

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 canaux, 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 canaux.

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 SOCIÉTÉ A RESPONSABILITÉ LIMITÉE - 10, rue Hassan II, BP 10000, Casablanca - Maroc
Tél : 0522 60 18 94 - Fax : 0522 60 18 95 - Email : contact@mupras.com



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

N° W19-520614

52097

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule :

875

Société :

Royal Air Maroc

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre

Nom & Prénom :

KABBAJ A2 Edine

Date de naissance :

1942

Adresse :

11, rue des Boutiques OASIS
casablanca

Tél. :

0522 250806

Total des frais engagés :

2205,50 DH

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr LAHLOU LAHRICHI Rajaâ
O.R.L.
Bd Grande Ceinture H.M.
Casablanca - Tél. : 0522 60 18 94

Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

BENWANI Laâfizer Naima

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☒ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

obésité

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.

18 DEC. 2020

ACCUEIL

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 :

Casablanca

Le :

4/12/2020

Signature de l'adhérent(e) :

[Signature]

Dr Narjisse KABBAJ Ep. IDRISSE

Spécialiste en Anesthésie
Réanimation

Diplômée de la Faculté
de médecine et de pharmacie
de Casablanca



الدكتورة نرجس قباچ زوجة إدريسي
اختصاصية في التخدير
والإنعاش
خريجة كلية الطب
والصيدلة بالدار البيضاء

Casablanca

الدار البيضاء في

Mme Bennani Naïma cp KABBAT

1h, 08 x 3

Doliprane 1g cp

1cp x 3 / j - At 06j

222, 00 x 1

Augmentin 1g sachet

30, 60 x 10

1g x 3 / j - At 08j

Ericha cp

At 3 min

1cp x 2 / j

Oto Sen auriculaire

1pt x 3 / j

2 ovilles / pt

88, 00 x 3

Antec 1g cp / j - At 03 min

57, Bd du 11 Janvier - App 9 - 3ème étage
Casablanca

E-mail : kabbajnarjisse@hotmail.com

Docteur Narjisse KABBAJ
Spécialiste en Anesthésie
Réanimation

Pharmacie ABOU DARI
Rue des Moureaux
Oasis - Casablanca
0522 99 64 21

• Dazen cp

1cp x 3/j

Pst 10j

• Aeromax

1 Appx2/j

Pst 07j

123,6+3.

• INexium 40 mg

1cp x 2/j

Pst 7j

puis 1cp/j le matin pst 1 mois

370,8+
913,50

1283,50

SYNTHEMEDIC

22 rue zoubair bnou al aouam roches
noires casablanca

INEXIUM

40 mg

Cpr GR

Boîte 14

641N50MP/21A/RQ P.P.V.: 123,60 DH

6 118001 020607

SYNTHEMEDIC

22 rue zoubair bnou al aouam roches

noires casablanca

INEXIUM

40 mg

Cpr GR

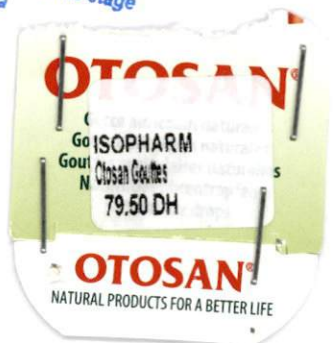
Boîte 14

641N50MP/21A/RQ P.P.V.: 123,60 DH

6 118001 020607

Pharmacie ABOU DABI
Rue des Bouvreuils
Casablanca
Tel: 0522 99 64 10

Docteur Narjisse KABBAJ
Spécialiste en Anesthésie
Réanimation
57, Bd du 11 Janvier - App 9 - 3ème étage
Casablanca



SYNTHEMEDIC

22 rue zoubair bnou al aouam roches
noires casablanca

INEXIUM

40 mg

Cpr GR

Boîte 14

641N50MP/21A/RQ P.P.V.: 123,60 DH

6 118001 020607

Doliprane®

PARACÉTAMOL

Doliprane® 1000 mg ○

PARACÉTAMOL

10 comprimés



6 118000 040972

DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé :

La substance active est : paracétamol 1000 mg (1111,11 mg), pour un comprimé.

Les autres composants sont : croscarme mais pré-gélatinisé, acide stéarique (origine végétale).

QU'EST-CE QUE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ?

Ce médicament contient du paracétamol. Il est utilisé pour soulager des douleurs telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses. Il peut également être prescrit par votre médecin dans les douleurs de l'arthrose.

Cette présentation est réservée à l'adulte (à partir de 15 ans) :

Lire attentivement la rubrique "Posologie".

Pour les enfants de moins de 15 ans, il existe d'autres présentations de paracétamol. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ?

Contre-indications :

Ne pas prendre DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé dans les cas suivants :
allergie connue au paracétamol, maladie grave du foie, enfant de moins de 15 ans.

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVEC DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ :

Précautions Particulières :

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

Mises en garde :

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. chapitre "Posologie").

Grossesse et allaitement :

Le Paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.



Doliprane®

PARACÉTAMOL

Doliprane® 1000 mg ○

PARACÉTAMOL

10 comprimés



6 118000 040972

DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé :

La substance active est : paracétamol 1000 mg (1111,11 mg), pour un comprimé.

Les autres composants sont : croscarme mais pré-gélatinisé, acide stéarique (origine végétale).

QU'EST-CE QUE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ?

Ce médicament contient du paracétamol. Il est utilisé pour soulager des douleurs telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses. Il peut également être prescrit par votre médecin dans les douleurs de l'arthrose.

Cette présentation est réservée à l'adulte (à partir de 15 ans) :

Lire attentivement la rubrique "Posologie".

Pour les enfants de moins de 15 ans, il existe d'autres présentations de paracétamol. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ?

Contre-indications :

Ne pas prendre DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé dans les cas suivants :
allergie connue au paracétamol, maladie grave du foie, enfant de moins de 15 ans.

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVEC DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ :

Précautions Particulières :

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

Mises en garde :

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. chapitre "Posologie").

Grossesse et allaitement :

Le Paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.



Doliprane®

PARACÉTAMOL

Doliprane® 1000 mg ○

PARACÉTAMOL

10 comprimés



6 118000 040972

DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé :

La substance active est : paracétamol 1000 mg (1111,11 mg), pour un comprimé.

Les autres composants sont : croscarme mais pré-gélatinisé, acide stéarique (origine végétale).

QU'EST-CE QUE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ?

Ce médicament contient du paracétamol. Il est utilisé pour soulager des douleurs telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses. Il peut également être prescrit par votre médecin dans les douleurs de l'arthrose.

Cette présentation est réservée à l'adulte (à partir de 15 ans) :

Lire attentivement la rubrique "Posologie".

Pour les enfants de moins de 15 ans, il existe d'autres présentations de paracétamol. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ?

Contre-indications :

Ne pas prendre DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé dans les cas suivants :
allergie connue au paracétamol, maladie grave du foie, enfant de moins de 15 ans.

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVEC DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ :

Précautions Particulières :

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

Mises en garde :

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. chapitre "Posologie").

Grossesse et allaitement :

Le Paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.



ESDREX® 25 mg, Comprimés sécables, Boîte

Hydrochlorothiazide

دروكلوروثيازيد

Esidrex® 25 mg
Hydrochlorothiazide
20 comprimés sécables



Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :
Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, ils pourraient le leur faire nuire, 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.

1. Que contient cette notice ?
2. Qu'est-ce que ESDREX® 25 mg, comprimés sécables et dans quels cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ESDREX® 25 mg, comprimés sécables ?
4. Comment prendre ESDREX® 25 mg, comprimés sécables ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver ESDREX® 25 mg, comprimés sécables ?
7. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE ESDREX® 25 mg, COMPRIMÉS SÉCABLES ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :
ESDREX® appartient à une classe de médicaments appelée diurétiques thiazidiques. Ce médicament augmente la quantité d'eau éliminée par les urines.
(Code ATC : C03AA03).

Indications thérapeutiques :

Ce médicament est utilisé :
- Pour traiter des gonflements (ou œdèmes).
- Pour traiter une tension artérielle élevée. Dans ce cas il peut être prescrit seul ou en association avec d'autres médicaments.

2. QUELS SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ESDREX® 25 mg, comprimés sécables ?

• Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :
Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre-indications :

Ne prenez jamais ESDREX® 25 mg, comprimés sécables dans les cas suivants :
- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active (hydrochlorothiazide) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

- Si vous êtes incapable d'uriner (présentez une anurie).
- Si vous avez une insuffisance rénale sévère.
- Si vous êtes allergique (hypersensible au lait, en raison de la présence d'amidon de blé).

Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, prévenez votre médecin avant de prendre ESDREX® 25 mg, comprimés sécables.

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec ESDREX® 25 mg, comprimés sécables :
Avant de prendre le traitement, avisez votre médecin :

• Si vous avez une maladie grave des reins ou du foie.
• Si vous présentez une sténose de l'artère rénale (rétrécissement des vaisseaux sanguins irriguant les deux reins ou un rein unique)
• Si vous avez un diabète (taux élevé de sucre dans le sang).
• Si votre taux sanguin de cholestérol ou de triglycérides est élevé.
• Si vous avez ou avez déjà eu une maladie appelée « lupus érythémateux » (appelée également « lupus » ou « LED »).

• Si votre taux sanguin de potassium est trop bas (avec ou sans symptômes tels qu'une faiblesse musculaire, des spasmes musculaires ou un rythme cardiaque anormal).

• Si votre taux sanguin de sodium est trop bas (avec ou sans symptômes tels de la fatigue, un état confusional, des contractions musculaires ou des convulsions).

• Si votre taux sanguin de calcium est élevé (avec ou sans symptômes tels que des nausées, des vomissements, une constipation, des douleurs à l'estomac, une envie fréquente d'uriner, une sensation de soif, une faiblesse musculaire ou des symptômes d'hypercalcémie).

• Si vous souffrez de crises de goutte (cristaux d'acide urique dans les articulations).
• Si vous ressentez une douleur dans l'œil ou une baisse de la vision. Ce pourrait être les symptômes d'une augmentation de la pression dans votre œil pouvant survenir dans les heures ou les semaines qui suivent la prise d'ESDREX®. Ceci peut entraîner des troubles permanents de la vision, en l'absence de traitement.

• Si vous souffrez d'allergie ou d'asthme.
• Si vous présentez des réactions cutanées telles qu'une éruption après une exposition au soleil.
• Si vous prenez tout autre médicament.

Ce médicament contient patients présentant une intolérance au syndrome de malabsorption (rare).

Ce médicament peut être d'absorption du gluten par suite à l'état de tractus digestifs d'une maladie ou 3. COMMENT PRENDRE

• Instruction pour un bon Posologie et mode d'ad. Veillez à toujours prendre votre médicament ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin.

Posologie :
Veillez à toujours prendre cette notice ou les indications de votre médecin ou pharmacien.

La dose habituelle en début de votre traitement peut décider de la dose sera ensuite réduite hypertension artérielle. La dose recommandée est de Veillez à toujours prendre ce médicament. Vérifiez auprès de votre médecin.

Mode d'administration :
Ce médicament est à prendre Avaler le(s) comprimé(s) sec(s). Fréquence d'administration : Ce médicament a un effet diurétique. Compte tenu de cet effet, il est pris, dans la journée, afin d'éviter d'éventuels effets indésirables. Vous devez prendre vos comprimés sécables en une seule fois, prenez le(s) le matin.

Durée du traitement :
Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez utiliser ce médicament.
Votre médecin fera régulièrement des contrôles afin de s'assurer que le traitement entraîne les effets attendus.

Si vous avez des questions sur la durée du traitement, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :
Si vous avez pris plus de ESDREX® 25 mg, comprimé sécable que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou les urgences si vous ressentez des nausées, une somnolence, des contractions musculaires, des troubles du rythme cardiaque (arythmie cardiaque), une tension artérielle basse (reconnaissable par des vertiges), un état confusional ou des troubles urinaires.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre une dose, prenez-la le plus rapidement possible le jour même et continuez votre traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre ESDREX® 25 mg, comprimé sécable :

N'arrêtez pas de prendre ESDREX® sauf si votre médecin vous le demande. Si vous interrompez le traitement, votre tension artérielle ne sera plus contrôlée (voir aussi le paragraphe 2).

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 INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

Effets nécessitant l'arrêt du traitement :
Si vous devez interrompre le traitement et consulter un médecin ou les urgences médicales si vous faites une réaction aux rayons du soleil (réaction sur la peau).

Effets indésirables très fréquents (peuvent affecter plus de 1 patient sur 10) :

• Augmentation du taux de lipides dans le sang (hyperlipidémie).
• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :

• Éruption cutanée avec démangeaisons (urticaire) et autres formes d'éruptions cutanées.

• Perte d'appétit, nausées, vomissements, diarrhées.
• Chute de la pression artérielle lors du passage de la position allongée à debout.
• Incapacité à obtenir ou à maintenir une érection (impuissance).
• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).
• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).
• Augmentation du taux d'acide urique dans le sang (hyperuricémie).

Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 100) :

ESDREX® 25 mg, Comprimés sécables, Boîte

Hydrochlorothiazide

دروكلوروثيازيد

Esidrex® 25 mg
Hydrochlorothiazide
20 comprimés sécables



Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :
Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, ils pourraient le leur faire nuire, 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.

1. Que contient cette notice ?
2. Qu'est-ce que ESDREX® 25 mg, comprimés sécables et dans quels cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ESDREX® 25 mg, comprimés sécables ?
4. Comment prendre ESDREX® 25 mg, comprimés sécables ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver ESDREX® 25 mg, comprimés sécables ?
7. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE ESDREX® 25 mg, COMPRIMÉS SÉCABLES ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :
ESDREX® appartient à une classe de médicaments appelée diurétiques thiazidiques. Ce médicament augmente la quantité d'eau éliminée par les urines.
(Code ATC : C03AA03).

Indications thérapeutiques :

Ce médicament est utilisé :
- Pour traiter des gonflements (ou œdèmes).
- Pour traiter une tension artérielle élevée. Dans ce cas il peut être prescrit seul ou en association avec d'autres médicaments.

2. QUELS SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ESDREX® 25 mg, comprimés sécables ?

• Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :
Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre-indications :

Ne prenez jamais ESDREX® 25 mg, comprimés sécables dans les cas suivants :
- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active (hydrochlorothiazide) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

- Si vous êtes incapable d'uriner (présentez une anurie).
- Si vous avez une insuffisance rénale sévère.
- Si vous êtes allergique (hypersensible au lait, en raison de la présence d'amidon de blé).

Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, prévenez votre médecin avant de prendre ESDREX® 25 mg, comprimés sécables.

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec ESDREX® 25 mg, comprimés sécables :

Avant de prendre le traitement, avisez votre médecin :

• Si vous avez une maladie grave des reins ou du foie.
• Si vous présentez une sténose de l'artère rénale (rétrécissement des vaisseaux sanguins irriguant les deux reins ou un rein unique)
• Si vous avez un diabète (taux élevé de sucre dans le sang).
• Si votre taux sanguin de cholestérol ou de triglycérides est élevé.
• Si vous avez ou avez déjà eu une maladie appelée « lupus érythémateux » (appelée également « lupus » ou « LED »).

• Si votre taux sanguin de potassium est trop bas (avec ou sans symptômes tels qu'une faiblesse musculaire, des spasmes musculaires ou un rythme cardiaque anormal).

• Si votre taux sanguin de sodium est trop bas (avec ou sans symptômes tels de la fatigue, un état confusionnel, des contractions musculaires ou des convulsions).

• Si votre taux sanguin de calcium est élevé (avec ou sans symptômes tels que des nausées, des vomissements, une constipation, des douleurs à l'estomac, une envie fréquente d'uriner, une sensation de soif, une faiblesse musculaire ou des symptômes d'hypercalcémie).

• Si vous souffrez de crises de goutte (cristaux d'acide urique dans les articulations).

• Si vous ressentez une douleur dans l'œil ou une baisse de la vision. Ce pourrait être les symptômes d'une augmentation de la pression dans votre œil pouvant survenir dans les heures ou les semaines qui suivent la prise d'ESDREX. Ceci peut entraîner des troubles permanents de la vision, en l'absence de traitement.

• Si vous souffrez d'allergie ou d'asthme.

• Si vous présentez des réactions cutanées telles qu'une éruption après une exposition au soleil.

• Si vous prenez tout autre médicament.

Ce médicament contient patients présentant une intolérance au syndrome de malabsorption (rare).

Ce médicament peut être d'absorption du gluten par suite à l'état de tractus digestifs d'une maladie ou 3. COMMENT PRENDRE

• Instruction pour un bon Posologie et mode d'ad.

Veillez à toujours prendre votre médicament ou pharmacien.

Veillez auprès de votre médecin.

Posologie

Veillez à toujours prendre cette notice ou les indications de votre médecin ou pharmacien.

La dose habituelle en début de votre traitement peut décider de la dose sera ensuite réduite.

La dose recommandée est de 25 mg. Veillez à toujours prendre ce médicament.

Mode d'administration

Ce médicament est à prendre à jeun (à l'estomac vide) comprimés sécables.

Fréquence d'administration

Ce médicament a un effet diurétique. Compte tenu de cet effet, il est pris, dans la journée, afin d'éviter d'éventuels problèmes.

Vous devez prendre vos comprimés sécables en une seule fois, prenez le(s) le matin.

Durée du traitement

Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez utiliser ce médicament.

Votre médecin fera régulièrement des contrôles afin de s'assurer que le traitement entraîne les effets attendus.

Si vous avez des questions sur la durée du traitement, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de ESDREX 25 mg, comprimé sécable que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou les urgences si vous ressentez des nausées, une somnolence, des contractions musculaires, des troubles du rythme cardiaque (arythmie cardiaque), une tension artérielle basse (reconnaissable par des vertiges), un état confusionnel ou des troubles urinaires.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre une dose, prenez-la le plus rapidement possible le jour même et continuez votre traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre ESDREX 25 mg, comprimé sécable :

N'arrêtez pas de prendre ESDREX sauf si votre médecin vous le demande. Si vous interrompez le traitement, votre tension artérielle ne sera plus contrôlée (voir aussi le paragraphe 2).

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

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.

Effets nécessitant l'arrêt du traitement :

• Si vous devez interrompre le traitement et consulter un médecin ou les urgences médicales si vous faites une réaction aux rayons du soleil (réaction sur la peau).

Effets indésirables très fréquents (peuvent affecter plus de 1 patient sur 10) :

• Augmentation du taux de lipides dans le sang (hyperlipidémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :

• Éruption cutanée avec démangeaisons (urticaire) et autres formes d'éruptions cutanées.

• Perte d'appétit, nausées, vomissements, diarrhées.

• Chute de la pression artérielle lors du passage de la position allongée à debout.

• Incapacité à obtenir ou à maintenir une érection (impuissance).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

Augmentation du taux d'acide urique dans le sang (hyperuricémie).

Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 100) :

ESDREX® 25 mg, Comprimés sécables, Boîte

Hydrochlorothiazide

دروكلوروثيازيد

Esidrex® 25 mg
Hydrochlorothiazide
20 comprimés sécables



Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :
Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, ils pourraient le leur faire nuire, 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.

1. Que contient cette notice ?
2. Qu'est-ce que ESDREX® 25 mg, comprimés sécables et dans quels cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ESDREX® 25 mg, comprimés sécables ?
4. Comment prendre ESDREX® 25 mg, comprimés sécables ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver ESDREX® 25 mg, comprimés sécables ?
7. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE ESDREX® 25 mg, COMPRIMÉS SÉCABLES ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :
ESDREX® appartient à une classe de médicaments appelée diurétiques thiazidiques. Ce médicament augmente la quantité d'eau éliminée par les urines.
(Code ATC : C03AA03).

Indications thérapeutiques :

Ce médicament est utilisé :
- Pour traiter des gonflements (ou œdèmes).
- Pour traiter une tension artérielle élevée. Dans ce cas il peut être prescrit seul ou en association avec d'autres médicaments.

2. QUELS SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ESDREX® 25 mg, comprimés sécables ?

• Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :
Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre-indications :

Ne prenez jamais ESDREX® 25 mg, comprimés sécables dans les cas suivants :
- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active (hydrochlorothiazide) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

- Si vous êtes incapable d'uriner (présentez une anurie).
- Si vous avez une insuffisance rénale sévère.
- Si vous êtes allergique (hypersensible au lait, en raison de la présence d'amidon de blé).

Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, prévenez votre médecin avant de prendre ESDREX® 25 mg, comprimés sécables.

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec ESDREX® 25 mg, comprimés sécables :

Avant de prendre le traitement, avisez votre médecin :

• Si vous avez une maladie grave des reins ou du foie.
• Si vous présentez une sténose de l'artère rénale (rétrécissement des vaisseaux sanguins irriguant les deux reins ou un rein unique)
• Si vous avez un diabète (taux élevé de sucre dans le sang).
• Si votre taux sanguin de cholestérol ou de triglycérides est élevé.
• Si vous avez ou avez déjà eu une maladie appelée « lupus érythémateux » (appelée également « lupus » ou « LED »).

• Si votre taux sanguin de potassium est trop bas (avec ou sans symptômes tels qu'une faiblesse musculaire, des spasmes musculaires ou un rythme cardiaque anormal).

• Si votre taux sanguin de sodium est trop bas (avec ou sans symptômes tels de la fatigue, un état confusionnel, des contractions musculaires ou des convulsions).

• Si votre taux sanguin de calcium est élevé (avec ou sans symptômes tels que des nausées, des vomissements, une constipation, des douleurs à l'estomac, une envie fréquente d'uriner, une sensation de soif, une faiblesse musculaire ou des symptômes d'hypercalcémie).

• Si vous souffrez de crises de goutte (cristaux d'acide urique dans les articulations).

• Si vous ressentez une douleur dans l'œil ou une baisse de la vision. Ce pourrait être les symptômes d'une augmentation de la pression dans votre œil pouvant survenir dans les heures ou les semaines qui suivent la prise d'ESDREX. Ceci peut entraîner des troubles permanents de la vision, en l'absence de traitement.

• Si vous souffrez d'allergie ou d'asthme.

• Si vous présentez des réactions cutanées telles qu'une éruption après une exposition au soleil.

• Si vous prenez tout autre médicament.

Ce médicament contient patients présentant une intolérance au syndrome de malabsorption (rare).

Ce médicament peut être d'absorption du gluten par seulement à l'état de traces.

3. COMMENT PRENDRE

• Instruction pour un bon

Posologie et mode d'ad-
Veuillez à toujours prendre
votre médicament ou pharma-
Vérifiez auprès de votre m-

Posologie

Veuillez à toujours prendre
cette notice ou les indicat-
votre médecin ou pharma-

La dose habituelle en début d-
votre médicament peut décider d-
La dose sera ensuite réduite
hypertension artérielle.

La dose recommandée est de
Veuillez à toujours prendre ce
votre médecin. Vérifiez auprès

Mode d'administration

Ce médicament est à prendre
Avaliez le(s) comprimé(s) sécable(s).

Fréquence d'administration

Ce médicament a un effet diurétique.
Compte tenu de cet effet, il est pré-

La journée, afin d'éviter d'éventuel-
vous devez prendre vos comprimés sécables en une seule fois, prenez le(s) le

Durée du traitement

Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez utiliser ce médicament.

Votre médecin fera régulièrement des contrôles afin de s'assurer que le traitement entraîne les effets attendus.

Si vous avez des questions sur la durée du traitement, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de ESDREX® 25 mg, comprimé sécable que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou les urgences si vous ressentez des nausées, une somnolence, des contractions musculaires, des troubles du rythme cardiaque (arythmie cardiaque), une tension artérielle basse (reconnaissable par des vertiges), un état confusionnel ou des troubles urinaires.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre une dose, prenez-la le plus rapidement possible le jour même et continuez votre traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre ESDREX® 25 mg, comprimé sécable :

N'arrêtez pas de prendre ESDREX® sauf si votre médecin vous le demande. Si vous interrompez le traitement, votre tension artérielle ne sera plus contrôlée (voir aussi le paragraphe 2).

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 INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

Effets nécessitant l'arrêt du traitement :

• Si vous devez interrompre le traitement et consulter un médecin ou les urgences médicales si vous faites une réaction aux rayons du soleil (réaction sur la peau).

Effets indésirables très fréquents (peuvent affecter plus de 1 patient sur 10) :

• Augmentation du taux de lipides dans le sang (hyperlipidémie).
• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :

• Éruption cutanée avec démangeaisons (urticaire) et autres formes d'éruptions cutanées.

• Perte d'appétit, nausées, vomissements, diarrhées.

• Chute de la pression artérielle lors du passage de la position allongée à debout.

• Incapacité à obtenir ou à maintenir une érection (impuissance).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).
• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).
Augmentation du taux d'acide urique dans le sang (hyperuricémie).

Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 100) :

ESDREX® 25 mg, Comprimés sécables, Boîte

Hydrochlorothiazide

دروكلوروثيازيد

Esidrex® 25 mg
Hydrochlorothiazide
20 comprimés sécables



Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :
Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, ils pourraient le leur faire nuire, 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.

1. Que contient cette notice ?
2. Qu'est-ce que ESDREX® 25 mg, comprimés sécables et dans quels cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ESDREX® 25 mg, comprimés sécables ?
4. Comment prendre ESDREX® 25 mg, comprimés sécables ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver ESDREX® 25 mg, comprimés sécables ?
7. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE ESDREX® 25 mg, COMPRIMÉS SÉCABLES ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :
ESDREX® appartient à une classe de médicaments appelée diurétiques thiazidiques. Ce médicament augmente la quantité d'eau éliminée par les urines.
(Code ATC : C03AA03).

Indications thérapeutiques :

Ce médicament est utilisé :
- Pour traiter des gonflements (ou œdèmes).
- Pour traiter une tension artérielle élevée. Dans ce cas il peut être prescrit seul ou en association avec d'autres médicaments.

2. QUELS SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ESDREX® 25 mg, comprimés sécables ?

• Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :
Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre-indications :

Ne prenez jamais ESDREX® 25 mg, comprimés sécables dans les cas suivants :
- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active (hydrochlorothiazide) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

- Si vous êtes incapable d'uriner (présentez une anurie).
- Si vous avez une insuffisance rénale sévère.
- Si vous êtes allergique (hypersensible) au lait, en raison de la présence d'amidon de blé.

Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, prévenez votre médecin avant de prendre ESDREX® 25 mg, comprimés sécables.

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec ESDREX® 25 mg, comprimés sécables :

Avant de prendre le traitement, avisez votre médecin :

• Si vous avez une maladie grave des reins ou du foie.
• Si vous présentez une sténose de l'artère rénale (rétrécissement des vaisseaux sanguins irriguant les deux reins ou un rein unique)
• Si vous avez un diabète (taux élevé de sucre dans le sang).
• Si votre taux sanguin de cholestérol ou de triglycérides est élevé.
• Si vous avez ou avez déjà eu une maladie appelée « lupus érythémateux » (appelée également « lupus » ou « LED »).

• Si votre taux sanguin de potassium est trop bas (avec ou sans symptômes tels qu'une faiblesse musculaire, des spasmes musculaires ou un rythme cardiaque anormal).

• Si votre taux sanguin de sodium est trop bas (avec ou sans symptômes tels de la fatigue, un état confusionnel, des contractions musculaires ou des convulsions).

• Si votre taux sanguin de calcium est élevé (avec ou sans symptômes tels que des nausées, des vomissements, une constipation, des douleurs à l'estomac, une envie fréquente d'uriner, une sensation de soif, une faiblesse musculaire ou des symptômes d'hypercalcémie).

• Si vous souffrez de crises de goutte (cristaux d'acide urique dans les articulations).

• Si vous ressentez une douleur dans l'œil ou une baisse de la vision. Ce pourrait être les symptômes d'une augmentation de la pression dans votre œil pouvant survenir dans les heures ou les semaines qui suivent la prise d'ESDREX. Ceci peut entraîner des troubles permanents de la vision, en l'absence de traitement.

• Si vous souffrez d'allergie ou d'asthme.

• Si vous présentez des réactions cutanées telles qu'une éruption après une exposition au soleil.

• Si vous prenez tout autre médicament.

Ce médicament contient patients présentant une intolérance au syndrome de malabsorption (rare).

Ce médicament peut être d'absorption du gluten par suite à l'état de tractus digestifs d'une maladie ou 3. COMMENT PRENDRE

• Instruction pour un bon Posologie et mode d'ad.

Veuillez à toujours prendre votre médicament ou pharmacien.

Vérifiez auprès de votre médecin.

Posologie

Veuillez à toujours prendre cette notice ou les indications de votre médecin ou pharmacien.

La dose habituelle en début de votre traitement peut décider de la dose sera ensuite réduite.

La dose recommandée est de 25 mg. La dose recommandée est de 25 mg. La dose recommandée est de 25 mg.

Veuillez à toujours prendre ce médicament.

Mode d'administration

Ce médicament est à prendre Avaler le(s) comprimé(s) sec(s).

Fréquence d'administration

Ce médicament a un effet diurétique. Compte tenu de cet effet, il est pris, dans la journée, afin d'éviter d'éventuels effets indésirables.

Vous devez prendre vos comprimés sécables en une seule fois, prenez le(s) le matin.

Durée du traitement

Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez utiliser ce médicament.

Votre médecin fera régulièrement des contrôles afin de s'assurer que le traitement entraîne les effets attendus.

Si vous avez des questions sur la durée du traitement, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de ESDREX® 25 mg, comprimé sécable que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou les urgences si vous ressentez des nausées, une somnolence, des contractions musculaires, des troubles du rythme cardiaque (arythmie cardiaque), une tension artérielle basse (reconnaissable par des vertiges), un état confusionnel ou des troubles urinaires.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre une dose, prenez-la le plus rapidement possible le jour même et continuez votre traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre ESDREX® 25 mg, comprimé sécable :

N'arrêtez pas de prendre ESDREX® sauf si votre médecin vous le demande. Si vous interrompez le traitement, votre tension artérielle ne sera plus contrôlée (voir aussi le paragraphe 2).

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

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.

Effets nécessitant l'arrêt du traitement :

• Une douleur intense lors du traitement et consulter un médecin ou les urgences médicales si vous faites une réaction aux rayons du soleil (réaction sur la peau).

Effets indésirables très fréquents (peuvent affecter plus de 1 patient sur 10) :

• Augmentation du taux de lipides dans le sang (hyperlipidémie).
• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :

• Éruption cutanée avec démangeaisons (urticaire) et autres formes d'éruptions cutanées.

• Perte d'appétit, nausées, vomissements, diarrhées.

• Chute de la pression artérielle lors du passage de la position allongée à debout.

• Incapacité à obtenir ou à maintenir une érection (impuissance).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

Augmentation du taux d'acide urique dans le sang (hyperuricémie).

Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 100) :

ESDREX® 25 mg, Comprimés sécables, Boîte

Hydrochlorothiazide

دروكلوروثيازيد

Esidrex® 25 mg
Hydrochlorothiazide
20 comprimés sécables



Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :
Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, ils pourraient le leur faire nuire, 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.

1. Que contient cette notice ?
2. Qu'est-ce que ESDREX® 25 mg, comprimés sécables et dans quels cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ESDREX® 25 mg, comprimés sécables ?
4. Comment prendre ESDREX® 25 mg, comprimés sécables ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver ESDREX® 25 mg, comprimés sécables ?
7. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE ESDREX® 25 mg, COMPRIMÉS SÉCABLES ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :
ESDREX® appartient à une classe de médicaments appelée diurétiques thiazidiques. Ce médicament augmente la quantité d'eau éliminée par les urines.
(Code ATC : C03AA03).

Indications thérapeutiques :

Ce médicament est utilisé :
- Pour traiter des gonflements (ou œdèmes).
- Pour traiter une tension artérielle élevée. Dans ce cas il peut être prescrit seul ou en association avec d'autres médicaments.

2. QUELS SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ESDREX® 25 mg, comprimés sécables ?

• Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :
Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre-indications :

Ne prenez jamais ESDREX® 25 mg, comprimés sécables dans les cas suivants :
- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active (hydrochlorothiazide) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

- Si vous êtes incapable d'uriner (présentez une anurie).
- Si vous avez une insuffisance rénale sévère.
- Si vous êtes allergique (hypersensible au lait, en raison de la présence d'amidon de blé).

Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, prévenez votre médecin avant de prendre ESDREX® 25 mg, comprimés sécables.

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec ESDREX® 25 mg, comprimés sécables :
Avant de prendre le traitement, avisez votre médecin :

• Si vous avez une maladie grave des reins ou du foie.
• Si vous présentez une sténose de l'artère rénale (rétrécissement des vaisseaux sanguins irriguant les deux reins ou un rein unique)
• Si vous avez un diabète (taux élevé de sucre dans le sang).
• Si votre taux sanguin de cholestérol ou de triglycérides est élevé.
• Si vous avez ou avez déjà eu une maladie appelée « lupus érythémateux » (appelée également « lupus » ou « LED »).

• Si votre taux sanguin de potassium est trop bas (avec ou sans symptômes tels qu'une faiblesse musculaire, des spasmes musculaires ou un rythme cardiaque anormal).

• Si votre taux sanguin de sodium est trop bas (avec ou sans symptômes tels de la fatigue, un état confusional, des contractions musculaires ou des convulsions).

• Si votre taux sanguin de calcium est élevé (avec ou sans symptômes tels que des nausées, des vomissements, une constipation, des douleurs à l'estomac, une envie fréquente d'uriner, une sensation de soif, une faiblesse musculaire ou des symptômes d'hypercalcémie).

• Si vous souffrez de crises de goutte (cristaux d'acide urique dans les articulations).

• Si vous ressentez une douleur dans l'œil ou une baisse de la vision. Ce pourrait être les symptômes d'une augmentation de la pression dans votre œil pouvant survenir dans les heures ou les semaines qui suivent la prise d'ESDREX. Ceci peut entraîner des troubles permanents de la vision, en l'absence de traitement.

• Si vous souffrez d'allergie ou d'asthme.

• Si vous présentez des réactions cutanées telles qu'une éruption après une exposition au soleil.

• Si vous prenez tout autre médicament.

Ce médicament contient patients présentant une insuffisance rénale ou syndrome de malabsorption (rare).

Ce médicament peut être d'absorption du gluten par suite de la présence de traces de gluten dans les comprimés.

3. COMMENT PRENDRE ESDREX® 25 mg, comprimés sécables ?

• Instruction pour un bon usage :
Posologie et mode d'administration :

Veillez à toujours prendre votre médicament ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin.

Posologie :
Veillez à toujours prendre votre médicament ou pharmacien.

La dose habituelle en début de votre traitement peut varier de la dose sera ensuite réduite.

La dose recommandée est de 25 mg une fois par jour. Veillez à toujours prendre ce médicament. Vérifiez auprès de votre médecin.

Mode d'administration :
Ce médicament est à prendre avec de l'eau.

Fréquence d'administration :
Ce médicament a un effet diurétique. Compte tenu de cet effet, il est pris, dans la journée, afin d'éviter d'éventuels problèmes de sommeil.

Vous devez prendre vos comprimés sécables en une seule fois, prenez le(s) le matin.

Durée du traitement :
Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez utiliser ce médicament.

Votre médecin fera régulièrement des contrôles afin de s'assurer que le traitement entraîne les effets attendus.

Si vous avez des questions sur la durée du traitement, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :
Si vous avez pris plus de ESDREX® 25 mg, comprimés sécables que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou les urgences si vous ressentez des nausées, une somnolence, des contractions musculaires, des troubles du rythme cardiaque (arythmie cardiaque), une tension artérielle basse (reconnaissable par des vertiges), un état confusional ou des troubles urinaires.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :
Si vous oubliez de prendre une dose, prenez-la le plus rapidement possible le jour même et continuez votre traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Si vous arrêtez de prendre ESDREX® 25 mg, comprimés sécables :
N'arrêtez pas de prendre ESDREX® sauf si votre médecin vous le demande. Si vous interrompez le traitement, votre tension artérielle ne sera plus contrôlée (voir aussi le paragraphe 2).

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 INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

Effets nécessitant l'arrêt du traitement :
Si vous devez interrompre le traitement et consulter un médecin ou les urgences médicales si vous faites une réaction aux rayons du soleil (réaction sur la peau).

Effets indésirables très fréquents (peuvent affecter plus de 1 patient sur 10) :
• Augmentation du taux de lipides dans le sang (hyperlipidémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :
• Éruption cutanée avec démangeaisons (urticaire) et autres formes d'éruptions cutanées.

• Perte d'appétit, nausées, vomissements, diarrhées.

• Chute de la pression artérielle lors du passage de la position allongée à debout.

• Incapacité à obtenir ou à maintenir une érection (impuissance).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

Augmentation du taux d'acide urique dans le sang (hyperuricémie).

Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 100) :
• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hy

ESDREX® 25 mg, Comprimés sécables, Boîte

Hydrochlorothiazide

دروكلوروثيازيد

Esidrex® 25 mg
Hydrochlorothiazide
20 comprimés sécables



Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :
Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, ils pourraient le leur faire nuire, 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.

1. Que contient cette notice ?
2. Qu'est-ce que ESDREX® 25 mg, comprimés sécables et dans quels cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ESDREX® 25 mg, comprimés sécables ?
4. Comment prendre ESDREX® 25 mg, comprimés sécables ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver ESDREX® 25 mg, comprimés sécables ?
7. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE ESDREX® 25 mg, COMPRIMÉS SÉCABLES ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :
ESDREX® appartient à une classe de médicaments appelée diurétiques thiazidiques. Ce médicament augmente la quantité d'eau éliminée par les urines.
(Code ATC : C03AA03).

Indications thérapeutiques :

Ce médicament est utilisé :
- Pour traiter des gonflements (ou œdèmes).
- Pour traiter une tension artérielle élevée. Dans ce cas il peut être prescrit seul ou en association avec d'autres médicaments.

2. QUELS SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ESDREX® 25 mg, comprimés sécables ?

• Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :
Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre-indications :

Ne prenez jamais ESDREX® 25 mg, comprimés sécables dans les cas suivants :
- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active (hydrochlorothiazide) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

- Si vous êtes incapable d'uriner (présentez une anurie).
- Si vous avez une insuffisance rénale sévère.
- Si vous êtes allergique (hypersensible au lait, en raison de la présence d'amidon de blé).

Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, prévenez votre médecin avant de prendre ESDREX® 25 mg, comprimés sécables.

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec ESDREX® 25 mg, comprimés sécables :
Avant de prendre le traitement, avisez votre médecin :

• Si vous avez une maladie grave des reins ou du foie.
• Si vous présentez une sténose de l'artère rénale (rétrécissement des vaisseaux sanguins irriguant les deux reins ou un rein unique)
• Si vous avez un diabète (taux élevé de sucre dans le sang).
• Si votre taux sanguin de cholestérol ou de triglycérides est élevé.
• Si vous avez ou avez déjà eu une maladie appelée « lupus érythémateux » (appelée également « lupus » ou « LED »).

• Si votre taux sanguin de potassium est trop bas (avec ou sans symptômes tels qu'une faiblesse musculaire, des spasmes musculaires ou un rythme cardiaque anormal).

• Si votre taux sanguin de sodium est trop bas (avec ou sans symptômes tels de la fatigue, un état confusional, des contractions musculaires ou des convulsions).

• Si votre taux sanguin de calcium est élevé (avec ou sans symptômes tels que des nausées, des vomissements, une constipation, des douleurs à l'estomac, une envie fréquente d'uriner, une sensation de soif, une faiblesse musculaire ou des symptômes d'hypercalcémie).

• Si vous souffrez de crises de goutte (cristaux d'acide urique dans les articulations).

• Si vous ressentez une douleur dans l'œil ou une baisse de la vision. Ce pourrait être les symptômes d'une augmentation de la pression dans votre œil pouvant survenir dans les heures ou les semaines qui suivent la prise d'ESDREX. Ceci peut entraîner des troubles permanents de la vision, en l'absence de traitement.

• Si vous souffrez d'allergie ou d'asthme.

• Si vous présentez des réactions cutanées telles qu'une éruption après une exposition au soleil.

• Si vous prenez tout autre médicament.

Ce médicament contient patients présentant une intolérance au syndrome de malabsorption (rare).

Ce médicament peut être d'absorption du gluten par seulement à l'état de traces.

3. COMMENT PRENDRE ?

• Instruction pour un bon Posologie et mode d'ad.

Veuillez à toujours prendre votre médicament ou pharmacien.

Vérifiez auprès de votre médecin.

Posologie :
Veuillez à toujours prendre cette notice ou les indications.

Prenez votre médicament ou pharmacien.

La dose habituelle en début de votre traitement peut décider de la dose sera ensuite réduite.

La dose recommandée est de 25 mg.

La dose recommandée est de 25 mg.

Veuillez à toujours prendre ce médicament.

Mode d'administration :
Ce médicament est à prendre.

Avalez le(s) comprimé(s) sec(s).

Fréquence d'administration :
Ce médicament a un effet diurétique.

Compte tenu de cet effet, il est préférable de le prendre le matin.

• Si vous devez prendre vos comprimés sécables en une seule fois, prenez le(s) le matin.

Durée du traitement :
Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez utiliser ce médicament.

Votre médecin fera régulièrement des contrôles afin de s'assurer que le traitement entraîne les effets attendus.

Si vous avez des questions sur la durée du traitement, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :
Si vous avez pris plus de ESDREX® 25 mg, comprimé sécable que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou les urgences si vous ressentez des nausées, une somnolence, des contractions musculaires, des troubles du rythme cardiaque (arythmie cardiaque), une tension artérielle basse (reconnaissable par des vertiges), un état confusional ou des troubles urinaires.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :
Si vous oubliez de prendre une dose, prenez-la le plus rapidement possible le jour même et continuez votre traitement normalement. Ne prenez pas de dose double.

Ne prenez pas de dose double si vous avez oublié de prendre une dose.

Si vous arrêtez de prendre ESDREX® 25 mg, comprimé sécable :
N'arrêtez pas de prendre ESDREX® sauf si votre médecin vous le demande. Si vous interrompez le traitement, votre tension artérielle ne sera plus contrôlée (voir aussi le paragraphe 2).

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 INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

Effets nécessitant l'arrêt du traitement :
Si vous devez interrompre le traitement et consulter un médecin ou les urgences médicales si vous faites une réaction aux rayons du soleil (réaction sur la peau).

Effets indésirables très fréquents (peuvent affecter plus de 1 patient sur 10) :
• Augmentation du taux de lipides dans le sang (hyperlipidémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :
• Éruption cutanée avec démangeaisons (urticaire) et autres formes d'éruptions cutanées.

• Perte d'appétit, nausées, vomissements, diarrhées.

• Chute de la pression artérielle lors du passage de la position allongée à debout.

• Incapacité à obtenir ou à maintenir une érection (impuissance).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

Augmentation du taux d'acide urique dans le sang (hyperuricémie).

Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 100) :

ESDREX® 25 mg, Comprimés sécables, Boîte

Hydrochlorothiazide

دروكلوروثيازيد

Esidrex® 25 mg
Hydrochlorothiazide
20 comprimés sécables



Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :
Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, car ils pourraient le prendre à tort, 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.

1. Que contient cette notice ?
2. Qu'est-ce que ESDREX® 25 mg, comprimés sécables et dans quels cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ESDREX® 25 mg, comprimés sécables ?
4. Comment prendre ESDREX® 25 mg, comprimés sécables ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver ESDREX® 25 mg, comprimés sécables ?
7. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE ESDREX® 25 mg, COMPRIMÉS SÉCABLES ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :
ESDREX® appartient à une classe de médicaments appelée diurétiques thiazidiques. Ce médicament augmente la quantité d'eau éliminée par les urines.
(Code ATC : C03AA03).

Indications thérapeutiques :

Ce médicament est utilisé :
- Pour traiter des gonflements (ou œdèmes).
- Pour traiter une tension artérielle élevée. Dans ce cas il peut être prescrit seul ou en association avec d'autres médicaments.

2. QUELS SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ESDREX® 25 mg, comprimés sécables ?

• Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :
Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre-indications :

Ne prenez jamais ESDREX® 25 mg, comprimés sécables dans les cas suivants :
- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active (hydrochlorothiazide) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

- Si vous êtes incapable d'uriner (présentez une anurie).
- Si vous avez une insuffisance rénale sévère.
- Si vous êtes allergique (hypersensible) au lait, en raison de la présence d'amidon de blé.

Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, prévenez votre médecin avant de prendre ESDREX® 25 mg, comprimés sécables.

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec ESDREX® 25 mg, comprimés sécables :
Avant de prendre le traitement, avisez votre médecin :

• Si vous avez une maladie grave des reins ou du foie.
• Si vous présentez une sténose de l'artère rénale (rétrécissement des vaisseaux sanguins irriguant les deux reins ou un rein unique)
• Si vous avez un diabète (taux élevé de sucre dans le sang).
• Si votre taux sanguin de cholestérol ou de triglycérides est élevé.
• Si vous avez ou avez déjà eu une maladie appelée « lupus érythémateux » (appelée également « lupus » ou « LED »).

• Si votre taux sanguin de potassium est trop bas (avec ou sans symptômes tels qu'une faiblesse musculaire, des spasmes musculaires ou un rythme cardiaque anormal).

• Si votre taux sanguin de sodium est trop bas (avec ou sans symptômes tels de la fatigue, un état confusionnel, des contractions musculaires ou des convulsions).

• Si votre taux sanguin de calcium est élevé (avec ou sans symptômes tels que des nausées, des vomissements, une constipation, des douleurs à l'estomac, une envie fréquente d'uriner, une sensation de soif, une faiblesse musculaire ou des symptômes d'hypercalcémie).

• Si vous souffrez de crises de goutte (cristaux d'acide urique dans les articulations).
• Si vous ressentez une douleur dans l'œil ou une baisse de la vision. Ce pourrait être les symptômes d'une augmentation de la pression dans votre œil pouvant survenir dans les heures ou les semaines qui suivent la prise d'ESDREX®. Ceci peut entraîner des troubles permanents de la vision, en l'absence de traitement.

• Si vous souffrez d'allergie ou d'asthme.
• Si vous présentez des réactions cutanées telles qu'une éruption après une exposition au soleil.
• Si vous prenez tout autre médicament.

Ce médicament contient patients présentant une intolérance au syndrome de malabsorption (rare).

Ce médicament peut être d'absorption du gluten par seulement à l'état de traces.

3. COMMENT PRENDRE ?

• Instruction pour un bon Posologie et mode d'ad. Veillez à toujours prendre votre médicament ou pharmacien.

• Posologie :
Veillez à toujours prendre cette notice ou les indications de votre médecin ou pharmacien.

La dose habituelle en début de votre traitement peut décider de la dose sera ensuite réduite.

La dose recommandée est de 25 mg. Veillez à toujours prendre ce médicament. Vérifiez auprès de votre médecin.

Mode d'administration :
Ce médicament est à prendre Avalé (e) (s) comprimé(s) sec(s).

Fréquence d'administration :
Ce médicament a un effet diurétique. Compte tenu de cet effet, il est pris, dans la journée, afin d'éviter d'éventuels problèmes.

Vous devez prendre vos comprimés sécables en une seule fois, prenez le(s) le matin.

Durée du traitement :
Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez utiliser ce médicament.

Votre médecin fera régulièrement des contrôles afin de s'assurer que le traitement entraîne les effets attendus.

Si vous avez des questions sur la durée du traitement, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :
Si vous avez pris plus de ESDREX® 25 mg, comprimé sécable que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou les urgences si vous ressentez des nausées, une somnolence, des contractions musculaires, des troubles du rythme cardiaque (arythmie cardiaque), une tension artérielle basse (reconnaissable par des vertiges), un état confusionnel ou des troubles urinaires.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :
Si vous oubliez de prendre une dose, prenez-la le plus rapidement possible le jour même et continuez votre traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre ESDREX® 25 mg, comprimé sécable :
N'arrêtez pas de prendre ESDREX® sauf si votre médecin vous le demande. Si vous interrompez le traitement, votre tension artérielle ne sera plus contrôlée (voir aussi le paragraphe 2).

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

Effets nécessitant l'arrêt du traitement :
Si vous devez interrompre le traitement et consulter un médecin ou les urgences médicales si vous faites une réaction aux rayons du soleil (réaction sur la peau).

Effets indésirables très fréquents (peuvent affecter plus de 1 patient sur 10) :
• Augmentation du taux de lipides dans le sang (hyperlipidémie).
• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :
• Éruption cutanée avec démangeaisons (urticaire) et autres formes d'éruptions cutanées.

• Perte d'appétit, nausées, vomissements, diarrhées.
• Chute de la pression artérielle lors du passage de la position allongée à debout.

• Incapacité à obtenir ou à maintenir une érection (impuissance).
• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).
• Augmentation du taux d'acide urique dans le sang (hyperuricémie).

Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 100) :
• Diminution du taux de calcium dans le sang (hypocalcémie).

PPV :

Exp :

N° Lot :

30,60

ent),
se tard

ESDREX® 25 mg, Comprimés sécables, Boîte

Hydrochlorothiazide

دروكلوروثيازيد

Esidrex® 25 mg
Hydrochlorothiazide
20 comprimés sécables



Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :
Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, ils pourraient le leur faire nuire, 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.

1. Que contient cette notice ?
2. Qu'est-ce que ESDREX® 25 mg, comprimés sécables et dans quels cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ESDREX® 25 mg, comprimés sécables ?
4. Comment prendre ESDREX® 25 mg, comprimés sécables ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver ESDREX® 25 mg, comprimés sécables ?
7. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE ESDREX® 25 mg, COMPRIMÉS SÉCABLES ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :
ESDREX® appartient à une classe de médicaments appelée diurétiques thiazidiques. Ce médicament augmente la quantité d'eau éliminée par les urines. (Code ATC : C03AA03).

Indications thérapeutiques :

Ce médicament est utilisé :
- Pour traiter des gonflements (ou œdèmes).
- Pour traiter une tension artérielle élevée. Dans ce cas il peut être prescrit seul ou en association avec d'autres médicaments.

2. QUELS SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ESDREX® 25 mg, comprimés sécables ?

• Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :
Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre-indications :

Ne prenez jamais ESDREX® 25 mg, comprimés sécables dans les cas suivants :
- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active (hydrochlorothiazide) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

- Si vous êtes incapable d'uriner (présentez une anurie).
- Si vous avez une insuffisance rénale sévère.
- Si vous êtes allergique (hypersensible) au lait, en raison de la présence d'amidon de blé.

Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, prévenez votre médecin avant de prendre ESDREX® 25 mg, comprimés sécables.

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec ESDREX® 25 mg, comprimés sécables :

Avant de prendre le traitement, avisez votre médecin :
- Si vous avez une maladie grave des reins ou du foie.

- Si vous présentez une sténose de l'artère rénale (rétrécissement des vaisseaux sanguins irriguant les deux reins ou un rein unique)
- Si vous avez un diabète (taux élevé de sucre dans le sang).
- Si votre taux sanguin de cholestérol ou de triglycérides est élevé.

- Si vous avez ou avez déjà eu une maladie appelée « lupus érythémateux » (appelée également « lupus » ou « LED »).

- Si votre taux sanguin de potassium est trop bas (avec ou sans symptômes tels qu'une faiblesse musculaire, des spasmes musculaires ou un rythme cardiaque anormal).

- Si votre taux sanguin de sodium est trop bas (avec ou sans symptômes tels de la fatigue, un état confusional, des contractions musculaires ou des convulsions).

- Si votre taux sanguin de calcium est élevé (avec ou sans symptômes tels que des nausées, des vomissements, une constipation, des douleurs à l'estomac, une envie fréquente d'uriner, une sensation de soif, une faiblesse musculaire ou des symptômes d'hypercalcémie).

- Si vous souffrez de crises de goutte (cristaux d'acide urique dans les articulations).
- Si vous ressentez une douleur dans l'œil ou une baisse de la vision. Ce pourrait être les symptômes d'une augmentation de la pression dans votre œil pouvant survenir dans les heures ou les semaines qui suivent la prise d'ESDREX. Ceci peut entraîner des troubles permanents de la vision, en l'absence de traitement.

- Si vous souffrez d'allergie ou d'asthme.
- Si vous présentez des réactions cutanées telles qu'une éruption après une exposition au soleil.
- Si vous prenez tout autre médicament.

Ce médicament contient patients présentant une intolérance au syndrome de malabsorption (rare).

Ce médicament peut être d'absorption du gluten par seulement à l'état de traces.

3. COMMENT PRENDRE ?

• Instruction pour un bon Posologie et mode d'ad. Veillez à toujours prendre votre médicament ou pharmacien.

• Posologie :
Veillez à toujours prendre cette notice ou les indications de votre médecin ou pharmacien.

• La dose habituelle en début de votre traitement peut décider de la dose sera ensuite réduite.

• La dose recommandée est de 25 mg. Veillez à toujours prendre ce médicament. Vérifiez auprès de votre médecin.

Mode d'administration :
Ce médicament est à prendre.

• Fréquence d'administration :
Ce médicament a un effet diurétique. Compte tenu de cet effet, il est pris, dans la journée, afin d'éviter d'éventuels problèmes.

• Durée du traitement :
Veuillez toujours prendre ce médicament.

• Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :
Si vous avez pris plus de ESDREX® 25 mg, comprimés sécables que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou les urgences si vous ressentez des nausées, une somnolence, des contractions musculaires, des troubles du rythme cardiaque (arythmie cardiaque), une tension artérielle basse (reconnaissable par des vertiges), un état confusional ou des troubles urinaires.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :
Si vous oubliez de prendre une dose, prenez-la le plus rapidement possible le jour même et continuez votre traitement normalement. Ne prenez pas de dose double.

Si vous arrêtez de prendre ESDREX® 25 mg, comprimés sécables :
N'arrêtez pas de prendre ESDREX® sauf si votre médecin vous le demande. Si vous interrompez le traitement, votre tension artérielle ne sera plus contrôlée (voir aussi le paragraphe 2).

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

Effets nécessitant l'arrêt du traitement :
Si vous devez interrompre le traitement et consulter un médecin ou les urgences médicales si vous faites une réaction aux rayons du soleil (réaction sur la peau).

Effets indésirables très fréquents (peuvent affecter plus de 1 patient sur 10) :
- Augmentation du taux de lipides dans le sang (hyperlipidémie).
- Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :
- Éruption cutanée avec démangeaisons (urticaire) et autres formes d'éruptions cutanées.

- Perte d'appétit, nausées, vomissements, diarrhées.
- Chute de la pression artérielle lors du passage de la position allongée à debout.

- Incapacité à obtenir ou à maintenir une érection (impuissance).
- Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

- Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).
- Augmentation du taux d'acide urique dans le sang (hyperuricémie).

Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 100) :
- Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

- Augmentation du taux d'acide urique dans le sang (hyperuricémie).

- Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

PPV :

Exp :

N° Lot :

30,60

ent),
se tard

ESDREX® 25 mg, Comprimés sécables, Boîte

Hydrochlorothiazide

دروكلوروثيازيد

Esidrex® 25 mg
Hydrochlorothiazide
20 comprimés sécables



Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :
Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, ils pourraient le leur faire nuire, 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.

1. Que contient cette notice ?
2. Qu'est-ce que ESDREX® 25 mg, comprimés sécables et dans quels cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ESDREX® 25 mg, comprimés sécables ?
4. Comment prendre ESDREX® 25 mg, comprimés sécables ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver ESDREX® 25 mg, comprimés sécables ?
7. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE ESDREX® 25 mg, COMPRIMÉS SÉCABLES ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :
ESDREX® appartient à une classe de médicaments appelée diurétiques thiazidiques. Ce médicament augmente la quantité d'eau éliminée par les urines.
(Code ATC : C03AA03).

Indications thérapeutiques :

Ce médicament est utilisé :
- Pour traiter des gonflements (ou œdèmes).
- Pour traiter une tension artérielle élevée. Dans ce cas il peut être prescrit seul ou en association avec d'autres médicaments.

2. QUELS SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ESDREX® 25 mg, comprimés sécables ?

• Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :
Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre-indications :

Ne prenez jamais ESDREX® 25 mg, comprimés sécables dans les cas suivants :
- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active (hydrochlorothiazide) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

- Si vous êtes incapable d'uriner (présentez une anurie).
- Si vous avez une insuffisance rénale sévère.
- Si vous êtes allergique (hypersensible) au lait, en raison de la présence d'amidon de blé.

Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, prévenez votre médecin avant de prendre ESDREX® 25 mg, comprimés sécables.

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec ESDREX® 25 mg, comprimés sécables :

Avant de prendre le traitement, avisez votre médecin :

• Si vous avez une maladie grave des reins ou du foie.
• Si vous présentez une sténose de l'artère rénale (rétrécissement des vaisseaux sanguins irriguant les deux reins ou un rein unique)
• Si vous avez un diabète (taux élevé de sucre dans le sang).
• Si votre taux sanguin de cholestérol ou de triglycérides est élevé.
• Si vous avez ou avez déjà eu une maladie appelée « lupus érythémateux » (appelée également « lupus » ou « LED »).

• Si votre taux sanguin de potassium est trop bas (avec ou sans symptômes tels qu'une faiblesse musculaire, des spasmes musculaires ou un rythme cardiaque anormal).

• Si votre taux sanguin de sodium est trop bas (avec ou sans symptômes tels de la fatigue, un état confusional, des contractions musculaires ou des convulsions).

• Si votre taux sanguin de calcium est élevé (avec ou sans symptômes tels que des nausées, des vomissements, une constipation, des douleurs à l'estomac, une envie fréquente d'uriner, une sensation de soif, une faiblesse musculaire ou des symptômes d'hypercalcémie).

• Si vous souffrez de crises de goutte (cristaux d'acide urique dans les articulations).

• Si vous ressentez une douleur dans l'œil ou une baisse de la vision. Ce pourrait être les symptômes d'une augmentation de la pression dans votre œil pouvant survenir dans les heures ou les semaines qui suivent la prise d'ESDREX. Ceci peut entraîner des troubles permanents de la vision, en l'absence de traitement.

• Si vous souffrez d'allergie ou d'asthme.

• Si vous présentez des réactions cutanées telles qu'une éruption après une exposition au soleil.

• Si vous prenez tout autre médicament.

Ce médicament contient patients présentant une intolérance au syndrome de malabsorption (rare).

Ce médicament peut être d'absorption du gluten par suite à l'état de tractus digestifs d'une maladie ou 3. COMMENT PRENDRE

• Instruction pour un bon Posologie et mode d'ad. Veillez à toujours prendre votre médicament ou pharmacien.

• Instruction pour un bon Posologie et mode d'ad. Veillez à toujours prendre votre médicament ou pharmacien.

• Instruction pour un bon Posologie et mode d'ad. Veillez à toujours prendre votre médicament ou pharmacien.

• Instruction pour un bon Posologie et mode d'ad. Veillez à toujours prendre votre médicament ou pharmacien.

• Instruction pour un bon Posologie et mode d'ad. Veillez à toujours prendre votre médicament ou pharmacien.

• Instruction pour un bon Posologie et mode d'ad. Veillez à toujours prendre votre médicament ou pharmacien.

• Instruction pour un bon Posologie et mode d'ad. Veillez à toujours prendre votre médicament ou pharmacien.

• Instruction pour un bon Posologie et mode d'ad. Veillez à toujours prendre votre médicament ou pharmacien.

• Instruction pour un bon Posologie et mode d'ad. Veillez à toujours prendre votre médicament ou pharmacien.

• Instruction pour un bon Posologie et mode d'ad. Veillez à toujours prendre votre médicament ou pharmacien.

• Instruction pour un bon Posologie et mode d'ad. Veillez à toujours prendre votre médicament ou pharmacien.

• Instruction pour un bon Posologie et mode d'ad. Veillez à toujours prendre votre médicament ou pharmacien.

• Instruction pour un bon Posologie et mode d'ad. Veillez à toujours prendre votre médicament ou pharmacien.

• Instruction pour un bon Posologie et mode d'ad. Veillez à toujours prendre votre médicament ou pharmacien.

• Instruction pour un bon Posologie et mode d'ad. Veillez à toujours prendre votre médicament ou pharmacien.

• Instruction pour un bon Posologie et mode d'ad. Veillez à toujours prendre votre médicament ou pharmacien.

• Instruction pour un bon Posologie et mode d'ad. Veillez à toujours prendre votre médicament ou pharmacien.

• Instruction pour un bon Posologie et mode d'ad. Veillez à toujours prendre votre médicament ou pharmacien.

• Instruction pour un bon Posologie et mode d'ad. Veillez à toujours prendre votre médicament ou pharmacien.

• Instruction pour un bon Posologie et mode d'ad. Veillez à toujours prendre votre médicament ou pharmacien.

• Instruction pour un bon Posologie et mode d'ad. Veillez à toujours prendre votre médicament ou pharmacien.

• Instruction pour un bon Posologie et mode d'ad. Veillez à toujours prendre votre médicament ou pharmacien.

• Instruction pour un bon Posologie et mode d'ad. Veillez à toujours prendre votre médicament ou pharmacien.

• Instruction pour un bon Posologie et mode d'ad. Veillez à toujours prendre votre médicament ou pharmacien.

PPV :

Exp :

N° Lot :

30,60

ent),
se tard



AUGMENTIN 1 g/125 mg ADULTES, poudre pour suspension

buvable en sachet-dose

AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg ADULTES, comprimé pelliculé

Amoxicilline/Acide clavulanique

Dénomination du médicament

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit (ou a été prescrit à votre enfant). 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 présentez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

- QU'EST-CE QUE AUGMENTIN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AUGMENTIN ?
- COMMENT PRENDRE AUGMENTIN ?
- QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
- COMMENT CONSERVER AUGMENTIN ?
- INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

QU'EST-CE QUE AUGMENTIN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

AUGMENTIN est un antibiotique qui tue les bactéries responsables des infections. Il contient deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique. L'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », qui peuvent parfois arrêter d'être efficaces (être inactives). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

Indications thérapeutiques

AUGMENTIN est utilisé pour traiter les infections dues aux germes sensibles et/ou après un traitement par ce même médicament administré par voie injectable, notamment dans certaines situations où les espèces bactériennes responsables de l'infection peuvent être multiples et/ou résistantes aux antibiotiques actuellement disponibles.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AUGMENTIN ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

AUGMENTIN 1 g/125 mg ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose :

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

AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg ADULTES, comprimé pelliculé : sans objet.

Ne prenez jamais AUGMENTIN :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans AUGMENTIN (dont la liste est fournie à la rubrique 6).

• Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou.

• Si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictère (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

→ **Ne prenez pas AUGMENTIN si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus.**

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN.

Faites attention avec AUGMENTIN :

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament si vous :

- souffrez de mononucléose infectieuse,
- êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
- n'urinez pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN.

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable de l'infection, selon les résultats, il pourra vous prescrire un dosage différent de AUGMENTIN ou un autre médicament.

Réactions nécessitant une attention particulière

AUGMENTIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Lorsque vous prenez AUGMENTIN, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière », à la rubrique 4.

Tests sanguins et urinaires

Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules rouges ou explorations fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose), vous devez informer le médecin ou l'infirmière (ier) que vous prenez AUGMENTIN. En effet, AUGMENTIN peut influencer sur les résultats de ces types de tests.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez récemment un autre médicament, parlez-en à votre médecin ou à

AUGMENTIN 1 g/125 mg

24 sachets



6 118000 161042

RESPECTER LES DOSES

PPV: 222,00 DH
LOT: 644500
PER: 12/21

votre pharmacien. Cela inclut à base de plantes.

Si vous prenez de l'allopurinol (goutteux) ou si vous êtes allergique, consultez votre médecin.

Si vous prenez du méthotrexate (en traitement contre le cancer) ou si vous êtes enceinte ou allaitez, consultez votre médecin.

Si des médicaments destinés à empêcher la formation de caillots sanguins (anticoagulants) sont prescrits avec AUGMENTIN, des analyses sanguines sont nécessaires.

AUGMENTIN peut influencer sur l'action ou les maladies rhumatismales.

AUGMENTIN peut influencer sur l'action de greffe d'organes.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou si l'est possible, informez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

AUGMENTIN peut provoquer des effets indésirables susceptibles de réduire la capacité à conduire. Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous ne vous sentez pas bien.

Informations importantes concernant certains composants de AUGMENTIN 1 g/125 mg.

AUGMENTIN, poudre pour suspension buvable en sachet-dose :

• AUGMENTIN contient de l'Aspartam (E951), qui est une source de phénylalanine. Celle-ci peut être nocive chez les enfants nés avec une maladie appelée « phénylcétonurie ».

• AUGMENTIN contient de la maltodextrine (glucose). Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg ADULTES, comprimé pelliculé : sans objet

3. COMMENT PRENDRE AUGMENTIN ?

Instructions pour un bon usage

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Posologie

Adultes et enfants de 40 kg et plus

• Dose habituelle : 1 sachet 1g/125 mg ou 2 comprimés 500 mg/62,5 mg trois fois par jour

• Dose inférieure : 1 sachet 1g/125 mg ou 2 comprimés 500 mg/62,5 mg deux fois par jour

Enfants pesant moins de 40 kg

Les enfants âgés de 6 ans ou moins doivent de préférence être traités avec AUGMENTIN en suspension buvable ou en sachet 500 mg/62,5 mg.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien si vous devez donner des comprimés de AUGMENTIN à des enfants pesant moins de 40 kg.

Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques

• En cas de problèmes rénaux, une adaptation de la posologie peut être nécessaire. Le médecin pourra prescrire un dosage différent ou un autre médicament.

• En cas de problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de votre foie.

Comment prendre AUGMENTIN ?

• AUGMENTIN 1g/125 mg sachets : Juste avant la prise de AUGMENTIN, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un demi-verre d'eau.

Avalez le mélange au début d'un repas ou un peu avant.

AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg adulte comprimés : Avalez les comprimés entiers avec un verre d'eau au début d'un repas ou un peu avant.

• Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées de au moins 4 heures. Ne prenez pas 2 doses en 1 heure.

• Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous ne vous sentez pas bien

• Ne prenez pas AUGMENTIN pendant plus de 2 semaines. Si vos symptômes persistent, consultez de nouveau un médecin.

Si vous avez pris plus d'AUGMENTIN que vous n'auriez dû :

La prise d'une quantité excessive de AUGMENTIN peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements ou diarrhée) ou des convulsions. Parlez-en à votre médecin le plus tôt possible. Montrez la boîte de médicament au médecin.

Si vous oubliez de prendre AUGMENTIN :

Si vous avez oublié une dose, prenez-la dès que vous y pensez. Attendez ensuite environ 4 heures avant de prendre la dose suivante.

Si vous arrêtez de prendre AUGMENTIN ?

Vous devez continuer de prendre AUGMENTIN jusqu'à la fin du traitement, même si vous vous sentez mieux. Toutes les doses sont importantes pour combattre l'infection. Si certaines bactéries devaient survivre, elles pourraient être à l'origine d'une réapparition de l'infection.

Curtec®

Cétirizine

10 mg

Curtec® 10 mg 
Cétirizine

30 comprimés sécables



PPV: 88DH00

PER: 05/23

LOT: J1299



COMPOSITION :

Cétirizine (DCI) Dichlorhydrate

Excipientsq.s.

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé pelliculé sécable.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie orale.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antihistaminique H1.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT?

Ce médicament est un antihistaminique. (Il s'oppose aux effets de certaines substances telles que l'histamine libérées dans l'organisme au cours de l'allergie).

Il est préconisé :

Chez l'adulte pour traiter les symptômes :

- de la rhinite allergique saisonnière (ex. rhume des foins) ou perannuelle,
- de l'urticaire,
- des conjonctivites d'origine allergique.

Chez l'enfant de 6 à 12 ans pour traiter les symptômes :

- de la rhinite allergique saisonnière (ex. rhume des foins) ou perannuelle,
- de l'urticaire.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

Adulte et enfant de plus de 12 ans : 10 mg par 24 heures en 1 prise, soit 1 comprimé 1 fois par jour.

Enfant de 6 à 12 ans : 10 mg par 24 heures en 1 ou 2 prises, soit 1 comprimé 1 fois par jour ou ½ comprimé 2 fois par jour.

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

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT?

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

- Si vous êtes allergique à l'un des composants de CURTEC, à l'hydroxyzine, à la lévocétirizine ou à l'éthylène diamine,
- Insuffisance rénale,
- Chez l'enfant de moins de 6 ans.



Curtec®

Cétirizine

10 mg

Curtec® 10 mg 
Cétirizine

30 comprimés sécables



PPV: 88DH00

PER: 05/23

LOT: J1299



COMPOSITION :

Cétirizine (DCI) Dichlorhydrate

Excipientsq.s.

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé pelliculé sécable.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie orale.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antihistaminique H1.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT?

Ce médicament est un antihistaminique. (Il s'oppose aux effets de certaines substances telles que l'histamine libérées dans l'organisme au cours de l'allergie).

Il est préconisé :

Chez l'adulte pour traiter les symptômes :

- de la rhinite allergique saisonnière (ex. rhume des foins) ou perannuelle,
- de l'urticaire,
- des conjonctivites d'origine allergique.

Chez l'enfant de 6 à 12 ans pour traiter les symptômes :

- de la rhinite allergique saisonnière (ex. rhume des foins) ou perannuelle,
- de l'urticaire.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

Adulte et enfant de plus de 12 ans : 10 mg par 24 heures en 1 prise, soit 1 comprimé 1 fois par jour.

Enfant de 6 à 12 ans : 10 mg par 24 heures en 1 ou 2 prises, soit 1 comprimé 1 fois par jour ou ½ comprimé 2 fois par jour.

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

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT?

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

- Si vous êtes allergique à l'un des composants de CURTEC, à l'hydroxyzine, à la lévocétirizine ou à l'éthylène diamine,
- Insuffisance rénale,
- Chez l'enfant de moins de 6 ans.



Curtec®

Cétirizine

10 mg

Curtec® 10 mg ○
Cétirizine

30 comprimés sécables



PPV: 88DH00

PER: 05/23

LOT: J1299



COMPOSITION :

Cétirizine (DCI) Dichlorhydrate

Excipientsq.s.

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé pelliculé sécable.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie orale.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antihistaminique H1.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT?

Ce médicament est un antihistaminique. (Il s'oppose aux effets de certaines substances telles que l'histamine libérées dans l'organisme au cours de l'allergie).

Il est préconisé :

Chez l'adulte pour traiter les symptômes :

- de la rhinite allergique saisonnière (ex. rhume des foins) ou perannuelle,
- de l'urticaire,
- des conjonctivites d'origine allergique.

Chez l'enfant de 6 à 12 ans pour traiter les symptômes :

- de la rhinite allergique saisonnière (ex. rhume des foins) ou perannuelle,
- de l'urticaire.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

Adulte et enfant de plus de 12 ans : 10 mg par 24 heures en 1 prise, soit 1 comprimé 1 fois par jour.

Enfant de 6 à 12 ans : 10 mg par 24 heures en 1 ou 2 prises, soit 1 comprimé 1 fois par jour ou ½ comprimé 2 fois par jour.

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

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT?

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

- Si vous êtes allergique à l'un des composants de CURTEC, à l'hydroxyzine, à la lévocétirizine ou à l'éthylène diamine,
- Insuffisance rénale,
- Chez l'enfant de moins de 6 ans.



Dr LAHLOU LAHRICHI Rajae

Spécialiste Diplômée de la Faculté
de médecine de Bordeaux

Maladies et Chirurgie Nez - Oreille - Gorge

Chirurgie de la Face et du Cou

Ex-Médecin Chef de Service d'O.R.L.
à l'Hôpital Mohamed V - Casablanca



الدكتورة لولو الحريشي رجا

حاصلة على شهادة الاختصاص

من كلية الطب بوردو

أمراض و جراحة الأنف - الأذن - الحنجرة

جراحة الوجه والعنق

رئيسة سابقا لمصلحة أمراض الأنف - الأذن - الحنجرة

بمستشفى محمد الخامس - الدار البيضاء

Casablanca, le :

4/12/2020

Reçu de Mme Bennan
Kelsay Nanna de
la femme de 200 eth
(très centre d'orthophonie)
pour patients de
l'orthophonie pour
être avec Dr KNO

Dr LAHLOU LAHRICHI Rajaâ
O.R.L.

Bd Grande Ceinture H.M
Casablanca - Tél. 0522 60 18 94

Dr Narjisse KABBAJ Ep. IDRISSE

Spécialiste en Anesthésie
Réanimation

Diplômée de la Faculté
de médecine et de pharmacie
de Casablanca



الدكتورة نرجس قباچ زوجة إدريسي

اختصاصية في التخدير
والإنعاش

خريجة كلية الطب
والصيدلة بالدار البيضاء

Casablanca - 06/12/2020
الدار البيضاء في

M^{lle} Bennani Naïmp ep KABBAJ

- NFS + Pcr
- CRP
- Fibrinogène
- D. Dimère

Laboratoire Assalam Medigènes

S 1051220014
KABBAJ Naima



CRP



Docteur Narjisse KABBAJ
Spécialiste en Anesthésie
Réanimation
57, Bd du 11 Janvier - App 9 - 3ème étage
Casablanca



Facture

N° Facture : 2020-03630
Patient : Mme KABBAJ Naima
Prélèvement du : 05/12/2020

Analyses	Valeur en B	Montant
HEMOGRAMME : NFS + PLQ	80	88,00
FIBRINOGENE	40	44,00
D-DIMERES	200	220,00
CRP : PROTEINE-C REACTIVE	100	110,00
Total B	420	462,00
APB	1,0	10,00
Total		472,00

Arrêtée la présente facture à la somme de Quatre cent soixante-douze dirhams***





يوسف إدريسي قيطوني
Youssef IDRISSI KAITOUNI
Pharmacien Biologiste
Diplômé de l'Université de Lille

التحاليل الطبية والعلمية
LABORATOIRE ASSALAM MEDIGENES
D'ANALYSES MEDICALES ET SCIENTIFIQUES

Forêt de Boulogne - 59120 BOULOGNE-BELLEVILLE
Tél : 03 20 56 51 03 Fax : 03 20 56 51 03 e-mail : labomedigenes@gmail.com



INT 011011186



1

Casablanca, le 05/12/2020

Compte rendu d'analyses

Dossier N° : 051220-014

Pvt du: 05/12/2020 9:07

Nom : Mme KABBAJ Naima



Page : 1/1

ANALYSES D'HEMATOLOGIE

HEMOGRAMME : NFS + PLQ

(Technique : Sysmex XN-550)

			Valeurs Usuelles	Antériorité
Globules rouges	:	4,59 $10^9/mm^3$	(4 - 5,3)	4,89 (14/10/20)
Hémoglobine	:	13,60 g/dl	(12,5 - 15,5)	14,40 (14/10/20)
Hématocrite	:	39 %	(37 - 46)	41 (14/10/20)
VGM	:	86 fL	(80 - 95)	83 (14/10/20)
TGMH	:	30 pg	(27 - 33)	29 (14/10/20)
CCMH	:	34 g/dl	(32 - 36)	35 (14/10/20)
Globules blancs	:	11250 $/mm^3$	(4000 - 10000)	9890 (14/10/20)
Formule sanguine	:			
% Neutrophiles	:	71 % 7987,50 $/mm^3$	(2000 - 7500)	5835,10 (14/10/20)
Eosinophiles	:	0 % 0,00 $/mm^3$	(Inférieur à 400)	197,80 (14/10/20)
Basophiles	:	0 % 0,00 $/mm^3$	(Inférieur à 150)	0,00 (14/10/20)
Lymphocytes	:	24 % 2700,00 $/mm^3$	(1500 - 4000)	
Monocytes	:	5 % 562,50 $/mm^3$	(40 - 800)	494,50 (14/10/20)
Plaquettes	:	205 000 $/mm^3$	(150000 - 400000)	198 000 (14/10/20)

ANALYSES D'HEMOSTASE-COAGULATION

			Valeurs Usuelles	Antériorité
FIBRINOGENE	:	3,27 g/l	(1,5 - 4)	
D-DIMERES	:	213,00 ng/ml	(Inférieur à 500)	

(Technique : Immunofluorescence/F200 SD-BIOSENSOR)

ANALYSES DE BIOCHIMIE (SANG)

			Valeurs Usuelles	Antériorité
CRP : PROTEINE-C REACTIVE	:	0,90 mg/l	(Inférieur à 6)	0,60 (10/02/20)
				1,00 (02/10/19)

(Technique : Immuno-turbidimétrie/Hitachi 911)

Nous vous remercions de votre confiance et vous souhaitons bon rétablissement

Le Biologiste