidera de la dose adaptée pour vous.

#### Les doses habituelles sont les suivantes :

**Hypertension artérielle :** la dose usuelle initiale et la dose d'entretien est de 5 mg par jour. Après un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 10 mg par jour si nécessaire. La dose de 10 mg par jour est la dose maximale recommandée dans l'hypertension.

Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 5 mg par jour puis, si nécessaire, à 10 mg par jour.

**Insuffisance cardiaque :** la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après 2 semaines, la dose peut être augmentée à 5 mg par jour, qui est la dose maximale recommandée dans l'insuffisance cardiaque.

**Maladie coronarienne stable :** la dose usuelle initiale est de 5 mg par jour. Après 2 semaines, cette dose peut être augmentée à 10 mg par jour, qui est la dose maximale recommandée dans cette indication.

Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après une semaine, cette dose peut être augmentée à 5 mg par jour puis à 10 mg par jour, la semaine suivante.

#### Utilisation chez les enfants et les adolescents

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

#### Si vous avez pris plus de COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable que vous

avez pris :

Consultez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche. L'événement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension pouvant se traduire par des vertiges ou des étourdissements. Si cela se produit, allongez-vous, jambes relevées.

#### Si vous oubliez de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable

Il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace. Cependant, si vous avez oublié de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé, le jour suivant reprenez simplement votre traitement comme d'habitude.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

#### Si vous arrêtez de prendre

Le traitement par COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable peut nécessiter un traitement de longue durée. Si vous avez d'autres indications à votre

#### 4. QUELS SONT LES EFFETS

Comme tous les médicaments, il peut y avoir des effets indésirables. Les effets indésirables les plus fréquents sont :

- gonflement de la face, du visage (angioedème), (voir rubrique 2.2) ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou des jambes ;
- respiration sifflante ;
- inflammation du pancréas ;
- coloration jaune de la peau ;
- éruptions cutanées ;
- gonflement de la face, du visage, des bras ou des jambes ;
- vertige sévère ou évanouissement ;
- battements du cœur ;
- insuffisance rénale ;
- faiblesse des bras ou

# COVERSYL® 5 mg

## Péridopril arginine, comprimé pelliculé sécable

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.
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?.

### Que contient cette notice ?

- 1. Qu'est-ce que COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
- 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
- 3. Comment prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
- 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5. Comment conserver COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
- 6. Contenu de l'emballage et autres informations.

### 1. QU'EST-CE QUE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

**Classe Pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'Enzyme de Conversion (IEC) non associés - Code ATC: C09AA04.**

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Il agit en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

#### COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est utilisé dans :

- le traitement de l'hypertension artérielle,
- le traitement de l'insuffisance cardiaque (le cœur est incapable de fournir assez de sang pour satisfaire les besoins de l'organisme),
- la réduction du risque d'événements cardiaques, tel que l'infarctus, chez les patients souffrant de maladie coronaire stable (le flux sanguin alimentant le cœur est réduit ou bloqué) et ayant un antécédent d'infarctus et/ou d'intervention visant à améliorer l'apport sanguin au cœur en dilatant les vaisseaux sanguins.

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ?

##### Ne prenez jamais COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable :

- si vous êtes allergique au péridopril ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés à la rubrique 6 ou à d'autres inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, des gonflements du visage, de la langue ou de la gorge, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille avez déjà eu ces symptômes quel que soit les circonstances (angioedème).

- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable en début de grossesse (cf. «Grossesse et allaitement»)).

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

- si vous êtes dialysé(e) ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, COVERSYL peut ne pas être adapté.

- si vous avez des problèmes rénaux avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale).

- si vous avez pris ou prenez actuellement sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque, car le risque d'angioedème (gonflement rapide sous la peau dans une région telle que la gorge) est accru (voir «Avertissements et précautions» et «Autres médicaments et COVERSYL»).

#### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable si vous :

- avez une sténose aortique (rétrécissement de l'artère principale alimentant le cœur) ou une cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou une sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère rénale),
- avez tout autre problème cardiaque,
- avez une maladie du foie,
- avez une maladie rénale ou si vous êtes sous dialyse,
- avez des taux anormalement élevés d'une hormone appelée aldostérone dans le sang (aldostéronisme primaire),
- souffrez d'une maladie du collagène (maladie du tissu conjonctif) comme un lupus érythémateux disséminé ou une sclérodémie,
- êtes diabétique,
- suivez un régime pauvre en sel ou si vous utilisez des substituts de sel contenant du potassium,

- devez subir une anesthésie et/ou une intervention chirurgicale importante,
- devez subir une aphasie des lipoprotéines de basse densité (LDL) (qui consiste à supprimer le cholestérol sanguin avec un appareil),
- devez subir un traitement de désensibilisation pour réduire les effets d'une allergie aux piqûres d'abeilles ou de guêpes,

- avez souffert récemment de diarrhées et de vomissements, ou si vous êtes déshydraté,
- souffrez d'une intolérance à certains sucres,

- prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
  - un « antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans – par exemple valsartan, telmisartan, irbesartan), en particulier si vous avez des

### Allaitement

Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point de commencer à allaiter. COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est déconseillé aux femmes qui allaitent et votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

### Conduite de véhicules et utilisation de machines

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable n'affecte pas la vigilance mais des sensations de vertiges ou de fatigue en relation avec une baisse de la pression artérielle peuvent survenir chez certains patients. Par conséquent, votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines peut être diminuée.

### COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable contient du lactose monohydraté.

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

### COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable contient du sodium.

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé, c'est-à-dire qu'il est essentiellement «sans sodium».

### 3. COMMENT PRENDRE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Le comprimé doit être avalé avec un verre d'eau, de préférence à la même heure chaque jour, le matin et avant le repas. Votre médecin décidera de la dose adaptée pour vous.

#### Les doses habituelles sont les suivantes :

**Hypertension artérielle :** la dose usuelle initiale et la dose d'entretien est de 5 mg par jour. Après un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 10 mg par jour si nécessaire.

**Maladie coronaire stable :** la dose usuelle initiale est de 5 mg par jour. Après 2 semaines, cette dose peut être augmentée à 10 mg par jour, qui est la dose maximale recommandée dans l'hypertension.

Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 5 mg par jour puis, si nécessaire, à 10 mg par jour.

**Insuffisance cardiaque :** la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après 2 semaines, la dose peut être augmentée à 5 mg par jour, qui est la dose maximale recommandée dans l'insuffisance cardiaque.

**Maladie coronaire stable :** la dose usuelle initiale est de 5 mg par jour. Après 2 semaines, cette dose peut être augmentée à 10 mg par jour, qui est la dose maximale recommandée dans cette indication.

Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après une semaine, cette dose peut être augmentée à 5 mg par jour puis à 10 mg par jour, la semaine suivante.

#### Utilisation chez les enfants et les adolescents

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

### Si vous avez pris plus de COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable que vous

avez pris :

Consultez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche. L'événement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension pouvant se traduire par des vertiges ou des étourdissements. Si cela se produit, allongez-vous, jambes relevées.

### Si vous oubliez de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable

Il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace. Cependant, si vous avez oublié de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé, le jour suivant reprenez simplement votre traitement comme d'habitude.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

#### Si vous arrêtez de prendre

Le traitement par COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable peut nécessiter un traitement de longue durée. Si vous avez d'autres

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES À VOTRE MÊME ?

Comme tous les médicaments, COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable peut avoir des effets indésirables. Ils surviennent plus souvent chez les personnes âgées.

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, contactez immédiatement votre médecin :

- gonflement de la face, du visage (angioedème), (cela peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10),
- vertige sévère ou évanouissement,
- battements du cœur irrégulièrement rapides ou irréguliers, douleurs thoraciques (angor) ou, infarctus (très rare),
- faiblesse des bras ou des jambes,
- éventuel accident vasculaire cérébral,
- respiration sifflante ou essoufflement,
- toux persistante ou irritative,
- infections des voies respiratoires (bronchite),
- inflammation du pancréas,
- accompagnée d'un traitement par anticoagulants (risque de saignement),
- coloration jaune de la peau (très rare - peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000),
- éruptions cutanées douloureuses,
- le visage, les bras ou les jambes gonflés (très rare),
- 1 patient sur 10 000.

Informez votre médecin si vous avez :

**Fréquent (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :**

- maux de tête,
- maux de gorge,
- vertiges,
- sensations de picotements et de fourmillements,
- troubles visuels,
- sifflement (sensation de bruit dans les oreilles),
- toux,
- difficulté respiratoire (dyspnée),
- brèves gastro-intestinales (nausées, vomissements, douleurs abdominales, troubles du

**COVERSYL®**  
Péridopril arginine  
Comprimés pelliculés sécables 5 mg



9200



# KARDECIG 75mg

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

SANOFI

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

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

## 1. QU'EST-CE QUE KARDECIG 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ET DANS QUELS CAS L'UTILISE-T-IL ?

**Classe pharmacothérapeutique :** ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGGRÉGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDECIG 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire. KARDECIG 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

**Indications thérapeutiques :**

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

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

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

**Ne prenez jamais KARDECIG 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose si :**

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

### Avertissements et précautions

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

**Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :**

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

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDECIG 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement, des saignements ou des douleurs dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets augmente avec la dose, chez les personnes âgées, chez les personnes de faible poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac et en cas d'association à certains médicaments (voir rubrique 4). Autres médicaments et KARDECIG 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose : Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de tels effets.

### Si une intervention chirurgicale est prévue :

L'aspirine augmente le risque de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours. Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

### Enfants et adolescents

Voir paragraphe ci-dessus « Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin ».

KARDECIG ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

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

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDECIG 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDECIG 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose pourrait entraîner un syndrome 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 KARDECIG 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose en même temps que :**

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

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

- méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers),
- toxiques gastro-intestinaux, antacides et adsorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),
- anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),
- anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et fièvre).

• ticagrelor (dans les indications validées),

• colestipol,

• ibuprofène,

• un inhibiteur de l'enzyme,

• un inhibiteur de l'enzyme,

• un inhibiteur de l'enzyme,

• un inhibiteur de l'enzyme,

• un inhibiteur de l'enzyme,

• un inhibiteur de l'enzyme,

• un inhibiteur de l'enzyme,

• un inhibiteur de l'enzyme,

• un inhibiteur de l'enzyme,

• un inhibiteur de l'enzyme,

• un inhibiteur de l'enzyme,

• un inhibiteur de l'enzyme,

• un inhibiteur de l'enzyme,

• un inhibiteur de l'enzyme,

• un inhibiteur de l'enzyme,

• un inhibiteur de l'enzyme,

• un inhibiteur de l'enzyme,

• un inhibiteur de l'enzyme,

• un inhibiteur de l'enzyme,

• un inhibiteur de l'enzyme,

LOT : 24E10  
P.F. : 06 205

KARDECIG 75MG  
SACHETS B30

P.P.V. : 30DH70



118000 061847

ur traiter la

pourriez prendre

liments, boissons

risque augmenté

Si vous êtes enceinte, ou si vous envisagez d'être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

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

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







# Laroxyl

Solution buvable en gouttes  
Amitriptyline

## Composition

Solution buvable dosée à 4% d'amitriptyline (présente sous forme de chlorhydrate d'amitriptyline).  
Excipients : alcool éthylique, glycérine, eau purifiée.  
Excipients à effet notoire : alcool éthylique, glycérine.  
Flacon compte - gouttes de 20 ml. 1 goutte = 1 mg.

## Dans quels cas utiliser ce médicament (indications)

Ce médicament est un antidépresseur.

Il est indiqué :

- dans des épisodes dépressifs d'intensité légère, modérée ou sévère,
- dans certaines douleurs ne répondant pas aux antalgiques habituels,
- dans l'énurésie nocturne de l'enfant (émission involontaire d'urine la nuit).

## Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament (contre-indications)

Faites attention avec LAROXYL® 40 mg/ml, solution buvable :

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

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

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

- traitement par un autre antidépresseur (moclobémide, toloxatone) ou par des médicaments agissant sur le système cardiovasculaire (clonidine ou apparentés, et adrénaline, noradrénaline, dopamine par voie injectable).
- Mises en garde spéciales**  
Ne pas interrompre brutalement le traitement.  
De rares cas de syndrome de sevrage (céphalées, maux de tête, nausées, anxiété, troubles du sommeil) ayant été observés à l'arrêt du traitement, il est recommandé de réduire progressivement les doses et de surveiller tout particulièrement le patient durant cette période.

La prise concomitante d'amitriptyline avec de l'alcool, de la clonidine, de la guanfacine, un IMAO-A sélectifs (moclobémide, toloxatone), un linéolide, ou un sympathomimétique alpha et bêta (voie parentérale) est déconseillée (voir interactions).  
Comme pour tous les autres antidépresseurs, l'action de ce médicament ne se manifeste qu'au bout de plusieurs jours. Il est donc important de poursuivre le traitement régulièrement, même en l'absence d'amélioration immédiate, sauf avis contraire de votre médecin.

Idees suicidaires et aggravation de votre dépression ou de votre trouble anxieux :

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles anxieux, vous pouvez parfois avoir des idées d'auto-agression (agression envers vous-même) ou de suicide. Ces manifestations peuvent être majorées au début d'un traitement par antidépresseur, car ce type de médicament n'agit pas tout de suite mais seulement après 2 semaines ou plus de traitement. Vous êtes plus susceptible de présenter ce type de manifestations dans les cas suivants :

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

Si vous avez des idées suicidaires ou d'auto-agression, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

## Précautions d'emploi

Insomnie ou nervosité en début de traitement peuvent justifier une diminution de la posologie ou un traitement transitoire symptomatique.

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

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

L'amitriptyline doit être utilisée avec prudence :

- chez le sujet âgé présentant :
  - une plus grande sensibilité à l'hypotension orthostatique et à la sédation ;
  - une contamination chronique (risque d'illius paralytique) ;
  - une éventuelle hypertrophie prostatique ;
  - chez les sujets porteurs de certaines affections cardiovasculaires, en raison des effets quinidiques, tachycardiaires et hypotenseurs de cette classe de produits ;
- chez les patients présentant des neuropathies avec troubles neurovégétatifs sévères, en raison de l'augmentation du risque d'hypotension orthostatique ;
- dans les insuffisances hépatiques et rénales, en raison du risque de surdosage (voir Pharmacocinétique).

Ce médicament contient 2,5 mg d'alcool par goutte. Il est déconseillé chez les patients souffrant de maladie du foie, d'alcoolisme, d'épilepsie, de même que chez les femmes enceintes.

**Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions**  
Vous ne devez pas prendre ce médicament en même temps que certains autres médicaments de la dépression (iproniazide, nialamide) ou le sulprofide. Vous ne devez généralement pas prendre ce médicament, sauf avis contraire de votre médecin, en même temps que :

- certains médicaments de la dépression (moclobémide, toloxatone)
- certains médicaments agissant sur le système

cardiovasculaire (clonidine et apparentés, et adrénaline, noradrénaline, dopamine par voie injectable).

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

## Grossesse, allaitement

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

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

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

## Conducteurs et utilisateurs de machines

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

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

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

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

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

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

## Conduite à tenir en cas de surdosage

Prévenez immédiatement un médecin les dispositions nécessaires.

## Risque de syndrome de sevrage

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

## Effets non souhaités et gênes indésirables :

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

- Liés aux effets périphériques de la sérotonine : ils sont habituellement bénins et disparaissent à la poursuite du traitement ou à la réduction de la posologie.
- effet anticholinergique (par ordre de fréquence) : sécheresse de la bouche, constipation, troubles de l'accommodation, tachycardie, sueurs, troubles de la miction, éventuellement rétention urinaire ;
- effet adrénergique : hypotension orthostatique, impuissance.
- Liés aux effets centraux :
  - fréquemment observée : somnolence ou sédation

(effet anticholinergique), plus marquée en début de traitement ;

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

• Liés à la nature même de la maladie dépressive :

- levée de l'inhibition psychomotrice, avec risque suicidaire ;

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

- réactivation d'un délire chez les sujets psychotiques ;

- manifestations paroxystiques d'angoisse.

Des cas d'idées et de comportements suicidaires ont été rapportés durant le traitement par LAROXYL® ou peu après son arrêt (voir mises en garde et précautions d'emploi).

• Les antidépresseurs imipraminiques peuvent également entraîner :

- prise de poids,
- troubles de la conduction ou du rythme (avec des doses élevées),
- troubles endocriniens : hypertrophie mammaire, galactorrhée,
- bouffées de chaleur,
- réactions cutanées allergiques,
- dysarthrie,
- hépatites cytolitiques ou cholestatiques exceptionnelles,
- troubles hématalogiques : hyperéosinophilie, leucopénie, agranulocytose, thrombopénie,
- syncope.

• Effet de classe :

Des études épidémiologiques, réalisées principalement chez des patients âgés de 50 ans et plus, montrent un risque accru de fractures

hétéroclites (IRS) ou canins

considérées dans la

ent être

autorisé

tion de

solution

siarifiée.

figurant

portée

identifié

0213

TECOPARMA

PPV: 37DH20  
PER: 01/27  
LOT: N438

Laroxyl® 40 mg/ml  
Amitriptyline

Gouttes buvables 20 ml



6 118001 040407

Fabriqué par DORTU s.a.  
St. Albin des Champs, 40100 St. Albain  
S. Rachou - Pharmacie Responsable





\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_





# DOLTRAM

Tramadol/Paracétamol

5 mg/325 mg

Comprimé pelliculé, boîte de 20

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament :**

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

## Composition :

Les substances actives sont :

Chlorhydrate de tramadol ..... 37,50 mg  
Paracétamol ..... 325,00 mg

Pour un comprimé pelliculé :

**Noyau :** cellulose en poudre, amidon prégélatinisé, carboxyméthylamidon sodique, amidon de maïs, stéarate de magnésium.  
**Pelliculage :** Opadray jaune, Cire de carnauba.

**Liste des excipients à effet notoire : sans objet**

## Indications thérapeutiques :

**DOLTRAM** est une association de 2 antalgiques, le tramadol et le paracétamol, qui agissent ensemble pour soulager votre douleur.

**DOLTRAM** est indiqué dans le traitement des douleurs modérées à intenses lorsque votre médecin pense qu'une association de tramadol et de paracétamol est nécessaire.

**DOLTRAM** est réservé à l'adulte et l'adolescent à partir de 12 ans.

## Posologie :

**Mode et voie d'administration.**

Les comprimés sont destinés à la voie orale.

Les comprimés doivent être avalés tels quels avec une boisson en quantité suffisante. Ils ne doivent pas être fractionnés, ni mâchés.

**Durée du traitement.**

Prenez toujours **DOLTRAM** en respectant strictement les instructions de votre médecin. En cas d'incertitude, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

**Fréquence d'administration.**

**DOLTRAM** ne convient pas aux enfants de moins de 12 ans.

Sauf prescription contraire de votre médecin, la dose initiale recommandée chez l'adulte et l'adolescent de plus de 12 ans est de 2 comprimés.

Des doses supplémentaires peuvent être administrées en fonction des besoins; se conformer à la prescription médicale.

L'intervalle entre les prises doit être au minimum de 6 heures.

**Ne pas prendre plus de 8 comprimés de DOLTRAM par jour.**

Votre médecin peut augmenter le délai entre les prises :

- si vous avez plus de 75 ans; une maladie du rein; une maladie du foie;

Il est conseillé de prendre **DOLTRAM** pour une douleur.

## Contre-indications :

Ne prenez jamais **DOLTRAM**, comprimé pelliculé :

- si vous avez eu une réaction allergique (par exemple, éruption cutanée, difficulté respiratoire) après avoir pris du tramadol ou du paracétamol;
- en cas d'intoxication aiguë par l'alcool, par les psychotropes (médicaments qui agissent sur l'humeur) ou par les médicaments contre la douleur;
- si vous prenez en même temps des inhibiteurs de l'enzyme de conversion (médicaments contre la tension artérielle) ou si vous souffrez de dépression ou la maladie de Parkinson) ou si vous souffrez d'asthme.

**DOLTRAM** :

- si vous avez une maladie grave du foie,
- si vous avez une épilepsie non contrôlée par un traitement.

## Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, **DOLTRAM**, comprimé pelliculé, peut provoquer des effets indésirables.

**Très Fréquents** (plus de 1 patient sur 10) :

- nausées, sensation de vertige, somnolence.

**Fréquents** (moins de 1 patient sur 10, mais plus de 1 sur 100) :

- vomissements, digestion difficile (constipation, ballonnement),
- démangeaisons, sueurs, maux de tête, tremblements,
- confusion, troubles du sommeil, modifications de l'humeur.

**Peu Fréquents** (moins de 1 patient sur 100, mais plus de 1 sur 1000) :

- augmentation de la pression artérielle, troubles du rythme cardiaque.

**Rares** (moins de 1 patient sur 1000, mais plus de 1 sur 10000) :

- éruptions cutanées (éruptions, urticaire par exemple), picotements, engourdissements, sensation de froid ou de chaleur, malaise, maux de gorge, difficulté à avaler, sang dans les selles, frissons, fièvre.

**Très rares** (moins de 1 patient sur 10000, mais plus de 1 sur 100000) :

- convulsions, difficulté à coordonner les mouvements, transpiration (syncope), Diminution du taux de sucre dans le sang.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés chez des patients prenant du tramadol ou du paracétamol. Contactez votre médecin si vous observez l'un des effets suivants :

**DOLTRAM**, comprimé pelliculé :

- sensation de faiblesse lorsque vous vous levez après avoir été allongé ou couché;
- modification de l'appétit, faiblesse musculaire, respiration difficile, modification de la perception, aggravation d'une maladie préexistante.

• dans de rares cas, une éruption cutanée, signe de réaction allergique;

• dans de rares cas, des difficultés respiratoires ou une détresse respiratoire.

Si vous observez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez votre traitement et consultez immédiatement votre médecin.

Si vous observez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez votre traitement et consultez immédiatement votre médecin.

Si vous observez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez votre traitement et consultez immédiatement votre médecin.

Si vous observez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez votre traitement et consultez immédiatement votre médecin.

Si vous observez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez votre traitement et consultez immédiatement votre médecin.

Si vous observez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez votre traitement et consultez immédiatement votre médecin.

Si vous observez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez votre traitement et consultez immédiatement votre médecin.

Si vous observez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez votre traitement et consultez immédiatement votre médecin.

Si vous observez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez votre traitement et consultez immédiatement votre médecin.

Si vous observez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez votre traitement et consultez immédiatement votre médecin.

**Doltram** 

Paracétamol / Tramadol

325 mg/37,5 mg

20 Comprimés pelliculés



6 118000 041559

100337  
11/22

Si vous êtes  
continuer de prendre ce



# DOLICOX®

60 mg

90 mg

120 mg

**Etoricoxib**

Comprimé pelliculé

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament :

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

**Composition du médicament :****60mg comprimé pelliculé :**

- Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

Etoricoxib ..... 60 mg

**90mg comprimé pelliculé :**

- Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

Etoricoxib ..... 90 mg

**120mg comprimé pelliculé :**

- Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

Etoricoxib ..... 120 mg

Excipient à effet notoire : Lactose monohydrate.

**Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :**

**DOLICOX®** 60 mg 90mg et 120mg, comprimé pelliculé est l'un des médicaments de la classe des inhibiteurs sélectifs de la cyclo-oxygénase-2 (COX-2).

La classe pharmacothérapeutique : anti-inflammatoires anti-rhumatismaux, non stéroïdiens, coxibs.

**Indications thérapeutiques :**

**DOLICOX®** 60mg, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement (inflammation) des articulations et des muscles chez les patients atteints d'arthrose.

**DOLICOX®** 90mg, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement (inflammation) des articulations et des muscles chez les patients atteints de polyarthrite rhumatoïde et de spondylarthrite ankylosante.

**DOLICOX®** 90mg, comprimé pelliculé est également utilisé pour le traitement de courte durée de la douleur modérée après chirurgie dentaire.

**DOLICOX®** 120 mg, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement (inflammation) des articulations et des muscles chez les patients atteints de goutte.

**Posologie**

Les comprimés pelliculés **DOLICOX®** 60mg, 90mg & 120mg, ne doivent être pris ni par les enfants, ni par les adolescents de moins de 16 ans.

Ne pas dépasser la dose recommandée pour le traitement de votre maladie. Il est important d'utiliser la dose la plus faible qui soulage votre douleur et de ne pas prendre **DOLICOX®** 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit.

**Arthrose**

La dose recommandée est de 30 mg une fois par jour, augmentée à 60 mg maximum une fois par jour si nécessaire.

**Patients avec problèmes hépatiques.****Polyarthrite rhumatoïde**

La dose recommandée est de 30 mg une fois par jour, augmentée à 60 mg maximum une fois par jour si nécessaire.

**Douleur aiguë**

La dose recommandée est de 30 mg une fois par jour, augmentée à 60 mg maximum une fois par jour si nécessaire.

**Douleur post-opératoire**

La dose recommandée est de 30 mg une fois par jour, augmentée à 60 mg maximum une fois par jour si nécessaire.

**Patients avec insuffisance rénale**

En cas d'insuffisance rénale, la dose recommandée est de 30 mg une fois par jour, augmentée à 60 mg maximum une fois par jour si nécessaire.

**Mode d'administration**

Voie orale.

Les comprimés pelliculés doivent être pris avec un verre d'eau, avec ou sans nourriture.

La dose recommandée est de 30 mg une fois par jour, augmentée à 60 mg maximum une fois par jour si nécessaire.

La durée du traitement doit être la plus courte possible.

Ne prenez jamais **DOLICOX®** 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit.

Ne prenez jamais **DOLICOX®** 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit.

Ne prenez jamais **DOLICOX®** 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit.

Ne prenez jamais **DOLICOX®** 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit.

Ne prenez jamais **DOLICOX®** 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit.

Ne prenez jamais **DOLICOX®** 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit.

Ne prenez jamais **DOLICOX®** 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit.

Ne prenez jamais **DOLICOX®** 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit.

Ne prenez jamais **DOLICOX®** 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit.

Ne prenez jamais **DOLICOX®** 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit.

Ne prenez jamais **DOLICOX®** 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit.

Ne prenez jamais **DOLICOX®** 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit.

Ne prenez jamais **DOLICOX®** 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit.

Ne prenez jamais **DOLICOX®** 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit.

Ne prenez jamais **DOLICOX®** 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit.

Ne prenez jamais **DOLICOX®** 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit.

Ne prenez jamais **DOLICOX®** 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit.

Ne prenez jamais **DOLICOX®** 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit.

Ne prenez jamais **DOLICOX®** 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit.

Ne prenez jamais **DOLICOX®** 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit.

Ne prenez jamais **DOLICOX®** 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit.

Ne prenez jamais **DOLICOX®** 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit.

Ne prenez jamais **DOLICOX®** 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit.

Ne prenez jamais **DOLICOX®** 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit.

Ne prenez jamais **DOLICOX®** 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit.

Ne prenez jamais **DOLICOX®** 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit.

Ne prenez jamais **DOLICOX®** 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit.

Ne prenez jamais **DOLICOX®** 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit.

Ne prenez jamais **DOLICOX®** 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit.

Ne prenez jamais **DOLICOX®** 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit.

Ne prenez jamais **DOLICOX®** 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit.

PPV : 169DH00  
PER : 07/26  
LOT : M2378

**DOLICOX 90mg**

Etoricoxib

14 Comprimés pelliculés



6 118000 041955

- Maladie inflammatoire de l'intestin, telle que la colite.
- Diagnostic de maladie cardiaque à type d'angine de poitrine, antécédents de crise cardiaque, ou toute autre forme d'accident vasculaire cérébral.
- Hypertension artérielle non contrôlée par votre médecin.
- Si vous pensez que l'un de ces points vous concerne, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

**Effets indésirables :****Description des effets indésirables**

Comme tous les médicaments, **DOLICOX®** 60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne sont pas toujours graves.

**Si vous présentez un de ces symptômes, consultez votre médecin.****60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé :**

- Apparition ou aggravation d'un essoufflement, de toux, de crachats, de douleurs dans les chevilles.
- Coloration jaune de la peau et des yeux (jaunisse).
- Douleur d'estomac importante ou persistante.
- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vision, gonflement du visage, des lèvres, de la gorge, ou gonflement du visage, entraînant une difficulté à respirer.

La fréquence des effets indésirables possibles est la suivante :

Très fréquents (survenant chez plus de 1 patient sur 10).

Fréquents (survenant chez 1 à 10 patients sur 100).

Peu fréquents (survenant chez 1 à 10 patients sur 1000).

Très rares (survenant chez moins de 1 patient sur 1000).

Les effets indésirables suivants peuvent survenir avec **DOLICOX®** 60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé :

**Très fréquents :** Douleur à l'estomac.

**Fréquents :**

- Alvéolite; Gonflement des jambes et/ou des chevilles.

- Étourdissements, maux de tête; Palpitations; Pression artérielle; Sifflements ou difficultés respiratoires; Diarrhée, indigestion; Brûlures d'estomac, diarrhée, indigestion; Inflammation de l'œsophage, ulcérations de l'œsophage; Infection du système urinaire; Saignements; Pseudo-grippe.

**Peu fréquents :**

- Gastroentérite, infection des voies respiratoires, infection des voies respiratoires, infection des voies respiratoires.

- Nombre de globules rouges, diminution du nombre de globules rouges, diminution du nombre de globules rouges.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.

- Plaquettes, diminution du nombre de plaquettes.