

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Radiologie et Biologie :

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

## Optique :

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

## Rééducation :

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

## Dentaire :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

- Reclamation : [contact@mupras.com](mailto:contact@mupras.com)
- Prise en charge : [pec@mupras.com](mailto:pec@mupras.com)
- Adhésion et changement de statut : [adhession@mupras.com](mailto:adhession@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.

M23-0016985

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 7702 Société : RAMI 900513

Actif  Pensionné(e)  Autre :

Nom & Prénom : LATIFINE SAÏP

Date de naissance : 01/01/1959

Adresse : Cité d'Jamaa jamaa 4 Rue 84 N° 32

Tél. : 0661915349 Total des frais engagés : 4037,7 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr MOUSTAFA TACHFINE  
MEDECIN DIABETOLOGUE  
361 Bd IDRIS EL HARTI C-D CASA  
Tel : 05 22 38 09 87

Date de consultation : 22 Mars 2024 Age :

Nom et prénom du malade : M HOSNI Nagah  Conjoint  Enfant

Lien de parenté :  Lui-même  Conjoint  Enfant

Nature de la maladie : DIABETE + HTA + Obésité

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 23 Mars 2024

Signature de l'adhérent(e) : Eloua

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019



## RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
22 MARS 2020	Q	0.1	150,-	Dr Mostafa TAKHINE MEDECIN DIABETOLOGUE IDISS EL HARTI C-0 LASI 22-3-2020 69 97

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet de l'Administration du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 Dr. en Pharmacie ABDELKARIM RACHID 48-488, AV. SIDI EL HASSAN, C.D. Casablanca - Tel. : 06 22 66 42 00	92/80/22	3887.70

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

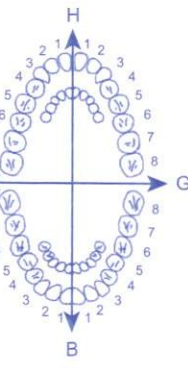
## AUXILIAIRES MEDICAUX

#### RELIEVE 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 <input type="text"/>										
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>										
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>										
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>										
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE													
	<table border="0"> <tr> <td style="text-align: center;">H</td> <td style="text-align: center;">21433552</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">25533412</td> <td style="text-align: center;">00000000</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">D</td> <td style="text-align: center;">00000000</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">35533411</td> <td style="text-align: center;">11433553</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">B</td> <td></td> </tr> </table>		H	21433552	25533412	00000000	D	00000000	35533411	11433553	B			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
H	21433552													
25533412	00000000													
D	00000000													
35533411	11433553													
B														
	<p style="text-align: center;">(Création, remont, adjonction)</p> <p>Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>										
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>										
				DATE DE L'EXECUTION  <input type="text"/>										
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS		VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION												



# ORDONNANCE

## Casablanca, le :

22 MARS 2024

Mithsn Nagul  
 $(744,109 \times 2)^{\frac{1}{2}} + \text{ANS}$

(380/00<sup>13</sup>) 2+ GALVINS MET 30 10000

$$\cancel{\left(78,70+2\right)} \quad \cancel{1} \quad \cancel{60} \\ \cancel{3} \quad \cancel{1} \quad \cancel{20} \\ \cancel{1-2} \quad \cancel{3} \quad \cancel{0-1-2}$$

(57, 80+3) 4+ 60 NON 10

~~92,00 + 3~~ <sup>1</sup> ~~COVERS~~ (S)

~~(30, 70 + 3)~~ ~~100~~ ~~1000000~~

$$(2+20+1)T = 23 \text{ sec}$$

13. 05. 1978

168,547.12  
Metrex Co.

الحارثي، قرية الجماعة - الدار البيضاء

Bd Driss Elharti, CJ -Casablanca

Gu  
Mosata TACHFINE  
MEDICINA DIABETOLOGIE  
Bd IDRIS 88 EL HAFRA - CASABLANCA  
T : 0524 33 33 33

361,Bd Driss Elharti, CJ -Casablanca - Tél.: 05 22 38 69 87

361,Bd Driss Elharti, CJ -Casablanca - Tél.: 05 22 38

**NOTICE :  
INFORMATION POUR L'UTILISATEUR**



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

**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 grosses sous la peau. L'insuline risque de ne pas agir correctement si vous l'injectez dans une zone présentant des grosses (voir Comment utiliser Lantus). Contactez votre médecin si vous injectez actuellement dans une zone présentant des grosses 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 les deux 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 (IEC) (utilisés pour traiter les maladies cardiaques ou les maladies cardiaques),
- le disopyramide (utilisé pour traiter certaines maladies cardiaques),
- la fluoxétine (utilisée pour traiter la dépression),
- les sérotoninergiques (utilisés pour diminuer des taux

**sanofi-aventis Maroc**  
Route de Rabat R.P.1-  
Ain Sébaâ 20250 Casablanca  
**LANTUS SOLOSTAR 100U/ML SOL INJ 85**  
**P.P.V. : 744DH00**



our traitements (adieuses),



**NOTICE :  
INFORMATION POUR L'UTILISATEUR**



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

**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 grosses sous la peau. L'insuline risque de ne pas agir correctement si vous l'injectez dans une zone présentant des grosses (voir Comment utiliser Lantus). Contactez votre médecin si vous injectez actuellement dans une zone présentant des grosses 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 les deux 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 (IEC) (utilisés pour traiter les maladies cardiaques ou les disopyramide),
- le leuprorelin (utilisé pour traiter certaines maladies cardiaques),
- la fluoxétine (utilisée pour traiter la dépression),
- les sérotoninergiques (utilisés pour diminuer des taux

**sanofi-aventis Maroc**  
Route de Rabat R.P.1-  
Ain Sébaâ 20250 Casablanca  
**LANTUS SOLOSTAR 100U/ML SOL INJ 85**  
**P.P.V. : 744DH00**



6 118 001 081 615



NOTICE D'UTILISATION DE L'UTILISATEUR

Galvus Met® 50 mg/500 mg

## Galvus Met® 50 mg/850 mg

## Galvus Met® 50 mg/1000 mg

Comprimés pelliculés. Boîtes de 60.

#### Vildagliptine/Metformine

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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
  - Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
  - Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Galvus Met et dans quel cas est-il utilisé ?
  2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Galvus Met ?
  3. Comment utiliser Galvus Met ?
  4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
  5. Comment conserver Galvus Met ?
  6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que Galvus Met et dans quel cas est-il utilisé ?

Selon prescription du médecin

Galvus Met est un médicament utilisé dans le traitement du diabète de type 2 (diabète sucré). Galvus Met contient

es principes actifs vildagliptine et metformine. Il est prescrit en complément à un régime et à l'activité physique chez des patients ayant déjà reçu un traitement par la vildagliptine et la metformine ou en cas de contrôle insuffisant du diabète sous metformine seule ou vildagliptine seule. Votre médecin peut vous prescrire un traitement par Galvus Met soit seul soit en association avec un autre antidiabétique oral dans le but de contrôler votre glycémie. Galvus Met est aussi prescrit en traitement adjuvant à l'insuline, en complément à un régime et à l'activité physique, pour améliorer le contrôle de la glycémie chez des patients chez lesquels une dose stable d'insuline et de metformine ne permet pas d'obtenir un contrôle satisfaisant de la glycémie.

Galvus Met aide à contrôler la glycémie (taux de sucre dans le sang). Il fait partie d'un groupe de médicaments appelés antidiabétiques oraux.

Dans le diabète de type 2, votre corps ne produit pas assez d'insuline et/ou trop de glucagon. De plus, l'effet de l'insuline produite par votre organisme peut être altéré.

l'insuline est une substance (secrétée par le pancréas) qui aide à abaisser le taux de sucre dans le sang, en particulier près des repas. Le glucagon est une autre substance également produite par le pancréas. Il stimule la production de sucre, ce qui a pour effet d'augmenter la glycémie.

Salvus Met induit au niveau du pancréas une augmentation de la sécrétion d'insuline et une diminution de la libération du glucagon (effet de la vildagliptine), ainsi qu'une meilleure utilisation de l'insuline (effet de la metformine). Salvus Met contribue donc au contrôle de la glycémie.

est très important que vous vous conformiez scrupuleusement, tout au long de l'absence de Galvus Met, aux recommandations de votre régime alimentaire et/ou votre ac

### Quelles sont les informations d'utiliser Galvus Met ?

de quoi faut-il tenir compte en c

En bon contrôle de la glycémie ne  
necessite pas de traitement médicamenteux, mais

Conformez-vous à ce propos  
otre médecin ou de votre sp

## Quand Galvus Met ne doit-i

Galvus Met ne doit pas être suivantes:

- Si vous présentez des réactions aux composants du médicament.
  - Si vous souffrez d'une affection rénale.
  - Si vous avez subi récemment une opération et si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque ou de troubles circulatoires graves. Si vous avez des difficultés respiratoires.
  - Si vous souffrez ou avez subi des complications graves de type diabète. Ces complications incluent une acidocétose et l'acidose lactique, le diabète caractérisé par une perte de poids rapide, des nausées et un état de coma diabétique.
  - Si vous devez vous soumettre à une intervention chirurgicale avec injection de produit radioactif (radioisotope) ou de colorant. Vous devez demander un traitement par Galvus Meilleur avant l'examen et durant les quelques jours suivants.

Quelles sont les précautions à prendre avec Galvus Met?

as de véhicules.  
soit pas être  
ou d'un diabète.  
sur une



## NOTICE...ATION DE L'UTILISATEUR

**Galvus Met® 50 mg/500 mg****Galvus Met® 50 mg/850 mg****Galvus Met® 50 mg/1000 mg**

Comprimés pelliculés. Boîtes de 60

Vildagliptine/Metformine

**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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Galvus Met et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Galvus Met ?
3. Comment utiliser Galvus Met ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Galvus Met ?
6. Informations supplémentaires

**1. Qu'est-ce que Galvus Met et dans quel cas est-il utilisé ?**

Selon prescription du médecin.

Galvus Met est un médicament utilisé dans le traitement du diabète de type 2 (diabète sucré). Galvus Met contient

les principes actifs vildagliptine et metformine. Il est prescrit en complément à un régime et à l'activité physique chez des patients ayant déjà reçu un traitement par la vildagliptine et la metformine ou en cas de contrôle insuffisant du diabète sous metformine seule ou vildagliptine seule. Votre médecin peut vous prescrire un traitement par Galvus Met soit seul soit en association avec un autre antidiabétique oral dans le but de contrôler votre glycémie. Galvus Met est aussi prescrit en traitement adjuvant à l'insuline, en complément à un régime et à l'activité physique, pour améliorer le contrôle de la glycémie chez les patients chez lesquels une dose stable d'insuline et de metformine ne permet pas d'obtenir un contrôle satisfaisant de la glycémie.

Galvus Met aide à contrôler la glycémie (taux de sucre dans le sang). Il fait partie d'un groupe de médicaments appelés antidiabétiques oraux.

Dans le diabète de type 2, votre corps ne produit pas assez d'insuline et/ou trop de glucagon. De plus, l'effet de l'insuline produite par votre organisme peut être altéré.

L'insuline est une substance (sécrétée par le pancréas) qui aide à abaisser le taux de sucre dans le sang, en particulier après les repas. Le glucagon est une autre substance également produite par le pancréas. Il stimule la production de sucre, ce qui a pour effet d'augmenter la glycémie.

Galvus Met induit au niveau du pancréas une augmentation de la sécrétion d'insuline et une diminution de la libération du glucagon (effet de la vildagliptine), ainsi qu'une meilleure utilisation de l'insuline (effet de la metformine).

Galvus Met contribue donc au contrôle de la glycémie.

Il est très important que vous vous conformiez scrupuleusement, tout au long de Galvus Met, aux recommandations de régime alimentaire et/ou votre ac-

**2. Quelles sont les informations à utiliser Galvus Met ?**

**De quoi faut-il tenir compte en utilisant Galvus Met ?**

Un bon contrôle de la glycémie ne peut être obtenu qu'avec un traitement médicamenteux, ma-

suivi scrupuleux d'un régime de l'accomplissement d'une activité physique.

Conformez-vous à ce propos à votre médecin ou de votre pharmacien.

**Quand Galvus Met ne doit-il pas être utilisé ?**

Galvus Met ne doit pas être utilisé dans les situations suivantes :

- Si vous présentez des réactions allergiques aux composants du médicament.
- Si vous souffrez d'une affection rénale.
- Si vous avez subi récemment une opération et si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque ou de troubles circulatoires graves ou si vous avez des difficultés à respirer.
- Si vous souffrez ou avez subi des complications graves de votre diabète. Ces complications incluent une acidocétose grave, le coma du diabète caractérisé par une perte de poids rapide, des nausées et/ou vomissements, un coma diabétique.
- Si vous devez vous soumettre à une intervention chirurgicale avec injection de produit de contraste radiologique particulier (radiocontrast agent ou colorant). Vous devez demander à votre pharmacien de ne pas prendre Galvus Met le jour de l'examen et durant les 72 heures qui suivent.

**Quelles sont les précautions à prendre avec Galvus Met ?**

Assez de véhicules de transport peuvent empêcher l'absorption de Galvus Met. Il ne doit pas être pris avec de l'alcool ou d'un diabète de type 2 sous insuline.

Il ne doit pas être pris avec d'autres médicaments, sauf ceux prescrits par votre pharmacien. Il ne doit pas être pris avec d'autres médicaments, sauf ceux prescrits par votre pharmacien.



## NOTICE...ATION DE L'UTILISATEUR

**Galvus Met® 50 mg/500 mg****Galvus Met® 50 mg/850 mg****Galvus Met® 50 mg/1000 mg**

Comprimés pelliculés. Boîtes de 60

Vildagliptine/Metformine

**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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Galvus Met et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Galvus Met ?
3. Comment utiliser Galvus Met ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Galvus Met ?
6. Informations supplémentaires

**1. Qu'est-ce que Galvus Met et dans quel cas est-il utilisé ?**

Selon prescription du médecin.

Galvus Met est un médicament utilisé dans le traitement du diabète de type 2 (diabète sucré). Galvus Met contient

les principes actifs vildagliptine et metformine. Il est prescrit en complément à un régime et à l'activité physique chez des patients ayant déjà reçu un traitement par la vildagliptine et la metformine ou en cas de contrôle insuffisant du diabète sous metformine seule ou vildagliptine seule. Votre médecin peut vous prescrire un traitement par Galvus Met soit seul soit en association avec un autre antidiabétique oral dans le but de contrôler votre glycémie. Galvus Met est aussi prescrit en traitement adjuvant à l'insuline, en complément à un régime et à l'activité physique, pour améliorer le contrôle de la glycémie chez les patients chez lesquels une dose stable d'insuline et de metformine ne permet pas d'obtenir un contrôle satisfaisant de la glycémie.

Galvus Met aide à contrôler la glycémie (taux de sucre dans le sang). Il fait partie d'un groupe de médicaments appelés antidiabétiques oraux.

Dans le diabète de type 2, votre corps ne produit pas assez d'insuline et/ou trop de glucagon. De plus, l'effet de l'insuline produite par votre organisme peut être altéré.

L'insuline est une substance (sécrétée par le pancréas) qui aide à abaisser le taux de sucre dans le sang, en particulier après les repas. Le glucagon est une autre substance également produite par le pancréas. Il stimule la production de sucre, ce qui a pour effet d'augmenter la glycémie.

Galvus Met induit au niveau du pancréas une augmentation de la sécrétion d'insuline et une diminution de la libération du glucagon (effet de la vildagliptine), ainsi qu'une meilleure utilisation de l'insuline (effet de la metformine).

Galvus Met contribue donc au contrôle de la glycémie.

Il est très important que vous vous conformiez scrupuleusement, tout au long de Galvus Met, aux recommandations de régime alimentaire et/ou votre ac-

**2. Quelles sont les informations à utiliser Galvus Met ?**

**De quoi faut-il tenir compte en utilisant Galvus Met ?**

Un bon contrôle de la glycémie ne peut être obtenu qu'avec un traitement médicamenteux, ma-

suivi scrupuleux d'un régime de l'accomplissement d'une activité physique.

Conformez-vous à ce propos à votre médecin ou de votre pharmacien.

**Quand Galvus Met ne doit-il pas être utilisé ?**

Galvus Met ne doit pas être utilisé dans les situations suivantes :

- Si vous présentez des réactions allergiques aux composants du médicament.
- Si vous souffrez d'une affection rénale.
- Si vous avez subi récemment une opération et si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque ou de troubles circulatoires graves ou si vous avez des difficultés respiratoires.
- Si vous souffrez ou avez subi des complications graves de votre diabète. Ces complications incluent une acidocétose grave, le coma du diabète caractérisé par une perte de poids rapide, des nausées et/ou vomissements, un coma diabétique.
- Si vous devez vous soumettre à une intervention chirurgicale avec injection de produit de contraste radiologique particulier (radiocontrast agent ou colorant). Vous devez demander à votre pharmacien le traitement par Galvus Met au moins 10 jours avant l'examen et durant les 24 heures suivantes.

**Quelles sont les précautions à prendre avec Galvus Met ?**

Assez de véhicules de transport peuvent empêcher l'absorption de Galvus Met. Il ne doit pas être pris avec de l'alcool ou d'un diabète de type 2 sous insuline.

Il ne doit pas être pris avec d'autres médicaments, sauf ceux prescrits par votre pharmacien. Il ne doit pas être pris avec d'autres médicaments, sauf ceux prescrits par votre pharmacien.



# 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 pourraient 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 DUSQUES 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 sulfonylurées).

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 (sulfonylurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiants) ;
- 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 acidocétose 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»).

### Avertissements et précautions

Adresssez-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, tâtonnement, 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'impulsion.

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, morceaux 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 dérange, 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 Glucophage-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 porphyrine aiguë ont été décrits avec d'autres médicaments de la classe des sulfonylurées chez les patients atteints de porphyrine (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, au glucose ou au fructose.

### Enfants

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée chez l'enfant en raison d'un risque de malabsorption.

### Autres médicaments

Informez votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout autre médicament. L'effet hypoglycémiant peut survenir lors :

- autres médicaments agonistes des récepteurs des bêta-bloquants (par exemple les médicaments pour inhiber l'enzyme de conversion tels que captoril ou enalapril),
- médicaments pour traiter les infections fongiques (miconazole, flucconazole), (antagonistes des récepteurs de l'oxydase),

L'effet hypoglycémiant peut survenir lorsque DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est pris ou pour une autre raison.

• médicaments pour traiter les infections fongiques (miconazole, flucconazole), (antagonistes des récepteurs de l'oxydase),

L'effet hypoglycémiant peut survenir lorsque DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est pris ou pour une autre raison.

• médicaments pour traiter les infections fongiques (miconazole, flucconazole), (antagonistes des récepteurs de l'oxydase),

L'effet hypoglycémiant peut survenir lorsque DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est pris ou pour une autre raison.

• médicaments pour traiter les infections fongiques (miconazole, flucconazole), (antagonistes des récepteurs de l'oxydase),

L'effet hypoglycémiant peut survenir lorsque DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est pris ou pour une autre raison.

• médicaments pour traiter les infections fongiques (miconazole, flucconazole), (antagonistes des récepteurs de l'oxydase),

SERVIR MARC C

DIAMICRON® 60 mg  
60 comprimés



6 118 001 130 153

24260060-03

F8AO

# 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 pourraient 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 DUSQUES 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 sulfonylurées).

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 (sulfonylurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiants) ;
- 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 acidocétose 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»).

### Avertissements et précautions

Adresssez-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, tâtonnement, 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'impulsion.

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, morceaux 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 dérange, 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 Glucophage-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 porphyrine aiguë ont été décrits avec d'autres médicaments de la classe des sulfonylurées chez les patients atteints de porphyrine (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, au glucose ou au fructose.

### Enfants

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée chez l'enfant en raison d'un risque de malabsorption.

### Autres médicaments

Informez votre médecin avant de prendre tout autre médicament. L'effet hypoglycémiant peut survenir lors :

- autres médicaments agonistes des récepteurs des bêta-bloquants (par exemple les médicaments pour inhibiteurs de l'enzyme de conversion tels que captoril ou enalapril),
- médicaments pour traiter les infections fongiques (miconazole, flucconazole), (antagonistes des récepteurs de l'oxydase),

L'effet hypoglycémiant peut survenir lorsque vous prenez des médicaments pour traiter les troubles mentaux (chlorpromazine),

• médicaments pour traiter les troubles respiratoires (salbutamol IV),

• médicaments pour traiter les troubles importants (oxydase),

L'effet hypoglycémiant peut survenir lorsque vous prenez des médicaments pour traiter les troubles mentaux (chlorpromazine),

• médicaments pour traiter les troubles importants (oxydase),

L'effet hypoglycémiant peut survenir lorsque vous prenez des médicaments pour traiter les troubles importants (oxydase),

SERVIR MARC C  
DIAMICRON® 60 mg  
60 comprimés



6 118 001 130 153

24260060-03

Le taux de sucre dans le sang peut survenir lorsque DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est pris ou lorsque des médicaments de la classe des antibiotiques appelés fluoroquinolones, en particulier chez les patients âgés.

# 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 pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit pour lequel il n'a pas été 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 de ce médicament est grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

- Qu'est-ce que LD-NOR, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?
- Comment prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?
- Quels sont les effets indésirables éventuels?
- Comment conserver LD-NOR, comprimé pelliculé?
- 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 (gras).

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 A 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 de foie,
- si vous avez, ou êtes 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 allez,
- si vous utilisez l'association glécaprévir/pibrentasvir dans le traitement de l'hépatite C.

#### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère 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 présenté 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 fibrate),
- si vous buvez régulièrement d'importantes quantités d'alcool,
- si vous avez des antécédents de maladie des os,
- 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 musculaires. 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 commencez 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 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.

VEUILZ 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 oublié 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 la provocation d'importantes difficultés respiratoires
- Pathologie sévère avec pelade et/ou sur la zone génitale et autour, particulièrement sur la paume des mains et/ou les orteils.
- 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 du fonctionnement de votre foie
- Syndrome de rhabdomyolyse (douleurs articulaires et effets sur les cellules sanguines).

Autres

Freq

inf

ra

ra

LD-NOR 10mg  
30 comprimés pelliculés

6 118000 082217

et de la gorge pouvant peau, dans la bouche, taches roses-rouges, sur les clous.

coloration rouge-brun usées par une atteinte disparait pas toujours, sur les problèmes aux

re le signe d'anomalies possibles.

LOT : 231511

EXP : 10/2026

PPV : 57,80DH

# 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 pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit pour lequel il n'a pas été 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 de ce médicament est grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

- Qu'est-ce que LD-NOR, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?
- Comment prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?
- Quels sont les effets indésirables éventuels?
- Comment conserver LD-NOR, comprimé pelliculé?
- 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 (gras).

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 A 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, ou êtes 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 allez,
- si vous utilisez l'association glécaprévir/pibrentasvir dans le traitement de l'hépatite C.

#### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère 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 présenté 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 fibrate),
- si vous buvez régulièrement d'importantes quantités d'alcool,
- si vous avez des antécédents de maladie des os,
- 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 musculaires. 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 commencez 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 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.

VEUILZ 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 oublié 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 la provocation d'importantes difficultés respiratoires
- Pathologie sévère avec pelade et/ou sur la zone génitale et autour, particulièrement sur la paume des mains et/ou les orteils.
- 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 du fonctionnement de votre foie
- Syndrome de rhabdomyolyse (douleurs articulaires et effets sur les cellules sanguines).

Autres

Freq

inf

ra

ra

LD-NOR 10mg  
30 comprimés pelliculés



6 118000 082217

et de la gorge pouvant peau, dans la bouche, taches roses-rouges, sur les clous, coloration rouge-brun

disparaît pas toujours, des problèmes aux

re le signe d'anomalies possibles.

LOT : 231511

EXP : 10/2026

PPV : 57,80DH

# 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 pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit pour lequel il n'a pas été 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 de ce médicament est grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

- Qu'est-ce que LD-NOR, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?
- Comment prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?
- Quels sont les effets indésirables éventuels?
- Comment conserver LD-NOR, comprimé pelliculé?
- 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 (gras).

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 A 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, ou êtes 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 allez,
- si vous utilisez l'association glécaprévir/pibrentasvir dans le traitement de l'hépatite C.

#### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère 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 présenté 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 fibrate),
- si vous buvez régulièrement d'importantes quantités d'alcool,
- si vous avez des antécédents de maladie des os,
- 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 musculaires. 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 commencez 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 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.

VEUILZ 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 oublié 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 la provocation d'importantes difficultés respiratoires
- Pathologie sévère avec pelléade sur la zone génitale et autour, particulièrement sur la paume des mains.
- Faiblesse musculaire, sensibilité de l'urine associées 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 du fonctionnement de votre foie
- Syndrome de rhabdomyolyse (douleurs articulaires et effets sur les cellules sanguines).

Autres

Freq

inf

ra

LD-NOR 10mg

30 comprimés pelliculés



6 118000 082217

et de la gorge pouvant peau, dans la bouche, taches roses-rouges, sur les clous, coloration rouge-brun

disparaît pas toujours, des problèmes aux

re le signe d'anomalies possibles.

LOT : 231511

EXP : 10/2026

PPV : 57,80DH

# 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 : Inhibiteur de l'Enzyme de Conversion (IEC) non associé - 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 quelles qu'en soient les circonstances (angoïdème).
- 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 (C. «Grossesse et allaitement»).
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliksirena 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'angoïdème (gonflement rapide sous la peau dans une région telle que la gorge) est accusé (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 aldostéronne dans le sang (aldostéronisme primaire),
  - souffrez d'une maladie du collagène (maladie du tissu conjonctif) comme un lupus érythémateux disséminé ou une sclérodermie,
  - 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 aphérente 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 sucrels,
  - 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 pourra choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématûre.

#### 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 ?

Takez 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 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 n'en aviez dû

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

#### Si vous arrêtez de prendre

Le traitement par COA (un traitement de longue durée) est recommandé. Si vous arrêtez de prendre COA, il est recommandé de prendre COA pendant au moins 3 mois.

Si vous avez d'autres informations à votre disposition, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

#### 4. QUELS SONT LES EFFETS

Comme tous les médicaments ils ne surviennent pas systématiquement. Si vous remarquez l'un ou l'autre de suite de prendre COA immédiatement votre médecin.

• gonflement de la face, d'ores et de la tête (angoïdème), (qui peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10),

• battements du cœur intensifiés (tachycardie),

• faiblesses des bras ou des jambes (accident vasculaire cérébral),

• respiration difficile (dyspnée),

• inflammation du pax (angio-oedème), (qui peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000),

• coloration jaune de la peau (très rare - peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000),

• éruptions cutanées débutant sur le visage, les bras ou les jambes (urticaria),

• gonflement des bras ou des jambes (œdème),

• vertiges sévères ou évanouissement (syncope),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles et les os (myalgie),

• douleurs dans les articulations (arthralgie),

• douleurs dans les dents (odontalgie),

• douleurs dans les muscles



# 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 pourrez 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 : Inhibiteur de l'Enzyme de Conversion (IEC) non associé - 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 quelles qu'en soient les circonstances (angoïdème).
- 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 (C. «Grossesse et allaitement»).
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliksirene 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'angoïdème (gonflement rapide sous la peau dans une région telle que la gorge) est accusé (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 aldostéronne dans le sang (aldostéronisme primaire),
  - souffrez d'une maladie du collagène (maladie du tissu conjonctif) comme un lupus érythémateux disséminé ou une sclérodermie,
  - 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 aphérente 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 sucrels,
  - 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 pourra choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématûre.

#### 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 ?

Takez 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 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 n'en aviez dû

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 manquée.

#### Si vous arrêtez de prendre

Le traitement par COA (un traitement de longue durée) est interrompu.

Si vous avez d'autres informations à votre disposition.

#### 4. QUELS SONT LES EFFETS

Comme tous les médicament ils ne surviennent pas systématiquement. Si vous remarquez l'un ou l'autre de suite de prendre immédiatement votre médecin.

• gonflement de la face, d'ores et respirer (angoïdème), (qui peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10),

• battements du cœur intensifiés (angoïdème),

ou, infarctus (très rare),

• faiblesses des bras ou éventuel accident vasculaire,

• respiration sifflante d'oreilles (bronchospasme),

• inflammation du pax (accompagnée d'un tréponème),

• coloration jaune de la peau (très rare - peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10000),

• éruptions cutanées débutant sur le visage, les bras ou les jambes (1 patient sur 10000).

Informez votre médecin si vous avez ces effets.

#### Fréquent (peut affecter jusqu'à 10 %)

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

COVERSYL®

Péridopril arginine  
Comprimés pelliculés sécables

5 mg

6 118000 100294

6 118000 100294

je prends.  
le  
également  
en avant de  
landez plus

rables, mais

nts, arrêtez  
contatez

difficulté à  
fréquent -

ter jusqu'à

un  
),  
es

re  
ur

ite

ans sur  
jusqu'à

avants :

92.00

# KARDEGIC 75 mg

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

SANOFI

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

• Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la relire. • Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien. Ce médicament vous a été prescrit uniquement pour vous. 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 sera pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

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

### Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOKINETIQUE/INHIBITEUR DE L'AGGRÉGATION PLAQUETTAIRE, HÉPARINE EXCLUE.

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

### Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récidives d'embolies cérébrales ou cardiaques provoquées par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

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

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

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

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

### Avertissements et précautions

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

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

- si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,
- si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou 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 réactions abondantes.

Des syndromes de Reye, pathologie très rare 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. KARDEGIC 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 « Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de ces effets.

### Si une intervention chirurgicale est prévue :

L'aspirine augmente les risques de saignements même à 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-dessous « Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin ». KARDEGIC ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

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

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

Lez 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 stéroïdiens.

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

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou duodénum,
- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin vous pourra prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,
- un autre médicament à base de benzborromarone 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 (en dehors des indications validées),
- un médicament à base de dérivé d'acétylcholinesterase 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/j (enfants [médicament utilisé pour traiter certains cancers]).
- topiques gastro-intestinaux, antiacides et absorbants (médicament utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),
- antirougeant oral, antiinflammatoire 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),
- cobé替定™,
- ibuprofén,
- un inhibiteur de la décarboxylase de la sérotonine (I.D.S.),
- méthotrexate.

Informez votre médecin si vous prenez KARDEGIC 75 mg et de l'acide acétylsalicylique.

La consommation excessive au niveau

Grossesse, al

# KARDEGIC 75 mg

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

SANOFI

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

• Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la relire. • Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien. Ce médicament vous a été prescrit uniquement pour vous. 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 sera pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

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

### Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOKINETIQUE/INHIBITEUR DE L'AGGRÉGATION PLAQUETTAIRE, HÉPARINE EXCLUE.

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

### Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récidives d'embolies cérébrales ou cardiaques provoquées par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

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

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

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

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

### Avertissements et précautions

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

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

- si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,
  - si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou 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 réactions abondantes.
- Des syndromes de Reye, pathologie très rare 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. KARDEGIC 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 « Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de ces effets.

### Si une intervention chirurgicale est prévue :

L'aspirine augmente les risques de saignements même à 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-dessous « Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin ». KARDEGIC ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

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

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

Lez 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 stéroïdiens.

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

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou duodénum,
- un autre médicament à base de ticlidopine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin vous pourra prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,
- un autre médicament à base de benzborromarone 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 (en dehors des indications validées),
- ou tout autre médicament à base de dérivé d'acétylsalicylique (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins [cirrhose]),

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

- méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/j (enfants) (médicament utilisé pour traiter certains cancers),
- topiques gastro-intestinaux, antiacides et absorbants (médicament utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),

• antirougeant oral, antiinflammatoire 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),

• ibuprofène,

- un inhibiteur de la décarboxylase de l'acide alpha-glycolipide (médecin prescrit pour traiter l'ostéoporose),
- informez votre tout autre médicament.

KARDEGIC 75 MG  
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70

01 : 23E010  
P.R. : 06.06.2025



5 118000 061847

pour traiter la

pourriez prendre

liments, boissons

risque augmenté de

Si vous êtes éblouis, vous avez mal au cœur, vous prenez entre encente 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 spécialiste

# KARDEGIC 75 mg

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

SANOFI

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

• Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la relire. • Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien. Ce médicament vous a été prescrit uniquement pour vous. 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 sera pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

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

### Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOKINETIQUE/INHIBITEUR DE L'AGGRÉGATION PLAQUETTAIRE, HÉPARINE EXCLUE.

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

### Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récidives d'embolies cérébrales ou cardiaques provoquées par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

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

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

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

• si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, mentionnés dans la rubrique 6.

• si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens =AINS).

• si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour.

• si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la poussière ou la fumée d'essence ou de la même famille que l'aspirine (AINS).

• si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou duodénum.

• si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens).

• si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements.

• si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur.

• si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

### Avertissements et précautions

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

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

• si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,

• si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou 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 réactions abondantes.

Des syndromes de Reye, pathologie très rare 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. KARDEGIC 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 « Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de ces effets.

### Si une intervention chirurgicale est prévue :

L'aspirine augmente les risques de saignements même à 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-dessous « Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin ». KARDEGIC ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

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

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

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

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

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou duodénum,
- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin vous pourra prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,
- un autre médicament à base de benzborbromarone 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 (en dehors des indications validées),
- ou de l'aspirine ou de l'acide diltépinique (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins [cirrhose]),

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

- méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/j (enfants) (médicament utilisé pour traiter certains cancers),
- topiques gastro-intestinaux, antiacides et absorbants (médicament utilisé pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),

• antinégalor oral, antiinflammatoire 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),

• ibuprofène,

• un inhibiteur de la pompe à protons (PPI),

• médicaments contre la fièvre et le mal de tête.

Informez votre médecin si vous prenez un autre médicament à base de l'acide acétylsalicylique (AINS) et de l'acide lipoïque.

La consommation excessive ou abusive de KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, peut entraîner des effets indésirables.

Si vous êtes ébahi, sous son effet, ou si vous prenez entre encinte 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 spécialiste

101 : 23E025  
P.R.V. : 06.06  
01

KARDEGIC 75 MG  
SACHETS B30

P.P.V. : 30DH70

118000 061847

pour traiter la

pourriez prendre

liments, boissons

risque augmenté de

# Laroxyl®

Solution buvable en gouttes  
Amitriptyline

## Composition

Solution buvable dosée à 4% d'amitriptyline (présente sous forme de chlorhydrate d'amitriptyline) Exipients : alcool éthylique, glycérine, eau purifiée. Exipients 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 seudothiopate.

Le 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, malaises, 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), du linézolide, 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.

Idées 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 virage maniaque 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 sédatrice;
  - une constipation chronique (risque d'iléus paralytique);
  - une éventuelle hypertrophie prostatique;
- chez les sujets porteurs de certaines affections cardiovasculaires, en raison des effets quinidiniques, tachycardisants et hypotensifs 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 seudothiopate. 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 ressentez 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, malaises, nausées, anxiété, trouble du sommeil) ayant été observés à l'arrêt du traitement sans interrompre celui-ci sans l'avoir arrêté.

### Effets non souhaités et généralement indésirables :

Ils découlent pour la plupart des pharmacologiques des antidépresseurs imipraminiques.

- Liés aux effets périphériques de la clonidine : sont habituellement bénins et ce souvent à la poursuite du traitement (réduction de la posologie).

- effet anticholinergique (par ordre décroissant) : sécheresse de la bouche, constipation, troubles de l'accompagnement, sueurs, troubles de l'éventuellement rétention urinaire;

- effet adréno-lytique : hypotension orthostatique, impuissance;

- Liés aux effets centraux : fréquemment observé : somnolence ou sédation

(effet antihistaminique), 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 paroxysmatiques 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 cytolytiques ou cholestastiques exceptionnelles,
- troubles hématologiques: hyperéosinophilie, leucopénie, agranulocytose, thrombopénie,
- syncope.

• Efficacité de classe :

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

huitières (ISRS) ou canisme

considérées dans la 4 moins

ent être suffisantes dans la 4 moins

ction de la solution diarrhée.

figurant

portée

6 1 1 8 0 0 1 0 4 0 4 0 7

Fabriqué par **BOUILLI** S.A.  
82, Allée des Camélias - Alès - Gard -  
50, Bouches - Pharmacie Responsable

**TEOFARMA**

T

TEOFARMA

# OEDES® 20 mg

Microgélules gastro-résistantes en gélules,  
boîtes de 7, 14 et 56  
(Oméprazole)

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

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourra leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtre.
- 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 OEDES® 20 mg et dans quel cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre OEDES® 20 mg?
3. Comment prendre OEDES® 20 mg?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver OEDES® 20 mg?
6. Informations supplémentaires

## 1. QU'EST-CE QUE OEDES® 20 mg, gélules ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Classe pharmaco-thérapeutique:

OEDES 20 mg contient la substance active Oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

### Indications thérapeutiques:

OEDES 20 mg est utilisé pour traiter les affections suivantes :

#### Chez les adultes :

- le reflux gastro-oesophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'oesophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). OEDES 20 mg peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- un excès d'acide dans l'estomac dû à une grossesse au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison).

#### Chez les enfants :

##### Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel > 10 kg :

- le reflux gastro-oesophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'oesophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régorification), des vomissements et une prise de poids limitée.

##### Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents :

- les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- **QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE OEDES 20 mg, gélules gastro-résistante?**

#### Contre-indications:

Ne prenez jamais OEDES 20 mg, gélule :

- si vous êtes allergique à l'oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans OEDES 20 mg.

l'arrêt de l'administration de OEDES 20 mg :

- Médicaments anticoagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine ou autres anti vitamines K, une surveillance par votre médecin sera nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de OEDES 20 mg;
- Rifampicine (utilisé pour traiter la tuberculose);
- Atazanavir (utilisé pour traiter l'infection VIH);
- Tacrolimus (dans le cas de greffe d'organe);
- Milperulope (Hypericum perforatum) (utilisé dans le traitement de la dépression modérée);
- Clostazol (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente);
- Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH);
- Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)).
- Eritoflène (utilisé dans le traitement du cancer).

• Méthotrexate (médicament utilisé en chimiothérapie à forte dose dans le traitement du cancer) – si vous prenez une forte dose de méthotrexate, votre médecin peut temporairement arrêter votre traitement par OEDES 20 mg, gélule gastro-résistante.

Si votre médecin vous a prescrit les antibiotiques suivants : amoxicilline et clarithromycine avec OEDES 20 mg pour le traitement d'un ulcère à Helicobacter pylori, il est important que vous informez votre médecin de tous les autres médicaments que vous prenez.

#### Interactions avec les aliments et les boissons :

Voir Posologie.

#### Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

#### Grossesse, Allaitement et Fertilité:

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

L'oméprazole est excrété dans le lait maternel mais il est peu probable qu'il y ait une influence sur l'enfant lorsqu'il est utilisé à doses thérapeutiques.

Votre médecin dira si vous pouvez prendre OEDES 20 mg pendant l'allaitement.

**Sportifs:** Sans objet.

#### Conduite de véhicule et utilisation des machines:

OEDES n'est pas susceptible d'entrainer des effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Des effets secondaires tels qu'un étourdissement et des troubles visuels peuvent se produire (voix effets indésirables). Si c'est le cas, vous ne devez pas conduire de véhicules ou utiliser des machines.

#### Mentions relatives aux exigences à effet notable :

OEDES 20 mg, gélule contient du saccharose. Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le, avant de prendre ce médicament.

OEDES 20 mg, gélule contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par gélule, c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

#### 3. COMMENT PRENDRE OEDES 20 mg, gélule gastro-résistante ?

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

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et pendant combien de temps vous devrez prendre ce médicament.

#### Posologie :

Les doses recommandées sont les suivantes :

#### Utilisation chez les adultes:

Traitement des symptômes du reflux brûlures et régurgitation acide :

- Si votre médecin constate que l'oméprazole a été efficace, la dose recommandée pendant 4-8 semaines. Votre médecin peut donner une dose de 40 mg pendant 8 ; oesophagie n'a pas encore cicatrisé
- La dose recommandée une fois q 10 mg une fois par jour;

- Si votre oesophagite n'a pas été éliminée, une dose de 40 mg une fois par jour.

• **Traitement des ulcères dans la partie haute de l'estomac :**

Cependant, si vous êtes à proximité du moment de prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que vous avez oubliée.

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

#### Si vous arrêtez de prendre OEDES 20 mg:

N'arrêtez pas de prendre OEDES 20 mg sans avis au préalable de votre médecin ou pharmacien.

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

#### 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Si vous remarquez un des effets indésirables suivants, ceux-ci étant rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000) ou très rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) mais sérieux, arrêtez de prendre OEDES 20 mg et contactez immédiatement un médecin :

- Apparition soudaine d'une respiration sifflante, gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge ou du corps, éruptions cutanées, perte de connaissance ou difficultés à avaler (réactions allergiques graves)rare).
- Rougeurs de la peau avec des bulles ou une desquamation. Parfois, les bulles peuvent être importantes et s'accompagnent d'un saignement au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez et des parties génitales. Cela peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une nécrose épidermique toxique(rare).
- Urticaire, éruption cutanée généralisée, température corporelle élevée et ganglions lymphatiques hypertrophiés (syndrome DRESS ou syndrome d'hypersensibilité aux médicaments) (rare).
- Une éruption cutanée rouge, squameuse et généralisée avec des bosses sous la peau et des cloques, accompagnée de fièvre. Les symptômes apparaissent généralement au début du traitement (puisque exanthème hématoïde aigu généralisé) (rare).
- Jaunisse, urines foncées et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie (rare).

Les autres effets indésirables sont :

**Effets indésirables fréquents (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10)**

- Mauvaise haleine
- Malaise
- Mal de tête
- Mal de corps
- Mal de gorge
- Mal de nez
- Mal de dents
- Mal de poitrine
- Mal de ventre
- Mal de dos
- Mal de bras
- Mal de cuisse
- Mal de hanche
- Mal de pied
- Mal de main
- Mal de tête
- Mal de corps
- Mal de gorge
- Mal de nez
- Mal de poitrine
- Mal de ventre
- Mal de dos
- Mal de bras
- Mal de cuisse
- Mal de hanche
- Mal de pied
- Mal de main

• **Effets indésirables rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100)**

- Mal de tête
- Mal de corps
- Mal de gorge
- Mal de nez
- Mal de poitrine
- Mal de ventre
- Mal de dos
- Mal de bras
- Mal de cuisse
- Mal de hanche
- Mal de pied
- Mal de main

• **Effets indésirables très rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000)**

- Mal de tête
- Mal de corps
- Mal de gorge
- Mal de nez
- Mal de poitrine
- Mal de ventre
- Mal de dos
- Mal de bras
- Mal de cuisse
- Mal de hanche
- Mal de pied
- Mal de main

• **Effets indésirables rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)**

- Mal de tête
- Mal de corps
- Mal de gorge
- Mal de nez
- Mal de poitrine
- Mal de ventre
- Mal de dos
- Mal de bras
- Mal de cuisse
- Mal de hanche
- Mal de pied
- Mal de main

• **Effets indésirables rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)**

- Mal de tête
- Mal de corps
- Mal de gorge
- Mal de nez
- Mal de poitrine
- Mal de ventre
- Mal de dos
- Mal de bras
- Mal de cuisse
- Mal de hanche
- Mal de pied
- Mal de main

• **Effets indésirables rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)**

- Mal de tête
- Mal de corps
- Mal de gorge
- Mal de nez
- Mal de poitrine
- Mal de ventre
- Mal de dos
- Mal de bras
- Mal de cuisse
- Mal de hanche
- Mal de pied
- Mal de main

• **Effets indésirables rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)**

- Mal de tête
- Mal de corps
- Mal de gorge
- Mal de nez
- Mal de poitrine
- Mal de ventre
- Mal de dos
- Mal de bras
- Mal de cuisse
- Mal de hanche
- Mal de pied
- Mal de main

• **Effets indésirables rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)**

- Mal de tête
- Mal de corps
- Mal de gorge
- Mal de nez
- Mal de poitrine
- Mal de ventre
- Mal de dos
- Mal de bras
- Mal de cuisse
- Mal de hanche
- Mal de pied
- Mal de main

• **Effets indésirables rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)**

- Mal de tête
- Mal de corps
- Mal de gorge
- Mal de nez
- Mal de poitrine
- Mal de ventre
- Mal de dos
- Mal de bras
- Mal de cuisse
- Mal de hanche
- Mal de pied
- Mal de main

• **Effets indésirables rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)**

- Mal de tête
- Mal de corps
- Mal de gorge
- Mal de nez
- Mal de poitrine
- Mal de ventre
- Mal de dos
- Mal de bras
- Mal de cuisse
- Mal de hanche
- Mal de pied
- Mal de main

• **Effets indésirables rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)**

- Mal de tête
- Mal de corps
- Mal de gorge
- Mal de nez
- Mal de poitrine
- Mal de ventre
- Mal de dos
- Mal de bras
- Mal de cuisse
- Mal de hanche
- Mal de pied
- Mal de main

• **Effets indésirables rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)**

- Mal de tête
- Mal de corps
- Mal de gorge
- Mal de nez
- Mal de poitrine
- Mal de ventre
- Mal de dos
- Mal de bras
- Mal de cuisse
- Mal de hanche
- Mal de pied
- Mal de main

• **Effets indésirables rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)**

- Mal de tête
- Mal de corps
- Mal de gorge
- Mal de nez
- Mal de poitrine
- Mal de ventre
- Mal de dos
- Mal de bras
- Mal de cuisse
- Mal de hanche
- Mal de pied
- Mal de main

• **Effets indésirables rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)**

- Mal de tête
- Mal de corps
- Mal de gorge
- Mal de nez
- Mal de poitrine
- Mal de ventre
- Mal de dos
- Mal de bras
- Mal de cuisse
- Mal de hanche
- Mal de pied
- Mal de main

• **Effets indésirables rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)**

- Mal de tête
- Mal de corps
- Mal de gorge
- Mal de nez
- Mal de poitrine
- Mal de ventre
- Mal de dos
- Mal de bras
- Mal de cuisse
- Mal de hanche
- Mal de pied
- Mal de main

• **Effets indésirables rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)**

- Mal de tête
- Mal de corps
- Mal de gorge
- Mal de nez
- Mal de poitrine
- Mal de ventre
- Mal de dos
- Mal de bras
- Mal de cuisse
- Mal de hanche
- Mal de pied
- Mal de main

• **Effets indésirables rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)**

- Mal de tête
- Mal de corps
- Mal de gorge
- Mal de nez
- Mal de poitrine
- Mal de ventre
- Mal de dos
- Mal de bras
- Mal de cuisse
- Mal de hanche
- Mal de pied
- Mal de main

• **Effets indésirables rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)**

- Mal de tête
- Mal de corps
- Mal de gorge
- Mal de nez
- Mal de poitrine
- Mal de ventre
- Mal de dos
- Mal de bras
- Mal de cuisse
- Mal de hanche
- Mal de pied
- Mal de main

• **Effets indésirables rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)**

- Mal de tête
- Mal de corps
- Mal de gorge
- Mal de nez
- Mal de poitrine
- Mal de ventre
- Mal de dos
- Mal de bras
- Mal de cuisse
- Mal de hanche
- Mal de pied
- Mal de main

• **Effets indésirables rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)**

- Mal de tête
- Mal de corps
- Mal de gorge
- Mal de nez
- Mal de poitrine
- Mal de ventre
- Mal de dos
- Mal de bras
- Mal de cuisse
- Mal de hanche
- Mal de pied
- Mal de main

• **Effets indésirables rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)**

- Mal de tête
- Mal de corps
- Mal de gorge
- Mal de nez
- Mal de poitrine
- Mal de ventre
- Mal de dos
- Mal de bras
- Mal de cuisse
- Mal de hanche
- Mal de pied
- Mal de main

• **Effets indésirables rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)**

- Mal de tête
- Mal de corps
- Mal de gorge
- Mal de nez
- Mal de poitrine
- Mal de ventre
- Mal de dos
- Mal de bras
- Mal de cuisse
- Mal de hanche
- Mal de pied
- Mal de main

• **Effets indésirables rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)**

- Mal de tête
- Mal de corps
- Mal de gorge
- Mal de nez
- Mal de poitrine
- Mal de ventre
- Mal de dos
- Mal de bras
- Mal de cuisse
- Mal de hanche
- Mal de pied
- Mal de main

• **Effets indésirables rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)**

- Mal de tête
- Mal de corps
- Mal de gorge
- Mal de nez
- Mal de poitrine
- Mal de ventre
- Mal de dos
- Mal de bras
- Mal de cuisse
- Mal de hanche
- Mal de pied
- Mal de main

• **Effets indésirables rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)**

- Mal de tête
- Mal de corps
- Mal de gorge
- Mal de nez
- Mal de poitrine
- Mal de ventre
- Mal de dos
- Mal de bras
- Mal de cuisse
- Mal de hanche
- Mal de pied
- Mal de main

• **Effets indésirables rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)**

- Mal de tête
- Mal de corps
- Mal de gorge
- Mal de nez
- Mal de poitrine
- Mal de ventre
- Mal de dos
- Mal de bras
- Mal de cuisse
- Mal de hanche
- Mal de pied
- Mal de main

• **Effets indésirables rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)**

- Mal de tête
- Mal de corps
- Mal de gorge
- Mal de nez
- Mal de poitrine
- Mal de ventre
- Mal de dos
- Mal de bras
- Mal de cuisse
- Mal de hanche
- Mal de pied
- Mal de main

• **Effets indésirables rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)**

- Mal de tête
- Mal de corps
- Mal de gorge
- Mal de nez
- Mal de poitrine
- Mal de ventre
- Mal de dos
- Mal de bras
- Mal de cuisse
- Mal de hanche
- Mal de pied
- Mal de main

• **Effets indésirables rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)**

- Mal de tête
- Mal de corps
- Mal de gorge
- Mal de nez
- Mal de poitrine
- Mal de ventre
- Mal de dos
- Mal de bras
- Mal de cuisse
- Mal de hanche
- Mal de pied
- Mal de main

• **Effets indésirables rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)**

- Mal de tête
- Mal de corps
- Mal de gorge
- Mal de nez
- Mal de poitrine
- Mal de ventre
- Mal de dos
- Mal de bras
- Mal de cuisse
- Mal de hanche
- Mal de pied
- Mal de main

• **Effets indésirables rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)**

- Mal de tête
- Mal de corps
- Mal de gorge
- Mal de nez
- Mal de poitrine
- Mal de ventre
- Mal de dos
- Mal de bras
- Mal de cuisse
- Mal de hanche
- Mal de pied
- Mal de main

• **Effets indésirables rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)**

- Mal de tête
- Mal de corps
- Mal de gorge
- Mal de nez
- Mal de poitrine
- Mal de ventre
- Mal de dos
- Mal de bras
- Mal de cuisse
- Mal de hanche
- Mal de pied
- Mal de main

• **Effets indésirables rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)**

- Mal de tête
- Mal de corps
- Mal de gorge
- Mal de nez
- Mal de poitrine
- Mal de ventre
- Mal de dos
- Mal de bras
- Mal de cuisse
- Mal de hanche
- Mal de pied
- Mal de main

• **Effets indésirables rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)**

- Mal de tête
- Mal de corps
- Mal de gorge
- Mal de nez
- Mal de poitrine
- Mal de ventre
- Mal de dos
- Mal de bras
- Mal de cuisse
- Mal de hanche
- Mal de pied
- Mal de main

• **Effets indésirables rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)**

- Mal de tête
- Mal de corps
- Mal de gorge
- Mal de nez
- Mal de poitrine
- Mal de ventre
- Mal de dos
- Mal de bras
- Mal de cuisse
- Mal de hanche
- Mal de pied
- Mal de main





# DOLTRAM

Tramadol/Paracétamol

5 mg/325 mg

Comprimé pelliculé, boîte de 20

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

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

Pelliculage: Opadry jaune, Cire de carnauba.

Lista des excipients à effet notable : 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 mordus.

### 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 cœur;
- Il est conseillé de prendre DOLTRAM® pour une dose quotidienne de 2 comprimés.

## Contre-indications :

Ne prenez jamais DOLTRAM®, comprimé pelliculé.

- si vous avez eu une réaction allergique (par exemple, 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);

si vous prenez en même temps des inhibiteurs de la dépression ou la maladie de Parkinson) ou si vous prenez DOLTRAM®;

si vous avez une maladie grave du foie;

si vous avez une épilepsie non contrôlée par un médicament.

## 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 patient sur 100):

vomissements, digestion difficile (constipation, ballonnements, démangeaisons, sueurs, maux de tête, tremblement,

confusion, troubles du sommeil, modifications de l'humeur, dépression ou la maladie de Parkinson) ou si vous prenez DOLTRAM®;

si vous avez une maladie grave du foie;

si vous avez une épilepsie non contrôlée par un médicament.

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

augmentation de la pression artérielle, troubles du rythme, cutanées (éruptions, urticaire par exemple), picotements, engourdissements, sensations de froid, de chaleur, de bouche,

membranes, bourdonnements d'oreille, contractures musculaires, difficultés à avaler, sang dans les selles, frissons, amnésie, difficultés à avaler, sang dans les selles, frissons, Rares (moins de 1 patient sur 1000, mais plus de 1 patient sur 10000):

convulsions, difficulté à coordonner les mouvements, transitoire (syncope), diminution du taux de sucre dans le sang, Les effets indésirables suivants ont été rapportés chez les patients traités avec DOLTRAM®. Contactez votre médecin.

DOLTRAM®, comprimé pelliculé :

sensation de faiblesse lorsque vous vous levez après modification de l'appétit, faiblesse musculaire, respiratoire, l'activité, modification de la perception, aggravation d'une douleur;

dans de rares cas, une éruption cutanée, signe de réaction allergique, et/ou de la peau, des difficultés respiratoires ou une diarrhée.

Si vous avez des symptômes de réaction allergique, arrêtez votre traitement et consultez immédiatement un médecin.

PPV:27 DH 60

PER:12/26

LOT:M4282

Doltram®

Paracétamol / Tramadol

325 mg/37,5 mg

20 Comprimés pelliculés



6 118000 041559

11/22  
103337

Si vous êtes  
continuer de prendre ce

# DOLICOX®

60 mg

90 mg

120 mg

Comprimé pelliculé

Etoricoxib

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez toute autre demande, 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 pharmaco-thérapeutique 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 spondyloarthrite 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 recr.

**Douleur aig**

L'étoricoxib

La dose pos.

La dose recr.

maximum.

Patients ave

**Goutte**

La dose recr.

la période ait

Patients ave

En cas d'insul

de 60 mg pa

Si vous avez ut

est de 60 mg u.

• **Mode d'adm.**

Voie orale.

Le ou les comprimés

une prise par jour. **DOLICO**

60mg, 90mg &amp; 120 mg, comprimé pelliculé peut être pris

au cours ou en dehors des repas.

**\* Durée du traitement****Ne prenez jamais DOLICOX® 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé** suivants :

- Allergie (hypersensibilité) à l'étoricoxib ou à l'un des autres composants.

**DOLICOX® 60mg, 90mg & 120 mg, comprimé pelliculé**.

- Allergie aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), y compris inhibiteurs sélectifs de la COX-2.

- Ulcère de l'estomac évolutif ou saignement gastro-intestinal.

- Maladie grave de foie.

- Maladie grave de reins.

- Grossesse et allaitement ou prévision de grossesse (voir Rubrique allaitement).

- Enfants et adolescents de moins de 16 ans.

- Maladie inflammatoire de l'intestin, telle que la colite,
- Diagnostic de maladie cardiaque à type d'angine de poitrine, antécédents de crise d'artères périphériques, ou toute sorte d'accident ischémique transitoire. L'étoricoxib pourrait contribuer à l'accident vasculaire cérébral, ou utilisé chez les patients ayant déjà eu des problèmes cérébraux,
- Hypertension artérielle non contrôlée par votre infirmière si vous n'êtes pas sûr que vous la prenez.
- Si vous pensez que l'un de ces points vous concerne, veuillez consulter votre pharmacien ou votre médecin au préalable.

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

Comme tous les médicaments, DOLICOX® 60mg, 90mg &amp; 120mg peuvent provoquer des effets indésirables, mais ils ne sont pas tous connus.

**Si vous présentez un de ces symptômes, vous devriez consulter votre pharmacien ou votre médecin :****60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé**

- Apparition ou aggravation d'un essoufflement ou d'une douleur dans les chevilles,

- Coloration jaune de la peau et des yeux (jeux de troubles hépatiques),

- Douleur d'estomac importante ou permanente,

- Réaction allergique pouvant inclure des protubérances ou des vésicules, ou gonflement du visage, de l'œil ou de la tête, ou entraîner une difficulté à respirer.

La fréquence des effets indésirables possibles 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)

Rares (survenant chez moins de 1 patient sur 100)

Les effets indésirables suivants peuvent survenir chez 1 à 10 patients sur 1000 : 60mg, 90mg &amp; 120mg, comprimé pelliculé.

Très fréquents : Douleur à l'estomac.

**Fréquents :**

- Alvéolite; Gonflement des jambes et/ou des pieds,

- Étouffissemens, maux de tête; Palpitations, pression artérielle; Sifflements ou difficultés respiratoires d'estomac, diarrhée, indigestion, inflammation de l'œsophage, ulcérations et saignements évaluant le fonctionnement du foie, pseudo-grippal.

**Peu fréquents :**

- Gastroentérite, infection des voies respiratoires, nombre de globules rouges, diminution du nombre de plaquettes.

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

- Confusion, agitation; Problèmes hépatiques;

- Insuffisance hépatique, jaunissement de la peau;

- Diminution du taux de sodium dans le sang.

Très rares pour DOLICOX® 120mg, (survenant chez moins de 1 patient sur 1000) :

- Difficultés respiratoires, ou gonflement de l'estomac ou ulcérations et saignements évaluant le fonctionnement du foie, maux de tête, ou

- Maladie de l'intestin, telle que la colite, ou

- Diagnostic de maladie cardiaque à type d'angine de poitrine, antécédents de crise d'artères périphériques, ou toute sorte d'accident ischémique transitoire.

DOLICOX 90 mg  
Etoricoxib

14 Comprimés pelliculés



6 118000 041955