

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

Informations 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.

Biologie 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.

Éducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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

Nº P19- 0045530

ND: 34030

Optique

Autres

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 1726

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Epoze.

Nom & Prénom : MOURATIB Abderrahim

Date de naissance : 28/01/1965

Adresse : Rue MS, N° 18 Ain Chak

CPA

Tél : 0661346824

Total des frais engagés : 3560, + 307,55 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 13/07/2020

Nom et prénom du malade : MOURATIB Hachem

Age :

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : HTA Diabète Diabète de type 2 + candidose PL

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à :

Signature de l'adhérent(e) :

Le : / /

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
13/12/2010	U.M		150DH	Dr. JKINI Médecin généraliste Al Qods, Bd. Bernoussi Casablanca 05 22 74 05

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fourmeisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE EL YACOUT Avenue Baghdad N°43 Quartier El Yacout - Ain Chock - Casablanca Tel: 0522 50 76 39	13/7/20	PHARMACIE EL YACOUT Avenue Baghdad N°43 Quartier El Yacout - Ain Chock - Casablanca Tel: 0522 50 76 39

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

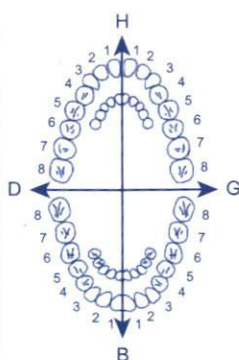
Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaire, ainsi que le bilan

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	G
00000000	00000000
35533411	11433553



(Création, remont, adjonction)

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur JKINI Hafida

Médecine Générale

Echographie Clinique



*Dr. JKINI Hafida
Médecin généraliste
Hay Al Qods, Bd. Nabouls N° 51
Sidi Bernoussi - Casablanca
Tél.: 05 22 74 05 93*

Ordonnance

MOURATIB

HALIMA

38 fcs
الستيني الباقوت
PHARMACIE EL YACOUT
Avenue Beghdad N°43 Quartier
El Yacout - Ain Chock - Casablanca
Tél: 0522 50 76 39

332
Dr. JKINI Hafida
Médecin généraliste
Hay Al Qods, Bd. Nabouls N° 51
Sidi Bernoussi - Casablanca
Tél.: 05 22 74 05 93

82 fcs

الدكتورة اجكيني حفيظة

الطب العام

الفحص بالصدى

Casablanca, le 13/02/2020

LOT: 0067
PER: 09-22
PPC: 38,75 DH



① Satel

**1 tablette /
x 2 / Semaine**

us

② Labix 20 mg

1 up 1/10

③ Esac 20 mg

**1 gélule 1/14
mat à je**

4050

Efficacité Hydrofuge

1 aff x 2 l.

1604013)

البلاستيك
PHARMACIE EL YACOUT
Avenue Beghdad N°43 Quartier
El Yacout - Ain Chock - Casablanca
Tel: 0522 50 76 39

Amarel 2

1 - 0

(3 mois)

1324023)

- Covartex 160/12/15

1 - 0 - 0

3

Dynaderm crème

1 aff x 2

sous veille et usage

My Codermé.

1 aff x 2

sous veille et usage

Météospan

T 2 gelles x 32,

البلاستيك
PHARMACIE EL YACOUT
Avenue Beghdad N°43 Quartier
El Yacout - Ain Chock - Casablanca
Tel: 0522 50 76 39

Dr. JKINT Hafida
Médecin généraliste
Hôpital Oods, Bd. Nabouls N° 51
Sidi Bernoussi - Casablanca
Tel: 05 22 74 05 93

البلاستيك
PHARMACIE EL YACOUT
Avenue Beghdad N°43 Quartier
El Yacout - Ain Chock - Casablanca
TÉYacout 90 OFFICE

MeteoSpasmyl®

Capsule molle - Boite de 20 Citrate d'alvérine et Siméticone

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, 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.
- Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que METEOSPASMYL, capsule molle et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre METEOSPASMYL, capsule molle ?
3. Comment prendre METEOSPASMYL, capsule molle ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver METEOSPASMYL, capsule molle ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE METEOSPASMYL, capsule molle ET DANS QUELS CAS

METEOSPASMYL, capsule molle avec des aliments, boissons et de l'alcool

Sans objet.

Grossesse et allaitement

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Allaitement

Vous devez éviter de prendre ce médicament si vous allaitez.

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



2. COMMENT PRENDRE METEOSPASMYL, capsule molle ?

Posologie

RESERVE A L'ADULTE

1 capsule 2 à 3 fois par jour.

NOTICE: INFORMATION POUR L'UTILISATEUR**1. DENOMINATION :**

MYCODERME® 1 % Poudre dermique
Flacon de 30 g
DCI : Nitrate d'éconazole

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information 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.

2. COMPOSITION DE MYCODERME® 1 % Poudre dermique**Composition en substance active**

La substance active est le nitrate d'éconazole

MYCODERME® 1% Poudre dermique : chaque flacon de 30 g contient 0,3 g de nitrate d'éconazole.

Composition en excipients

Les autres composants sont :

Acide borique	3 g
Oxyde de zinc.....	4,5 mg
Stéarate de magnésium	0,6 g
Silice colloïdale anhydre.....	0,9 g
Talc.....	q.s.p. 30,00 g

LISTE DES EXCIPIENTS À EFFET NOTOIRE

Ce médicament contient de l'acide borique.

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITÉ

MYCODERME® 1 % Poudre dermique fait partie d'un groupe de médicaments appelés dérivés de l'imidazole doué d'une activité antifongique et antibactérienne.

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament contient un antifongique (actif contre les champignons) de la famille des imidazolés.

Ce médicament est préconisé dans le traitement de certaines mycoses (affections cutanées dues à des champignons).

Candidoses :

Traitements de mycose des plis macérées : intertrigo génital, sous-mammaire, interdigital...

Dans certains cas, il est recommandé de traiter simultanément le tube digestif.

Dermatophyties :

Traitement :

Intertrigo macéré génital et crural.

Intertrigo des orteils.

5. POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Pour USAGE EXTERNE UNIQUEMENT : il s'applique directement sur la peau.

Respectez bien les étapes suivantes pour l'application :

Nettoyez la zone atteinte ainsi que son contour, puis séchez bien la peau avant l'application.

Appliquez **MYCODERME® 1 % Poudre dermique** sur et autour de la zone atteinte 2 fois par jour.

PATHOLOGIE	DURÉE DE TRAITEMENT
Candidoses : • Mycose des plis macérés : intertrigo génital, interdigital...	1 à 2 semaines
Dermatophyties : • Intertrigos génitaux et cruraux • Intertrigo des orteils	2 à 3 semaines 3 semaines

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

En cas de non amélioration, consultez un médecin.

Si vous avez avalé MYCODERME® 1 % Poudre dermique accidentellement :

Consultez le médecin afin qu'il vous prescrive un traitement adapté aux effets indésirables qui peuvent survenir suite à cette ingestion.

Si vous avez accidentellement projeté MYCODERME® 1 % Poudre dermique dans les yeux :

Lavez à l'eau claire ou avec une solution saline.
Si cela ne suffit pas, consultez un médecin.

6. CONTRE-INDICATIONS :

N'utilisez jamais **MYCODERME® 1 % Poudre dermique**:

Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des composants contenus dans ce médicament. Vous trouverez la liste à la rubrique 2.

En raison de la présence d'acide borique, ce médicament est contre-indiqué chez l'enfant de moins de 3 ans.

7. EFFETS INDÉSIRABLES:

Comme tous les médicaments, il est susceptible que tout le monde n'y ait pas accès.

Les effets indésirables sont :

- démangeaisons,
- sensation de brûlure,
- douleur au site d'application.

Les effets indésirables peu fréquents (1 à 10 utilisateurs sur

LOT : 08219024
PER : 10/2024
PPU : 49,00 TH

'ME® 1 % Poudre indésirables, bien sateurs sur 100

MYCOSTER® 1%

Ciclopiroxolamine

Crème

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE MYCOSTER 1 pour cent, crème ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER MYCOSTER 1 pour cent, crème ?
3. COMMENT UTILISER MYCOSTER 1 pour cent, crème ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER MYCOSTER 1 pour cent, crème ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE MYCOSTER 1 pour cent, crème ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique
ANTIFONGIQUE A USAGE TOPIQUE.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement:

- des mycoses de la peau ou des ongles (affections dues aux champignons) surinfectées ou non par des bactéries,
- dermatite séborrhéique légère à modérée du visage.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER MYCOSTER 1 pour cent, crème ?

Contre-indications

N'utilisez jamais MYCOSTER 1 pour cent, crème dans les cas suivants :

- en cas d'allergies à l'un des composants du produit,
- prévenir votre médecin en cas de grossesse,
- ne pas appliquer ce médicament près des yeux,
- ne pas avaler.

EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales
Faites attention avec MYCOSTER 1 pour cent, crème :

Précautions d'emploi

Ne pas appliquer ce médicament près de la région oculaire.

Candidose: il est déconseillé d'utiliser un savon à pH acide (pH favorable à la multiplication de candida).

EN CAS DE DOUCE, NE PAS HESITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN.

MYCOSTER 1%
CREME 130G

LOT : 20E012
PER. : 01/2023

P.P.V : 45DH20



6 118000 011118

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse - allaitement

Efficort

a céponate d'hydrocortisone 0,127 %

CREME HYDROPHILE



COMPOSITION :

Acéponate d'hydrocortisone cent vingt-sept milligrammes (0,127 g)
Excipients : cire auto-émulsionnable, alcool stéarylque, vaseline blanche, alcool benzyllique,
eau purifiée qsp 100,00 g
Tube de 30 g contenant 0,0381 g d'acéponate d'hydrocortisone.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Ce médicament est un corticoïde pour application locale.

Il est préconisé dans certaines maladies comme l'eczéma, le psoriasis, les allergies cutanées.
Mais votre médecin peut le prescrire dans d'autres cas.

CONTRE-INDICATIONS :

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- hypersensibilité à l'un des composants du médicament,
- lésions ulcérées,
- acné et rosacée,
- maladies infectieuses de la peau d'origine virale (herpès, zona, varicelle), bactérienne (exemple : impétigo...), mycosique (dûes à des champignons microscopiques) et parasitaire.

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

MISES EN GARDE :

- Ne pas appliquer sur les muqueuses, ni sur les yeux.
- Une partie du principe actif peut traverser la peau et passer dans le sang, en particulier lorsque la crème est appliquée sur une grande surface, sous un pansement ou une couche imperméable chez les enfants et les nourrissons.
- Ne pas arrêter brutalement le traitement sans l'avis de votre médecin.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Ce médicament doit être utilisé en respectant les conseils du médecin :

- localisation exacte des applications,
- ne l'utiliser chez le nourrisson que sur indication explicite du médecin,
- un traitement chez l'enfant de moins de 12 ans doit être soumis à une stricte surveillance médicale.

Les recommandations suivantes doivent être suivies :

- soins d'hygiène : ne pas utiliser simultanément un antiseptique à pH alcalin
- éviter l'application prolongée sur les paupières, le visage, dans les plis
- toute irritation ou infection doit être signalée au médecin,
- si une réaction d'intolérance apparaît, le traitement doit être arrêté.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN. AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS TRAITEMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

LOT : 0054
EXP : JAN 2022
PPV : 40,50 DH

AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MEDICAMENT :

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MEDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS : NE PAS HESITER A DEMANDER D'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

En cas d'utilisation prolongée : amincissement et fragilité de la peau, perte de coloration de la peau, dilatation de petits vaisseaux sanguins, vergetures, poussée d'acné, rougeurs et irritation autour de la bouche.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Médicament à usage local.

La posologie est en moyenne de 1 à 2 applications par jour en couches minces, suivies d'un léger massage.

Ne pas augmenter le nombre d'applications par jour.

Si aucune amélioration n'est constatée en fin de traitement, consulter votre médecin.

Dans tous les cas, se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

CONDITIONS DE DELIVRANCE :

CE MEDICAMENT EST INSCRIT EN LISTE I.

LA DELIVRANCE NE PEUT ETRE RENOUVELEE QUE SI LE MEDECIN L'A EXPRESSEMENT INDIQUE SUR L'ORDONNANCE OU SUR PRESENTATION D'UNE NOUVELLE ORDONNANCE.

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

- IL NE PEUT ETRE ADAPTE A AUCUN AUTRE CAS,
- NE PAS LE REUTILISER SANS AVIS MEDICAL,
- NE PAS LE CONSEILLEN A UNE AUTRE PERSONNE.

DUREE DE STABILITE :

NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION INDIQUEE EN CLAIR SUR L'EMBALLAGE.

PRECAUTIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION :

A conserver à température ambiante.

PRESENTATION :

Tube de 30 g contenant 0,0381 g d'acéponate d'hydrocortisone.

Médicament autorisé n° 342 373.5 – Liste I.

Remboursé par la Sécurité Sociale. Agrée aux collectivités.

CECI EST UN MEDICAMENT.

UN MEDICAMENT N'EST PAS UN PRODUIT COMME LES AUTRES.

Il vous concerne, vous et votre santé.

LE MEDICAMENT EST UN PRODUIT ACTIF.

Une longue recherche a permis de découvrir son activité.

Mais son absorption n'est pas toujours sans danger.

NE LE LAISSEZ PAS A PORTEE DE MAIN DES ENFANTS.

Il ne faut jamais abuser des médicaments.

Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient.

UTILISER LES MEDECAMENTS PRESCRITS COMME VOUS LE DIT VOTRE MEDECIN.

Il sait quels sont les médicaments dont vous avez besoin.

Exécutez exactement les prescriptions de son ordonnance : suivez le traitement prescrit, ne l'interrompez pas, ne le prenez pas de votre seule initiative.

VOTRE PHARMACIEN CONNAIT LES MEDICAMENTS.

Suivez ses conseils.

IL NE S'AGIT PAS POUR VOUS DE PRENDRE BEAUCOUP DE MEDICAMENTS.

IL S'AGIT POUR VOUS DE PRENDRE LES MEDICAMENTS DONT VOUS AVEZ BESOIN.



Fabriqué par les Laboratoires SOTHEMA
B.P. N° 1, 20180 Bouskoura - Maroc
Sous licence des Laboratoires GALDERMA

GALDERMA



ESAC® 20 mg

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la lire à nouveau. Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre. Vous risqueriez de lui causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

Composition

Esmoxiprolazole..... 20,00 mg

Sous forme d'ésoméprazole magnésium trihydrate.

Excipients dont et saccharose : q.s.p 1 gélule gastrorésistante

Qu'est-ce qu'ESAC 20 mg et dans quel cas est-il utilisé ?

Ce médicament se présente sous forme de gélules contenant des microgranules gastro-résistantes.

ESAC est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

ESAC est utilisé dans :

- le traitement de l'oesophagite érosive par reflux (inflammation de l'oesophage),
- la prévention des rechutes de certaines oesophagites,
- le traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (brûlures et remontées acides),
- le traitement de l'ulcère du duodénium en cas d'infection par une bactérie appelée Helicobacter pylori,
- le traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS),
- la prévention des ulcères de l'estomac et du duodénium associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

Quelles sont les informations nécessaires avant de prendre ESAC 20 mg ?

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

Ne pas utiliser ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à l'un des constituants d'ESAC,
- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons,
- si vous prenez un médicament contenant de l'atazanavir (utilisé dans le traitement du VIH).

Prendre des précautions particulières avec ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous prenez d'autres médicaments comme l'itraconazole ou le kétocozaole (pour les infections fongiques), le diazépam (contre l'anxiété), la phénytoïne (pour l'épilepsie), la warfarine (pour des troubles de la coagulation sanguine), ou le cisapride (pour des troubles liés à un retard de l'évacuation gastrique).
 - si vous avez des problèmes hépatiques graves. Vous devez en discuter avec votre médecin, il peut réduire la posologie.
 - si vous avez des problèmes rénaux graves. Vous devez en discuter avec votre médecin.
 - si une association de médicaments vous est prescrite pour l'éradication de Helicobacter pylori avec ESAC ou si vous prenez ESAC dans le cadre d'un traitement à la demande, vous devez informer votre médecin des autres médicaments que vous prenez.
- En cas de traitement à la demande, vous devez informer votre médecin de toutes modifications des symptômes.
- En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose ou de déficit en sucrase isomaltase (maladies métaboliques rares).

Grossesse

Si vous êtes enceinte ou susceptible de l'être, ou si vous allaitez, dites-le à votre médecin avant de prendre ESAC.

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

Allaitement

Ce médicament ne doit pas être utilisé au cours de l'allaitement.

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments.

Il est important d'indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament notamment l'itraconazole ou le kétocozaole, le diazépam, la phénytoïne, la warfarine, l'atazanavir, la clarithromycine ou le cisapride, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Comment prendre ESAC 20 mg ?

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et quand vous devez les prendre.

Le dosage des gélules que vous prenez et la durée du traitement dépendront de l'importance des symptômes dont vous souffrez.

Vous pouvez prendre vos gélules au cours d'un repas ou à jeun. Les gélules ne doivent pas être mâchées ni croquées.

Elles doivent être avalées entières avec un demi-verre d'eau.

Si vous avez des difficultés pour avaler, le contenu des gélules peut être mis dans un demi-verre d'eau non gazeuse. Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Vous pouvez alors boire la solution contenant des petits granules immédiatement ou dans les 30 minutes. Remuez toujours avant de boire.

Rincez ensuite le verre en ajoutant le contenu d'un demi-verre d'eau et le boire.

Tous les granules doivent être avalés sans être mâchés ni croqués.

Pour les patients ne pouvant pas avaler, le contenu des gélules peut être dispersés dans de l'eau non gazeuse et administrés par sonde gastrique.

La posologie habituelle est :

Adultes et enfants à partir de 12 ans :

- Traitement de l'oesophagite :

40 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Chez certains patients, un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour obtenir une guérison complète.

- Prévention des rechutes des oesophagites :

20 mg une fois par jour.

- Traitement des symptômes de reflux gastro-oesophagien (brûlures et remontées acides)

20 mg une fois par jour.

Si vos symptômes persistent après 4 semaines, consultez votre médecin.

Par la suite, votre médecin peut vous recommander de prendre une gélule de 20 mg une fois par jour, en fonction de vos besoins.

Le traitement à la demande, en fonction des besoins, n'est pas recommandé chez les patients traités par un AINS, susceptibles de développer un ulcère gastro-duodenal.

Adultes :

- Traitement de l'ulcère du duodénium en cas d'infection par une bactérie appelée Helicobacter pylori :

La dose initiale est de 20 mg associé à deux antibiotiques (amoxicilline 1 G et clarithromycine 500 MG) deux fois par jour pendant 7 jours.

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

La dose habituelle est de 20 mg une fois par jour. La durée de traitement est de 4 à 8 semaines.

- Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénium associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :

20 mg une fois par jour.
ESAC ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 12 ans en l'absence de données disponibles.

Suivez strictement les instructions de votre médecin et si vous avez un doute, n'hésitez pas à lui demander conseil.

Si vous avez pris plus d'ESAC 20 mg que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez oublié de prendre ESAC 20 mg :

Prenez-le dès que possible.

Cependant, si vous êtes prêt à prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que vous avez oubliée mais poursuivez votre traitement normalement.

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ESAC 20 mg est susceptible d'entraîner occasionnellement des effets indésirables chez certaines personnes. Ces effets indésirables sont généralement d'intensité légère et disparaissent à l'arrêt du traitement.

Effets indésirables fréquents

(chez 1 à 10 % des patients traités) :

Mauvaise tête, diarrhée, constipation, nausées, vomissements, douleurs abdominales, flatulence.

Effets indésirables peu fréquents

(chez moins de 1 % des patients traités) :

Sensation vertigineuse, œdème périphérique, paresthésie (sensation anormale dans une région cutanée ou profonde), somnolence, insomnie, augmentation des enzymes du foie, réactions cutanées (dermatite, rash, prurit, urticaire), malaise.

Effets indésirables rares

(chez moins de 0,1 % des patients traités) :

Confusion mentale réversible, agitation, agressivité, dépression et hallucinations, particulièrement chez des patients présentant des pathologies sévères, gynécostomie (gonflement des seins chez l'homme), sécheresse de la bouche, stomatite (inflammation de la bouche), candidose gastro-intestinale (infection due à un champignon), diminution du nombre des cellules sanguines (globules rouges, globules blancs, plaquettes), encéphalopathie chez les patients ayant une insuffisance hépatique sévère pré-existante, hépatite avec ou sans ictere (jaunisse), insuffisance hépatique, douleurs articulaires ou musculaires, fatigue musculaire, photosensibilisation, réactions cutanées graves (réactions bulleuses), alopecie (chute de cheveux), réactions allergiques telles que gonflement du visage, des lèvres, du larynx et/ou de la langue, bronchospasme, choc anaphylactique, fièvre, néphrite interstitielle (atteinte rénale), augmentation de la sueur, vision trouble, perturbation du goût et diminution du taux de sodium dans le sang.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Instructions d'utilisation pour l'administration par sonde gastrique.

Il est très important que l'administration par sonde gastrique soit réalisée par un personnel entraîné et ayant la connaissance nécessaire pour s'assurer que le matériel choisi (sonde et seringue) est approprié à ce mode d'administration.

Seule l'eau non gazeuse doit être utilisée.

Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Rincer la sonde avec de l'eau avant administration.

1. Placer le contenu de la gélule dans une seringue adaptée et remplir la seringue avec environ 25 ml d'eau et environ 5 ml d'air.

Pour certaines sondes, un volume de 50 ml d'eau est nécessaire pour disperser les microgranules afin de prévenir l'obstruction de la sonde.

2. Remuer immédiatement la seringue pendant environ 2 minutes pour disperser les microgranules.

3. Maintenir la seringue embout en l'air et vérifier que l'embout n'est pas obstrué par la dispersion.

4. Raccorder la sonde sur la seringue en maintenant la position décrite ci-dessus. 5. Agiter la seringue, puis la positionner embout vers le bas. Injecter immédiatement 5-10 ml dans la sonde.

Puis, repositionner la seringue embout vers le haut afin de maintenir la position embout vers le haut afin de faire remonter la sonde. 6. Retourner la seringue embout vers le bas. Répéter cette opération.

7. Remplir de nouveau la seringue à 5-10 ml dans la sonde.

8. Si nécessaire, afin de ne laisser aucun liquide dans la sonde, un volume de 50 ml d'eau est nécessaire.

9. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

10. Utiliser la seringue pour administrer la dose recommandée de ESAC 20 mg.

11. Pour certaines sondes, il est nécessaire de faire remonter la sonde dans l'œsophage.

12. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

13. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

14. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

15. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

16. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

17. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

18. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

19. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

20. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

21. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

22. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

23. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

24. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

25. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

26. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

27. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

28. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

29. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

30. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

31. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

32. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

33. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

34. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

35. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

36. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

37. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

38. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

39. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

40. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

41. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

42. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

43. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

44. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

45. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

46. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

47. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

48. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

49. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

50. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

51. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

52. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

53. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

54. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

55. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

56. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

57. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

58. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

59. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

60. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

61. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

62. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

63. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

64. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

65. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

66. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

67. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

68. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

69. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

70. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

71. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

72. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

73. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

74. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

75. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

76. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

77. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

78. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

79. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

80. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

81. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

82. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

83. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

84. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

85. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

86. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

87. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

88. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

89. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

90. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

91. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

92. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

93. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

94. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

95. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

96. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

97. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

98. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

99. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

100. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

101. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

102. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

103. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

104. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

105. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

106. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

107. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

108. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

109. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

110. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

111. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

112. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

113. Remettre la seringue dans l'emballage et répéter l'étape 1 pour les autres sondes.

114. Remettre la ser

NOTICE: INFORMATION POUR L'UTILISATEUR
LABIXTEN® 20 mg comprimés
DCI: bilastine

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information 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. Voir rubrique 4.

Sommaire notice :

1. Qu'est ce que LABIXTEN® 20 mg comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LABIXTEN® 20 mg comprimés ?
3. Comment prendre LABIXTEN® 20 mg comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LABIXTEN® 20 mg comprimés ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST CE QUE LABIXTEN® 20 mg COMPRIMÉS ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

LABIXTEN® 20 mg comprimés contient de la bilastine qui est un antihistaminique. LABIXTEN® 20 mg comprimés est indiqué pour soulager les symptômes de la rhino-conjonctivite allergique (éternuement, démangeaison nasale, écoulement nasal, congestion nasale ainsi que rougeur et larmoiement oculaires) et autres symptômes d'origine allergique.

LABIXTEN® 20 mg comprimés peut également être utilisé pour traiter les éruptions cutanées accompagnées de démangeaisons (urticaire).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE LABIXTEN® 20 MG COMPRISES :

• Ne prenez jamais LABIXTEN® 20 mg comprimés :

Si vous êtes allergique (hypersensible) à la bilastine ou à l'un des autres composants du LABIXTEN® 20 mg comprimés.

• Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre LABIXTEN® 20 mg si vous avez une insuffisance rénale modérée à sévère ou si vous prenez d'autres médicaments (voir « Autres médicaments et LABIXTEN® 20 mg comprimés »).

Ne pas dépasser la dose prescrite. Si les symptômes persistent, consultez votre médecin.

Enfants et adolescents :

Ce médicament ne doit pas être administré aux enfants de moins de 12 ans.

• Autres médicaments et LABIXTEN® 20 mg comprimé :

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

En particulier, veuillez informer votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants pouvant interagir avec LABIXTEN® 20 mg comprimés : Kétoconazole (antifongique utilisé pour le traitement des mycoses), Erythromycine (antibiotique).

Diltiazem (utilisé pour le traitement de l'angine de poitrine).

- Ciclosporine (immunosuppresseur utilisé chez les sujets ayant subi une greffe pour diminuer le risque de rejet de greffe ou dans le traitement des maladies auto-immunes tels que le psoriasis, la dermatite atopique ou la polyarthrite rhumatoïde).

- Ritonavir (médicament utilisé pour traiter le VIH).

- Rifampicine (antibiotique).

LABIXTEN® 20 mg comprimés avec des aliments, des boissons et l'alcool:

Les comprimés ne doivent pas être pris avec des aliments ni avec le jus de pamplemousse ou d'autres jus de fruits car cela peut diminuer l'efficacité de la bilastine.

Pour éviter cela vous pouvez:

- Prendre un comprimé et attendre une heure avant de prendre de la nourriture ou de un jus de fruits, ou
- Si vous avez pris de la nourriture ou un jus de fruits, attendez deux heures avant de prendre un comprimé.

- A la dose recommandée de 20 mg par 24 heures (soit un comprimé), la bilastine n'augmente pas la somnolence induite par l'alcool.

• Grossesse, allaitement et fertilité:

Il n'y a pas ou un nombre limité de données sur l'utilisation de la bilastine chez les femmes enceintes et pendant l'allaitement et sur les effets sur la fertilité.

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

• Conduite de véhicules et utilisation des machines:

Une étude a montré que la bilastine 20 mg n'avait pas d'effet sur les tests réalisés pour évaluer l'aptitude à conduire des véhicules. Cependant très rarement quelques personnes ont ressenti de la somnolence, ce qui pourrait affecter leur aptitude à conduire ou utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE LABIXTEN® 20 MG COMPRISES ?

Veuillez 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 dose recommandée chez les adultes, y compris les personnes âgées et les adolescents âgés de plus de 12 ans, est de 1 comprimé (20 mg) par jour.

- Le comprimé s'administre par voie orale.

- Le comprimé doit être pris à jeun, par exemple le matin avant le petit-déjeuner. Vous ne devez pas manger durant l'heure suivant la prise de la bilastine (voir rubrique « LABIXTEN® 20 mg comprimé avec des aliments, boissons et de l'alcool »).

Avez le comprimé avec un verre d'eau.

La barre de cassure n'est là que pour facilier la prise du comprimé si vous éprouvez des difficultés à l'avaler en entier.

Concernant la durée du traitement, votre médecin déterminera, selon vos symptômes, la durée pendant laquelle vous devez prendre LABIXTEN® 20 mg comprimé.

Utilisation chez les enfants : ne donnez pas ce médicament aux enfants de moins de 12 ans.

• Si vous avez pris plus de LABIXTEN® 20 mg comprimés que vous n'auriez dû :

Si vous, ou quelqu'un d'autre, avez pris plus de LABIXTEN® 20 mg comprimé

que vous n'auriez dû, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

• Si vous avez oublié de prendre LABIXTEN® 20 mg comprimés :
Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous oubliez de prendre votre dose à l'heure prévue, prenez la dose oubliée dès que possible, puis continuer selon le rythme habituel.

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

4. Quels sont les EVENTUELS effets indésirables ?

comme tous les médicaments, LABIXTEN® 20 mg comprimés est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien qu'ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Les effets indésirables sont:

Fréquents : peuvent concerner plus de 1 personne sur 10.

- Maux de tête.

- somnolence

Peu fréquents: peuvent concerner plus de 1 personne sur 100 à 100 utilisateurs sur 1000.

- Anomalie de l'électrocardiogramme (ECG : enregistrement graphique des battements du cœur).

- Modification du bilan sanguin hépatique.

- Sensations vertigineuses.

- Douleur au niveau de l'estomac.

- Sensation de fatigue.

- Battements cardiaques irréguliers.

- Prise de poids.

- Nausées.

- Anxiété.

- Sécheresse ou inconfort urinaire.

- Douleur abdominale.

- Diarrhées.

- Gastrite (inflammation de l'estomac).

- Vertiges.

- Sensation de faiblesse.

- Soif.

- Dyspnée (difficulté à respirer).

- Sécheresse buccale.

- Indigestion.

- Démangeaisons.

- Herpès labial.

- Fièvre.

- Acouphènes (bourdonnements dans les oreilles).

- Trouble du sommeil.

- Modification du bilan sanguin rénal.

- Augmentation des taux de lipides (graisses) mesurés dans le sang.

Fréquence inconnue: la fréquence de survenue ne peut être estimée sur la base des données disponibles.

- Palpitations (perception des battements du cœur).

- Tachycardie (accélération des battements du cœur).

- Des réactions allergiques dont les signes peuvent comporter une difficulté à respirer, un vertige, un évanouissement ou perte de connaissance, un gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge, et/ou un gonflement et une rougeur de la peau. Si vous remarquez un de ces effets secondaires graves, arrêtez de prendre le médicament et consultez immédiatement un médecin.

5. COMMENT CONSERVER LABIXTEN® 20 mg COMPRISES :

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration : Centre Antipoison et de la Pharmacovigilance. Site internet : www.capm.ma. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER LABIXTEN® 20 mg COMPRISES .

- Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

- Ne pas utiliser LABIXTEN® 20 mg après la date de péremption figurant sur la boîte et sur les blisters. Pas de précautions particulières de conservation.

- Pas de précautions particulières de conservation.

- Les médicaments ne doivent pas être jetés dans les égouts ni dans les poubelles. Demandez à votre pharmacien comment éliminer les médicaments dont vous n'aurez plus besoin. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES :

C e que contient LABIXTEN® 20 mg comprimés :

Bilastine:

20 mg. Par comprimé.

Les autres composants sont :

cellulose microcristalline, carboxyméthylamidon sodique type A (dérivé de la pomme de terre), silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

Aspect de LABIXTEN® 20 mg et contenu de l'emballage extérieur :

LABIXTEN® 20 mg comprimés sont blancs, ovales, biconvexes et rainurés.

Les comprimés sont conditionnés sous forme de blisters, et mis dans des boîtes de 10, 20 et 30 comprimés.

Désignation et tableau éventuel

Tableau C. (Liste II)

Nom et adresse de titulaire de l'autorisation de mise sur le marché au Maroc :

LABORATOIRE PHARMACEUTIQUE IBERMA

ZI - Lot 149 -HD SOUALEM-MAROC.

Fabriqué par :

LABORATOIRE PHARMACEUTIQUE IBERMA

ZI - Lot 149 -HD SOUALEM-MAROC.

Sous licence du Laboratoire pharmaceutique FAES FARMA.

Maximo Aguirre 14, 48940 Lejona (VIZCAYA) ESPAGNE.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée :

Octobre 2015

Conditions de prescription et de délivrance :

Tableau C (liste II).

Amarel® 1 mg, 2mg, 3mg, 4mg

Glimépiride
Comprimé

SANOFI

1. QU'EST-CE QUE AMAREL COMPRIME ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

AMAREL, comprimé est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonylurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang.

AMAREL, comprimé agit en augmentant la qualité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

Dans quel cas AMAREL, comprimé est-il utilisé ?

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE AMAREL, COMPRIME ?

Ne prenez jamais AMAREL, comprimé et informez votre médecin :

- si vous êtes allergique (hypersensible) : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibenclamide), aux sulfamides antibactériens (médicament pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans AMAREL, comprimé (voir "Que contient AMAREL, comprimé") ;
- si vous avez un diabète insulinodépendant (diabète de type 1) ;
- en cas de décompensation acidocétosique (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants : fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et raidissement musculaire) ;
- en cas de coma diabétique ;
- si vous avez une maladie grave des reins ;
- si vous avez une maladie grave du foie.

Si vous présentez l'une des situations évoquées ci-dessus, ne prenez pas ce médicament.

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

Faites attention

Avant de prendre ce médicament, informez votre médecin ou votre pharmacien si :

- Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'une infection avec fièvre, ou de tout autre forme de stress, informez votre médecin car un changement temporaire de votre traitement peut être nécessaire.
- Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins.

Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMAREL, comprimé.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir chez les patients porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD) (maladie hérititaire des globules rouges).

Les informations disponibles sur l'utilisation d'AMAREL, comprimé chez les patients de moins de 18 ans sont limitées. Par conséquent, son utilisation chez ces patients n'est pas recommandée.

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

Lorsque vous prenez AMAREL, comprimé, une hypoglycémie peut survenir (faible taux de sucre dans le sang). Veuillez lire les informations supplémentaires ci-dessous sur l'hypoglycémie, ses signes et symptômes.

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

- malnutrition, horaires de repas irréguliers, saut de repas, retard dans la prise d'un repas, période de jeûne ;

- modification du régime alimentaire ;
- prise de plus d'AMAREL, comprimé que ce dont vous avez besoin ;
- fonction rénale diminuée ;
- maladie grave du foie ;
- si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles de la glande thyroïde, de la glande hypophysaire ou des glandes surrenales) ;
- consommation d'alcool (en particulier en l'absence de repas) ;
- prise de certains autres médicaments (voir "Prise d'autres médicaments") ;
- si votre activité physique est augmentée, si vous ne mangez pas suffisamment que vous mangez des aliments contenant moins de glucides qu'habituellement.

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

- faim intense, maux de tête, nausées, vomissement, apathie, somnolence, troubles du sommeil, agitation, agressivité, difficultés de concentration et diminution de la vigilance et des réactions, dépression, confusion, troubles visuels et de la parole, difficulté à articuler, tremblement, paralysie partielle, troubles sensitifs, vertiges, sensation de faiblesse.
- les signes suivants peuvent également survenir : sueurs abondantes, peau moite, anxiété, accélération du pouls, hypertension artérielle, palpitation, douleurs intenses, et soudaine dans la poitrine pouvant irradier dans les régions voisines (angine de poitrine et troubles de rythme cardiaque).

Si votre taux de sucre dans le sang continue de baisser, vous pouvez présenter :

un état confusionnel important (délire), des convulsions, une perte de la maîtrise de soi, une respiration courte et rapide, un ralentissement de votre rythme cardiaque, une perte de connaissance. Une hypoglycémie sévère peut également ressembler à une attaque cérébrale.

Traitements de l'hypoglycémie :

Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent très rapidement après l'ingestion de sucre : par exemple morceaux de sucre, boisson sucrée ou fruits sucrés. Vous devez donc toujours avoir du sucre (morceaux de sucre) avec vous. Par contre, les édulcorants de synthèse ne sont pas efficaces.

Contactez votre médecin ou allez à l'hôpital si l'ingestion de sucre n'est pas efficace ou en cas de réapparition des symptômes.

Tests de laboratoire

Votre taux de sucre dans le sang ou dans les urines doit être contrôlé régulièrement. Votre médecin peut vous demander de faire des analyses de sang pour vérifier le nombre de cellules sanguines ainsi que votre fonction hépatique.

Prise d'autres médicaments

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

Votre médecin peut être amené à modifier la dose d'AMAREL, comprimé si vous prenez d'autres médicaments. En effet, ceux-ci peuvent diminuer ou augmenter l'effet d'AMAREL, comprimé sur votre taux de sucre dans le sang.

L'effet d'AMAREL, comprimé (diminution du taux de sucre dans le sang) peut être augmenté par les médicaments suivants et entraîner un risque d'hypoglycémie :

- autres médicaments pour traiter le diabète (tableau 1)
- médicaments pour traiter l'azotémie, azopropazone, oxazepam, etc.
- médicaments pour l'antibactérien à large spectre
- médicaments pour le chloramphénicol, flucloxacilline, etc.
- médicaments pour les dérivés coumariniques
- médicaments favorisant l'absorption de la vitamine K
- médicaments utilisés pour la thérapie de substitution par hormones sexuelles masculines ;

AMAREL 2MG

CP 830

P.P.V : 60DH40

LOI : 20E003
PER : 01.01.2023



6 118000 060031

composé musculaire (anabolisants) ;

mides

ycline

ype

imp. AJDR M000099-02 07/16 680X145mm

Amarel® 1 mg, 2mg, 3mg, 4mg

Glimépiride
Comprimé

SANOFI

1. QU'EST-CE QUE AMAREL COMPRIME ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

AMAREL, comprimé est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonylurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang.

AMAREL, comprimé agit en augmentant la qualité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

Dans quel cas AMAREL, comprimé est-il utilisé ?

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE AMAREL, COMPRIME ?

Ne prenez jamais AMAREL, comprimé et informez votre médecin :

- si vous êtes allergique (hypersensible) : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibenclamide), aux sulfamides antibactériens (médicament pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans AMAREL, comprimé (voir "Que contient AMAREL, comprimé") ;
- si vous avez un diabète insulinodépendant (diabète de type 1) ;
- en cas de décompensation acidocétosique (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants : fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et raidissement musculaire) ;
- en cas de coma diabétique ;
- si vous avez une maladie grave des reins ;
- si vous avez une maladie grave du foie.

Si vous présentez l'une des situations évoquées ci-dessus, ne prenez pas ce médicament.

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

Faites attention

Avant de prendre ce médicament, informez votre médecin ou votre pharmacien si :

- Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'une infection avec fièvre, ou de tout autre forme de stress, informez votre médecin car un changement temporaire de votre traitement peut être nécessaire.
- Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins.

Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMAREL, comprimé.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir chez les patients porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD) (maladie hérititaire des globules rouges).

Les informations disponibles sur l'utilisation d'AMAREL, comprimé chez les patients de moins de 18 ans sont limitées. Par conséquent, son utilisation chez ces patients n'est pas recommandée.

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

Lorsque vous prenez AMAREL, comprimé, une hypoglycémie peut survenir (faible taux de sucre dans le sang). Veuillez lire les informations supplémentaires ci-dessous sur l'hypoglycémie, ses signes et symptômes.

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

- malnutrition, horaires de repas irréguliers, saut de repas, retard dans la prise d'un repas, période de jeûne ;

- modification du régime alimentaire ;
- prise de plus d'AMAREL, comprimé que ce dont vous avez besoin ;
- fonction rénale diminuée ;
- maladie grave du foie ;
- si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles de la glande thyroïde, de la glande hypophysaire ou des glandes surrenales) ;
- consommation d'alcool (en particulier en l'absence de repas) ;
- prise de certains autres médicaments (voir "Prise d'autres médicaments") ;
- si votre activité physique est augmentée, si vous ne mangez pas suffisamment que vous mangez des aliments contenant moins de glucides qu'habituellement. Les signes de l'hypoglycémie incluent :

- faim intense, maux de tête, nausées, vomissement, apathie, somnolence, troubles du sommeil, agitation, agressivité, difficultés de concentration et diminution de la vigilance et des réactions, dépression, confusion, troubles visuels et de la parole, difficulté à articuler, tremblement, paralysie partielle, troubles sensitifs, vertiges, sensation de faiblesse.
- les signes suivants peuvent également survenir : sueurs abondantes, peau moite, anxiété, accélération du pouls, hypertension artérielle, palpitation, douleurs intenses, et soudaine dans la poitrine pouvant irradier dans les régions voisines (angine de poitrine et troubles de rythme cardiaque).

Si votre taux de sucre dans le sang continue de baisser, vous pouvez présenter : état confusionnel important (délire), des convulsions, une perte de la maîtrise de soi, une respiration courte et rapide, un ralentissement de votre rythme cardiaque, une perte de connaissance. Une hypoglycémie sévère peut également ressembler à une attaque cérébrale.

Traitements de l'hypoglycémie :

Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent très rapidement après l'ingestion de sucre : par exemple morceaux de sucre, boisson sucrée ou fruits sucrés. Vous devez donc toujours avoir du sucre (morceaux de sucre) avec vous. Par contre, les édulcorants de synthèse ne sont pas efficaces.

Contactez votre médecin ou allez à l'hôpital si l'ingestion de sucre n'est pas efficace ou en cas de réapparition des symptômes.

Tests de laboratoire

Votre taux de sucre dans le sang ou dans les urines doit être contrôlé régulièrement. Votre médecin peut vous demander de faire des analyses de sang pour vérifier le nombre de cellules sanguines ainsi que votre fonction hépatique.

Prise d'autres médicaments

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

Votre médecin peut être amené à modifier la dose d'AMAREL, comprimé si vous prenez d'autres médicaments. En effet, ceux-ci peuvent diminuer ou augmenter l'effet d'AMAREL, comprimé sur votre taux de sucre dans le sang.

L'effet d'AMAREL, comprimé (diminution du taux de sucre dans le sang) peut être augmenté par les médicaments suivants et entraîner un risque d'hypoglycémie :

- autres médicaments pour traiter le diabète (tableau 1)
- médicaments pour traiter l'azotémie, azopropazone, oxazepam, etc.
- médicaments pour les infections bactériennes à la clavulane
- médicaments pour le chloramphénicol, flucloxacilline, etc.
- médicaments pour les dérivés coumariniques
- médicaments favorisant l'absorption de la vitamine K
- médicaments utilisés pour la thérapie de substitution par hormones sexuelles masculines ;

AMAREL 2MG

CP 830

P.P.V : 60DH40

LOI : 20E003
PER : 01.01.2023



6 118000 060031

composé musculaire (anabolisants) ;

mides

ycline

ype

Amarel® 1 mg, 2mg, 3mg, 4mg

Glimépiride
Comprimé

SANOFI

1. QU'EST-CE QUE AMAREL COMPRIME ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

AMAREL, comprimé est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonylurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang.

AMAREL, comprimé agit en augmentant la qualité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

Dans quel cas AMAREL, comprimé est-il utilisé ?

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE AMAREL, COMPRIME ?

Ne prenez jamais AMAREL, comprimé et informez votre médecin :

- si vous êtes allergique (hypersensible) : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibenclamide), aux sulfamides antibactériens (médicament pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans AMAREL, comprimé (voir "Que contient AMAREL, comprimé") ;
- si vous avez un diabète insulinodépendant (diabète de type 1) ;
- en cas de décompensation acidocétosique (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants : fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et raidissement musculaire) ;
- en cas de coma diabétique ;
- si vous avez une maladie grave des reins ;
- si vous avez une maladie grave du foie.

Si vous présentez l'une des situations évoquées ci-dessus, ne prenez pas ce médicament.

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

Faites attention

Avant de prendre ce médicament, informez votre médecin ou votre pharmacien si :

- Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'une infection avec fièvre, ou de tout autre forme de stress, informez votre médecin car un changement temporaire de votre traitement peut être nécessaire.
- Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins.

Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMAREL, comprimé.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir chez les patients porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD) (maladie hérititaire des globules rouges).

Les informations disponibles sur l'utilisation d'AMAREL, comprimé chez les patients de moins de 18 ans sont limitées. Par conséquent, son utilisation chez ces patients n'est pas recommandée.

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

Lorsque vous prenez AMAREL, comprimé, une hypoglycémie peut survenir (faible taux de sucre dans le sang). Veuillez lire les informations supplémentaires ci-dessous sur l'hypoglycémie, ses signes et symptômes.

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

- malnutrition, horaires de repas irréguliers, saut de repas, retard dans la prise d'un repas, période de jeûne ;

- modification du régime alimentaire ;
- prise de plus d'AMAREL, comprimé que ce dont vous avez besoin ;
- fonction rénale diminuée ;
- maladie grave du foie ;
- si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles de la glande thyroïde, de la glande hypophysaire ou des glandes surrenales) ;
- consommation d'alcool (en particulier en l'absence de repas) ;
- prise de certains autres médicaments (voir "Prise d'autres médicaments") ;
- si votre activité physique est augmentée, si vous ne mangez pas suffisamment que vous mangez des aliments contenant moins de glucides qu'habituellement.

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

- faim intense, maux de tête, nausées, vomissement, apathie, somnolence, troubles du sommeil, agitation, agressivité, difficultés de concentration et diminution de la vigilance et des réactions, dépression, confusion, troubles visuels et de la parole, difficulté à articuler, tremblement, paralysie partielle, troubles sensitifs, vertiges, sensation de faiblesse.
- les signes suivants peuvent également survenir : sueurs abondantes, peau moite, anxiété, accélération du pouls, hypertension artérielle, palpitation, douleurs intenses, et soudaine dans la poitrine pouvant irradier dans les régions voisines (angine de poitrine et troubles de rythme cardiaque).

Si votre taux de sucre dans le sang continue de baisser, vous pouvez présenter :

un état confusionnel important (délire), des convulsions, une perte de la maîtrise de soi, une respiration courte et rapide, un ralentissement de votre rythme cardiaque, une perte de connaissance. Une hypoglycémie sévère peut également ressembler à une attaque cérébrale.

Traitements de l'hypoglycémie :

Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent très rapidement après l'ingestion de sucre : par exemple morceaux de sucre, boisson sucrée ou fruits sucrés. Vous devez donc toujours avoir du sucre (morceaux de sucre) avec vous. Par contre, les édulcorants de synthèse ne sont pas efficaces.

Contactez votre médecin ou allez à l'hôpital si l'ingestion de sucre n'est pas efficace ou en cas de réapparition des symptômes.

Tests de laboratoire

Votre taux de sucre dans le sang ou dans les urines doit être contrôlé régulièrement. Votre médecin peut vous demander de faire des analyses de sang pour vérifier le nombre de cellules sanguines ainsi que votre fonction hépatique.

Prise d'autres médicaments

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

Votre médecin peut être amené à modifier la dose d'AMAREL, comprimé si vous prenez d'autres médicaments. En effet, ceux-ci peuvent diminuer ou augmenter l'effet d'AMAREL, comprimé sur votre taux de sucre dans le sang.

L'effet d'AMAREL, comprimé (diminution du taux de sucre dans le sang) peut être augmenté par les médicaments suivants et entraîner un risque d'hypoglycémie :

- autres médicaments pour traiter le diabète (tableau 1)
- médicaments pour traiter l'azotémie, azopropazone, oxazepam, etc.
- médicaments pour l'antibactérien à large spectre
- médicaments pour le chloramphénicol, flucloxacilline, etc.
- médicaments pour les dérivés coumariniques
- médicaments favorisant l'absorption de la vitamine K
- médicaments utilisés pour la thérapie de substitution par hormones sexuelles masculines ;

AMAREL 2MG

CP 830

P.P.V : 60DH40

LOI : 20E003
PER : 01.01.2023



6 118000 060031

composé musculaire (anabolisants) ;

mides

ycline

ype

imp. AJDR M000099-02 07/16 680X145mm

VARTEX® 80 mg/12,5 mg - 160 mg/12,5 mg - 320 mg/12,5 mg - 320 mg/25 mg, comprimidos

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

1. QU'EST-CE QUE CO-VARTEX, comprimés pelliculés ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- L'hydrochlorothiazide appartient à une classe de médicaments appelés diurétiques thiazidiques. Il fait également basser la pression artérielle.

Le fait d'abaisser cette pression arterielle jusqu'à un niveau normal peut également entraîner une insuffisance cardiaque. Le cœur devient alors moins efficace pour faire circuler le sang dans tout le corps.

- si vous êtes encapte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre CO-VATEX, comprimés pelliculés à hydrochlorothiazide) ou à l'un des autres composants contenus dans CO-VATEX.

Si l'une de ces situations s'applique à vous, ne prenez pas ce médicament et parlez-en à votre pharmacien ou à votre médecin.

- si votre taux sanguin de potassium est faible ;
- si vous présentez des diarrées ou vomissements sévères ;

Si vous présentez une telle note (réécriture) des frères du roi : si vous avez reçu récemment une transcription de l'administration royale ;

Si vous avez déjà pratiqué un goûtement, arrêtez-vous de pratiquer le goûtement à la fois que vous avez atteint les résultats désirés.

autotransfusio[n] et auto-immunite) : une transfusion de sang donneur chez un patient avec des anticorps anti-sang donneur peut entra[er] une anamn[ese] de choc et/ou d'immunite !



132140

- si vous êtes diabétique, si vous souffrez de la goutte ou si vous avez des taux sanguins élevés de cholestérol ou de grâisses auto-immune).

- si vous souhaitez une fève, une éruption clinaire et des douleurs articulaires, qui peuvent être des signes de lupus érythémateux disséminé (LED), une maladie également à la rubrique 4 « Quels sont les plus sévères ? » ;

- Si vous avez une défaillance de votre appareil, veuillez contacter notre service à la clientèle au 1-800-561-5555.

- Utiliser de CO-TEX est déconseillé si vous êtes dans ce cas ;
- Si vous avez une maladie qui touche les glandes surrenales ou les glandes thyroïdiennes, il faut que la maladie soit complètement guérie avant de prendre des cortisones.

- Si vous avez déjà effectué un dépassement (超過), faites-le à nouveau dans l'autre sens.
- Si vous présentez une tension (緊張) dans les bras, relâchez-les pour faire du rein.

Si vous souhaitez une meilleure protection contre les maladies cardio-vasculaires, suivez les recommandations de votre médecin pour établir un régime alimentaire sain et équilibré.

- si vous présentez des diarrhées ou vomissements sévères ;
- si vous avez une maladie cardiaque sévère ;
- si vous êtes de races doses de diurétiques ;

qui augmente la quantité de potassium dans le sang dès que l'endurance, votre médecin pourra vous faire faire des examens de dépistage des maladies cardiaques.

13214D Faites attention avec CO-VAREL, certains médicaments peuvent dépasser les recommandations. Votre médecin pourra vous conseiller sur l'ensemble de votre préparation.

Si l'une de ces situations s'applique à vous, ne prenez pas ce médicament et parlez-en à votre médecin.

- si vous avez du temps ou de l'insistance pour discuter ;
- si vous avez une tolérance à certains sures, contractez-le avant de prendre ce médicament.

- si vous suivez de classes de goutte;
- si vous suivez des sous dispositifs (respiratoires);
- si votre taux sanguin du sodium est inférieur à la normale ou si votre taux sanguin de calcium est supérieur à la normale malgré

Si vous avez des difficultés pour écrire, n'hésitez pas à demander des conseils ou à faire des exercices d'écriture (diaporama).

Si vous avez une mèche défectueuse du filtre (clothesline) mercant à la destruction des petits caenx billes dans le filtre (clothesline) pour empêcher les débris de tomber dans le lave-linge.

2 QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CO-VARET[®], comprimés pelliculés ? Ne prenez Jamais CO-VARET[®], comprimés pelliculés :

cependant du cœur et des reins de petit entrelier un accident vasculaire cérébral, une insuffisance cardiaque ou une insuffisance respiratoire. L'hypertension artérielle augmente le risque de ces maladies.

CO-VARTEX est une substance active qui n'est pas suffisamment contrôlée par les substances administratives.

fact également baser la pression artérielle.

L-hydrochlorothiazide appartient à une classe de médicaments appellés diurétiques. L-hydrochlorothiazide augmente le débit urinaire, ce qui peut entraîner une baisse de la pression artérielle.

Le *Vestibular appertient à la famille des antagonistes de l'angiotensine II qui admet à condition l'hypertension artérielle. L'angiotensine II est une substance présente dans l'organisme, qui stimule la contraction des vaisseaux sanguins, ce qui conduit à une augmentation de la pression artérielle. Le *Vestibular agit sur les récepteurs de l'angiotensine II et empêche leur activation, ce qui réduit la tension artérielle.**

1. QU'EST-CE QUE CO-VARTEX® COMPROMISSE PELLICULES ET DANS QUELLES CAS EST-IL UTILISE ?

• Ce mécanisme nous aide à être plus attentif et précis. Né de l'ouïe, j'arrive à quitter un groupe en cas de symptômes incongrus, mais pourra finir par nous aider à être plus attentif et précis.

- Si vous avez relevé une information, si vous avez un peu de temps à la fin de la réunion, vous pourrez poser une question à votre collègue.
- Grâce à cette notice, vous pourrez poser une question à votre collègue.
- Si vous avez relevé une information, si vous avez un peu de temps à la fin de la réunion, vous pourrez poser une question à votre collègue.
- Ce médiament vous a été prescrit par votre pharmacien. Né le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être dangereux.

Veuillez lire attentivement l'information de cette notice avant de prendre ce médicament.

CO-VARTEX® 80 mg/12,5 mg - 160 mg/12,5 mg - 160 mg/25 mg
 320 mg/12,5 mg - 320 mg/25 mg, comprimés pelliculés
 Valstaran / Hydrochlorothiazide

- si vous êtes diabétique, si vous souffrez de la goutte ou si vous avez des taux sanguins élevés de cholestérol ou de grâisses auto-immune).

- si vous souhaitez une fève, une éruption clinaire et des douleurs articulaires, qui peuvent être des signes de lupus érythémateux disséminé (LED), une maladie également à la rubrique 4 « Quels sont les plus désastreux symptômes ? ».

- Si vous avez une défaillance de votre appareil, veuillez contacter le service client de CO-VARTEX. Vous ne devrez plus remplir de formulaires pour faire valoir votre garantie.

- Utiliser de CO-TEX est déconseillé si vous êtes dans ce cas ;
- Si vous avez une maladie qui touche les glandes surrenales ou les glandes thyroïdiennes, il faut que la maladie soit complètement guérie avant de prendre Aldosterone.

- Si vous avez déjà effectué un dépassement (rapportissement) des autres du train;
- Si vous présentez une tension (hypertension) ou maladie cardiaque;

Si vous souhaitez une meilleure protection contre les maladies cardio-vasculaires, suivez les recommandations de votre médecin pour établir un régime alimentaire sain et équilibré.

- si vous présentez des diarrhées ou vomissements sévères ;
- si vous avez une maladie cardiaque sévère ;
- si vous prenez des médicaments sévères.

qui augmente la quantité de potassium dans le sang dès que l'endurance, votre médecin pourra vous faire faire des examens de dépistage des maladies cardiaques.

13214D Faites attention avec CO-VAREL, certains médicaments peuvent déclencher des réactions allergiques. Votre médecin pourra vous conseiller si vous prenez des suppléments complémentaires.

Si l'une de ces situations s'applique à vous, ne prenez pas ce médicament et parlez-en à votre médecin.

- si vous avez du temps ou de l'insistance pour discuter ;
- si vous avez une tolérance à certains sures, contractez-le avant de prendre ce médicament.

- si vous suivez de classes de goutte;
- si vous suivez des sous dispositifs (respiratoires);
- si votre taux sanguin du sodium est inférieur à la normale ou si votre taux sanguin de calcium est supérieur à la normale malgré

Si vous avez des difficultés pour écrire, n'hésitez pas à demander des conseils ou à faire des exercices d'écriture (diaporama).

2 QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CO-VARET[®], comprimés pelliculés ? Ne prenez Jamais CO-VARET[®], comprimés pelliculés :

cependant du cœur et des reins de petit entretien en accident vasculaire cérébral, une insuffisance cardiaque ou une insuffisance respiratoire. L'hypertension artérielle augmente le risque de ces maladies.

CO-VARTEX est une substance active qui n'est pas utilisée dans le traitement de l'hypertension artérielle ou dans les substances administrées seule.

fact également baser la pression artérielle.

L-lysochlorothiobacillus appartient à une classe de bactéries qui dégradent les sulfures minéraux et peuvent également dégrader certains hydrocarbures et les déchets organiques.

Le *Vestibular appertient à la famille des antagonistes de l'angiotensine II qui admet à condition l'hypertension artérielle. L'angiotensine II est une substance présente dans l'organisme, qui stimule la contraction des vaisseaux sanguins, ce qui conduit à une augmentation de la pression artérielle. Le *Vestibular agit sur les récepteurs de l'angiotensine II et empêche leur activation, ce qui réduit la tension artérielle.**

1. QU'EST-CE QUE CO-VARTEX® COMPROMISSE PELLICULES ET DANS QUELLES CAS EST-IL UTILISE ?

• Ce mécanisme nous aide à être plus attentif et précis. Né de l'ouïe, j'arrive à quitter un groupe en cas de symptômes incongrus, cela pourrait lui faire du mal.

- Si vous avez relevé une information, si vous avez un peu de temps à la fin de la réunion, vous pourrez poser une question à votre collègue.
- Grâce à cette notice, vous pourrez poser une question à votre collègue.
- Si vous avez relevé une information, si vous avez un peu de temps à la fin de la réunion, vous pourrez poser une question à votre collègue.
- Ce médiament vous a été prescrit par votre pharmacien. Né le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être dangereux.

Veuillez lire attentivement l'information de cette notice avant de prendre ce médicament.

CO-VARTEX® 80 mg/12,5 mg - 160 mg/12,5 mg - 160 mg/25 mg
 320 mg/12,5 mg - 320 mg/25 mg, comprimés pelliculés
 Valstaran / Hydrochlorothiazide