

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.

éducation :

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

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

dentaire :

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

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

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

maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 50.047

Société : RAM

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

OKACHA

KEBIR

Date de naissance :

1934

Adresse : OULED AZZOUIZ Bloc 06 NR 35 OULEFA casablanca

Tél. : 0522 013087

Total des frais engagés : 1731,00

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Mohamed Mehdi ALAOUI
Spécialiste des Maladies du Coeur
et des Vaisseaux
Lot Moulay Ismaïl N° 41 Bd. HH24 Etg 7 App 6,
(Rond Point George El Oulfa - Casablanca
Tél. : 05 22 61 34 34 - GSM : 06 10 50 82 74

Date de consultation : 14/04/2020

Nom et prénom du malade : SADRE ZAHRA Age:

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

HHT++

AcFA

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à :

Le :

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
12/02/2020	Consultation	Spécialiste des Maladies du Coeur et des Veines	Dr. Mohamed Moulai ALAOUI	
14/02/2020		Lot Moulai, N° 14 Bd. HH24 Etg 1 Appt 8 (Rond Point George) El Oufia - Casablanca Tél. : 05 22 01 34 34		
14/02/2020			120,00	Dr. Mohamed Moulai ALAOUI Spécialiste des Maladies du Coeur et des Veines Lot Moulai, N° 14 Bd. HH24 Etg 1 Appt 8 (Rond Point George) El Oufia - Casablanca Tél. : 05 22 01 34 34 Gsm : 06 16 80 82 74

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE MOULAY AHMED Lot. 1 Unité 6 Oulad Azouz Casablanca - Tél: 05 22 65 86 08	12.02.2010	368,80
PHARMACIE MOULAY AHMED Lot. 1 Unité 6 Oulad Azouz Casablanca - Tél: 05 22 65 86 08	14.04.2010	1002,20

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
<i>Dr. Radiologue</i> Résidence Al Hambra, Imm. D. Farah Salam, El Guila CASABLANCA	12/04/20	B 40	55,00
<i>laboratoire de Biologie</i> Médicale AL HAMAD Babab ESSAYADE Résidence Al Hambra, Imm. D. n° 10 CASABLANCA	13/04/20	B 40	55,00 DH

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important:

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

ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

58,110

4/ ~~58.10~~ ~~Contra bil 5~~ 5

$$\cancel{0} - 0 = \cancel{12}$$

- 9 - 1

(j, v, s, p)

368,80

8,80
PHARMACIE MOUDAY AHMED
Lot. 1 Unité 6 Oulad AZOUZ
Casablanca Tel. 05 22 65 86 98



INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Ce médicament appartient à la classe des dihydropyridines. Ce médicament est préconisé pour l'angor.

CONTRE INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS

- chez la femme enceinte ou
- chez la femme en période de travail.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE CONSULTER VOTRE MÉDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Les personnes âgées et les personnes souffrant d'une insuffisance hépatique se conformeront strictement aux instructions de leur médecin.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HÉSITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

AFIN D'ÉVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN, particulièrement si vous prenez déjà des médicaments contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTÉE DES ENFANTS.

AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS, en début de traitement :

- le plus souvent, on peut noter maux de tête, rougeurs du visage, œdèmes des jambes.
- Rarement : nausées, étourdissements, fatigue, réactions cutanées : tachycardies ou palpitations.

Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite. Pour toute autre manifestation indésirable, telle que douleurs angineuses dans la région thoracique pouvant survenir, très rarement, 15 à 20 minutes après la prise du médicament, il convient de prévenir le médecin.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

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

PRÉSENTATIONS

- **AMLOR® 5 mg**

Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

- **AMLOR® 10 mg**

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

* Marque de Pfizer Inc

N.S.D.I.

09626039

LABORATOIRES PFIZER S.A.
Route de Qualidia EL JADIDA

Fabriqué par
LABORATOIRES PFIZER S.A.
avec l'autorisation de PFIZER Inc
New-York U.S.A.



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALDACTONE® 50 mg, 75 mg, comprimé sécable

Spironolactone

Encadré

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

Sommaire notice

Dans cette notice :

- QU'EST-CE QUE ALDACTONE, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
- QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALDACTONE, comprimé sécable ?
- COMMENT PRENDRE ALDACTONE, comprimé sécable ?
- QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
- COMMENT CONSERVER ALDACTONE, comprimé sécable ?
- INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.
- QU'EST-CE QUE ALDACTONE.

- médicaments de la même famille que la spironolactone (diurétiques épargneurs de potassium : tels que amiloride, canrénoate de potassium, éplérénone, triamtériène ou du potassium),
- médicament utilisé pour le traitement de certaines tumeurs des glandes surrénales, le mitotane,
- certains médicaments utilisés avant ou après une greffe pour éviter le rejet du greffon (la ciclosporine ou le tacrolimus),
- médicaments destinés à baisser la tension artérielle (les inhibiteurs de l'enzyme de conversion et les antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II),
- triméthoprime et triméthoprime-sulfaméthoxazole.

Interactions avec les aliments et les boissons

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse et allaitement

Ce médicament ne doit pas être utilisé :

- si vous êtes enceinte ou si vous pensez l'être,
- si vous allaitez.

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

- Un décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre de façon très grave à tout le corps.
- Une éruption cutanée d'origine médicamenteuse avec éosinophilie (quantité excessive de certains globules blancs) et manifestations systémiques (affections touchant diffé
- Une é P.P.V. 57DH70
- Une p LOT: B21995
- carac EXP: 02.2021
- d'amj peau).
- Un mauvais fonctionnement des reins (insuffisance rénale aiguë).
- Un taux abnormal de sels minéraux dans l'organisme tel qu'une augmentation du potassium dans le sang et une diminution du sodium dans le sang.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne sera pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER ALDACTONE, comprimé sécable ?

Tenir ce médicament hors de la portée et de la vue des enfants.

MERCK

CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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

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

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

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

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou viret au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

Faites attention avec CARDENSIEL :

6 118001 100873

Cardensiel® 5 mg

7682160339

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 58,10 DH



Conduite à tenir au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise
Forme orale : prendre la dose suivante.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- réactions cutanées,
- douleurs lombaires,
- hypokaliémie (*quantité insuffisante de potassium dans le sang*),
- quelques rares cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (*quantité insuffisante de globules blancs*), thrombopénie (*taux anormalement bas de plaquettes*),
- élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
- élévation de la glycémie (*quantité de sucre dans le sang*)
- déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hypovolémie (*quantité basse de sodium dans le sang*), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension orthostatique (*chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges*),
- en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (*affection neurologique observée au cours de maladies sévères du foie*),
- possibilités des troubles digestifs,
- exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du groupe des aminosides,
- liés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection recommandée n'a pas été respectée.

Signalez à votre médecin ou à votre pharmacien tout effet non souhaité et genant qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

CONSERVATION

NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.

Précautions particulières de conservation

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.
Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Janvier 2007.

Imp. AIDIR N.28567-02/06/16 (210x145) mm

sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ
20250 Casablanca

Lasix® 40 mg

Lasix® 20 mg/2 ml

Furosemide

SANOFI

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
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 ou à un autre, même en cas de symptômes identiques.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de l'utiliser à nouveau.

LOT : 19E002
PER. : 06/2023

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



6 118000 060468

quelqu'un

g/comprimé.

20 mg/2 ml.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosemide

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosemide

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiolologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétenzione de sef*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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



Conduite à tenir au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise
Forme orale : prendre la dose suivante.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- réactions cutanées,
- douleurs lombaires,
- hypokaliémie (*quantité insuffisante de potassium dans le sang*),
- quelques rares cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (*quantité insuffisante de globules blancs*), thrombopénie (*taux anormalement bas de plaquettes*),
- élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
- élévation de la glycémie (*quantité de sucre dans le sang*)
- déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hypovolémie (*quantité basse de sodium dans le sang*), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension orthostatique (*chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges*),
- en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (*affection neurologique observée au cours de maladies sévères du foie*),
- possibilités des troubles digestifs,
- exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du groupe des aminosides,
- liés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection recommandée n'a pas été respectée.

Signalez à votre médecin ou à votre pharmacien tout effet non souhaité et genant qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

CONSERVATION

NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.

Précautions particulières de conservation

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.
Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Janvier 2007.

Imp. AIDIR N.28567-02/06/16 (210x145) mm

sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ
20250 Casablanca

Lasix® 40 mg

Lasix® 20 mg/2 ml

Furosemide

SANOFI

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
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 ou à un autre, même en cas de symptômes identiques.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de l'utiliser à nouveau.

LOT : 19E002
PER. : 06/2023

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



6 118000 060468

quelqu'un

g/comprimé.

20 mg/2 ml.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosemide

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosemide

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiolologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétenzione de sef*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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



Conduite à tenir au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise
Forme orale : prendre la dose suivante.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- réactions cutanées,
- douleurs lombaires,
- hypokaliémie (*quantité insuffisante de potassium dans le sang*),
- quelques rares cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (*quantité insuffisante de globules blancs*), thrombopénie (*taux anormalement bas de plaquettes*),
- élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
- élévation de la glycémie (*quantité de sucre dans le sang*)
- déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hypovolémie (*quantité basse de sodium dans le sang*), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension orthostatique (*chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges*),
- en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (*affection neurologique observée au cours de maladies sévères du foie*),
- possibilités des troubles digestifs,
- exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du groupe des aminosides,
- liés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection recommandée n'a pas été respectée.

Signalez à votre médecin ou à votre pharmacien tout effet non souhaité et genant qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

CONSERVATION

NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.

Précautions particulières de conservation

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.
Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Janvier 2007.

Imp. AIDIR N.28567-02/06/16 (210x145) mm

sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ
20250 Casablanca

Lasix® 40 mg

Lasix® 20 mg/2 ml

Furosemide

SANOFI

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
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 ou à un autre, même en cas de symptômes identiques.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de l'utiliser à nouveau.

LOT : 19E002
PER. : 06/2023

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



6 118000 060468

quelqu'un

g/comprimé.

20 mg/2 ml.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosemide

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosemide

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiolologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétenzione de sef*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

Acénocoumarol

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.

Gardez-la pour vous, vous pourrez avoir besoin de la relire.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

Si l'un des effets indésirables 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 qu'un SINTROM 4 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?

3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?

4. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?

5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

6. Comment conserver SINTROM 4 mg, comprimé ?

7. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE SINTROM 4 mg, COMPRIME ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

• Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Antithrombotiques (code ATC : B01AA07).

• Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un anticoagulant oral de la famille des antivitamines K (AVK).

Les AVK empêchent l'action de la vitamine K. Cette vitamine a un rôle dans la coagulation du sang. La prise de ce médicament permet donc de ralentir la coagulation et d'éviter ainsi la formation de caillot dans les artères et les veines.

Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :

- embolie pulmonaire (caillot dans les poumons),

- maladies cardiaques connues : certains troubles du rythme cardiaque (tels que fibrillations auriculaires), anomalies ou prothèse des valves cardiaques, certains infarctus du myocarde,

Il peut être prescrit en relais d'une héparine (autre médicament anticoagulant),

Il peut être prescrit en relais d'une héparine (autre médicament anticoagulant),

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAIRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• Liste des informations à connaître avant la prise du médicament :

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

Contre Indications :

Ne prenez jamais Sintrom 4 mg, comprimé dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

• En cas d'insuffisance rénale sévère (maladie du foie) :

• En cas d'insuffisance hépatique sévère (maladie du foie) :

- l'aspirine à fortes doses

- le micronazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale,

- les AINS pyrazolés : phénylbutazone, médicaments utilisés comme anti-inflammatoires ;

• Ce médicament a associé avec le millepertuis (plante utilisée en phytothérapie). Même si ce médicament n'est pas mentionné dans les instructions d'emploi :

Faites attention avec Sintrom 4 mg, comprimé :

Il est important de comprendre les principes et les modalités du traitement afin de ne pas prendre de risque inutile. N'hésitez pas à poser des questions à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir Carnet d'information à suivi de traitement).

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin :

- le risque connu de saignement.

• En cas d'insuffisance rénale sévère.

• En association avec :

- l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles par voie orale,

- les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) (sauf AINS pyrazolés),

- le fluorouracile et, par extrapolation, tegafur et capecitabine (médicaments anticancéreux).

Avant le traitement :

Il est nécessaire que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement. Informez-le de tout problème de saignement, notamment digestif, et si vous avez ou avez eu :

- un ulcère de l'estomac, des intestins ou de la rectal.

sont pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière et sans excès.

• Durant le traitement, par Sintrom, vous devrez éviter toute consommation d'alcool. L'alcool étant donné que l'alcool risque de modifier l'action de Sintrom sur votre organisme.

• Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives.

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

En général, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En cas de besoin, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Si vous souhaitez être enceinte, parlez-en à votre médecin. Sauf cas très particulier, votre traitement sera interrompu avant le début de la grossesse.

DURÉE D'ADMINISTRATION CONCERNANT LA COURSE DE LA GROSSESSE

AVIS DE VOTRE D'UTILISER UN

EFFET SUR LA COURSE DE LA GROSSESSE

SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

Acénocoumarol

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.

• Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

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

• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

• Si l'un des effets indésirables 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 qu'un SINTROM 4 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?

3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?

4. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?

5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

6. Comment conserver SINTROM 4 mg, comprimé ?

7. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE SINTROM 4 mg, COMPRIME ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

• Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Antithrombotiques (code ATC : B01AA07).

• Indications thérapeutiques : Ce médicament est un anticoagulant oral de la famille des antivitamines K (AVK).

Les AVK empêchent l'action de la vitamine K. Cette vitamine a un rôle dans la coagulation du sang. La prise de ce médicament permet donc de ralentir la coagulation et d'éviter ainsi la formation de caillot dans les artères et les veines.

Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :

• embolie pulmonaire (caillot dans les poumons),

• maladies cardiaques connues : certains troubles du rythme cardiaque (tels que fibrillations auriculaires), anomalies ou prothèse des valves cardiaques, certains infarctus du myocarde,

Il peut être prescrit en relais d'une héparine (autre médicament anticoagulant),

Il peut être prescrit en relais d'une héparine (autre médicament anticoagulant),

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAIRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

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

Contre Indications :

Ne prenez jamais Sintrom 4 mg, comprimé dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

• En cas d'insuffisance rénale sévère (maladie du foie) :

• En cas d'insuffisance hépatique sévère (maladie du foie) :

• l'aspirine à fortes doses :

• le micronazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale,

• les AINS pyrazolés : phénylbutazone, médicaments utilisés comme anti-inflammatoires ;

• certains cas d'association avec le millepertuis (plante utilisée en phytothérapie). Mises en garde : Veuillez lire le prospectus pour d'autres détails d'emploi : Faites attention avec Sintrom 4 mg, comprimé.

Il est important de comprendre les principes et les modalités du traitement afin de ne pas prendre de risque inutile. N'hésitez pas à poser des questions à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir Carnet d'information à suivi de traitement).

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin :

• en cas de risque connu de saignement.

• En cas d'insuffisance rénale sévère.

• En association avec :

• l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles par voie orale,

• les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) (sauf AINS pyrazolés),

• le fluorouracile et, par extrapolation, tegafur et capecitabine (médicaments anticancéreux).

Avant le traitement :

Il est nécessaire que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement. Informez-le de tout. Ainsi, signalez-lui si vous êtes sujet à des saignements, notamment digestifs, et si vous avez ou avez eu :

• un ulcère de l'estomac, des intestins ou de l'œsophage.

sont pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière et sans excès.

• Durant le traitement, par Sintrom, vous devrez éviter toute consommation d'alcool. L'alcool étant donné que l'alcool risque de modifier l'action de Sintrom sur votre organisme.

• Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives. Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

En général, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En cas de besoin, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Si vous souhaitez être enceinte, parlez-en à votre médecin. Sauf cas très particulier, votre traitement sera interrompu avant le début de la grossesse. L'allaitement est possible.

DURÉE D'ADMINISTRATION CONCERNANT LA COURSE DE LA GROSSESSE

AVIS DE VOTRE

D'UTILISER UN

EFFET

EFFET

SIN

à un

Gardez sur vous une carte mentionnant la prise de traitement anticoagulant, en cas d'éventuelles blessures.

Effet secondaire : Lactose

Ce médicament contient du Lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de la Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies héréditaires rares).

3. COMMENT PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• Instruction pour un bon usage.

• Posologie, mode et/ou jour(s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement :

• Posologie :

Respectez strictement la prescription médicale et reportez-vous à la rubrique « Mises en garde spéciales ».

A titre indicatif :

La première dose est choisie par votre médecin en fonction de votre situation. Puis la dose est modifiée par votre médecin en fonction des résultats de l'INR.

• Les modifications de doses doivent toujours être décidées par un médecin, si possible celui qui suit votre traitement et jamais par vous-même.

Mode d'administration :

VOIE ORALE : avalez les comprimés avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration :

La prise régulière et sans oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité du traitement. L'heure de prise doit être fixe.

Une prise préférable de la matinée pourra être préférable pour prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement :

Seul la prescription médicale.

Le comprimé peut être divisé en dose égale.

Symptômes et conseils en cas de surdosage :

Si vous avez des surdosages de SINTROM 4 mg, comprimé que vous n'auriez dû :

• Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

• L'apport d'un saignement (lire rubrique « Mises en garde spéciales ») :

• un INR supérieur à 5, avec ou sans saignement associé.

Dans ces situations, prévenez rapidement un médecin, si possible celui qui vous suit.

Dans certains cas, il faudra simplement modifier la dose, dans d'autres cas un traitement devra être effectué en urgence.

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

Si vous oubliez de prendre Sintrom 4 mg comprimé, il ne faut jamais prendre deux fois la dose prévue dans la même journée.

La prise médiamenteuse oubliée peut être « rattrapée » dans un délai de 8 heures, après l'heure habituelle d'administration. Passé ce délai, il est préférable de ne pas prendre la dose oubliée.

Pensez à signaler un oubli lors d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre carnet de suivi.

Mention : si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

Acénocoumarol

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.

• Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

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

• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

• Si l'un des effets indésirables 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 qu'un SINTROM 4 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?

3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?

4. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?

5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

6. Comment conserver SINTROM 4 mg, comprimé ?

7. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE SINTROM 4 mg, COMPRIME ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

• Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Antithrombotiques (code ATC : B01AA07).

• Indications thérapeutiques : Ce médicament est un anticoagulant oral de la famille des antivitamines K (AVK).

Les AVK empêchent l'action de la vitamine K. Cette vitamine a un rôle dans la coagulation du sang. La prise de ce médicament permet donc de ralentir la coagulation et d'éviter ainsi la formation de caillot dans les artères et les veines.

Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :

• embolie pulmonaire (caillot dans les poumons),

• maladies cardiaques connues : certains troubles du rythme cardiaque (tels que fibrillations auriculaires), anomalies ou prothèse des valves cardiaques, certains infarctus du myocarde,

Il peut être prescrit en relais d'une héparine (autre médicament anticoagulant),

Il peut être prescrit en relais d'une héparine (autre médicament anticoagulant),

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAIRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

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

Contre Indications :

Ne prenez jamais Sintrom 4 mg, comprimé dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

• En cas d'insuffisance rénale sévère (maladie du foie) :

• En cas d'insuffisance hépatique sévère (maladie du foie) :

• l'aspirine à fortes doses :

• le micronazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale,

• les AINS pyrazolés : phénylbutazone, médicaments utilisés comme anti-inflammatoires ;

• certains cas d'association avec le millepertuis (plante utilisée en phytothérapie). Mises en garde : Veuillez lire le prospectus pour d'autres détails d'emploi : Faites attention avec Sintrom 4 mg, comprimé.

Il est important de comprendre les principes et les modalités du traitement afin de ne pas prendre de risque inutile. N'hésitez pas à poser des questions à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir Carnet d'information à suivi de traitement).

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin :

• en cas de risque connu de saignement.

• En cas d'insuffisance rénale sévère.

• En association avec :

• l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles par voie orale,

• les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) (sauf AINS pyrazolés),

• le fluorouracile et, par extrapolation, tegafur et capecitabine (médicaments anticancéreux).

Avant le traitement :

Il est nécessaire que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement. Informez-le de tout. Ainsi, signalez-lui si vous êtes sujet à des saignements, notamment digestifs, et si vous avez ou avez eu :

• un ulcère de l'estomac, des intestins ou de l'œsophage.

sont pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière et sans excès.

• Durant le traitement, par Sintrom, vous devrez éviter toute consommation d'alcool. L'alcool étant donné que l'alcool risque de modifier l'action de Sintrom sur votre organisme.

• Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives. Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

En général, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En cas de besoin, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Si vous souhaitez être enceinte, parlez-en à votre médecin. Sauf cas très particulier, votre traitement sera interrompu avant le début de la grossesse. L'allaitement est possible.

DURÉE D'ADMINISTRATION CONCERNANT LA COURSE DE LA GROSSESSE

AVIS DE VOTRE

D'UTILISER UN

EFFET

EFFET

SIN

à un

Gardez sur vous une carte mentionnant la prise de traitement anticoagulant, en cas d'éventuelles blessures.

Effet secondaire : Lactose

Ce médicament contient du Lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de la Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies héréditaires rares).

3. COMMENT PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• Instruction pour un bon usage.

• Posologie, mode et/ou jour(s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement :

• Posologie :

Respectez strictement la prescription médicale et reportez-vous à la rubrique « Mises en garde spéciales ».

A titre indicatif :

La première dose est choisie par votre médecin en fonction de votre situation.

Puis la dose est modifiée par votre médecin en fonction des résultats de l'INR.

• Les modifications de doses doivent toujours être décidées par un médecin, si possible celui qui suit votre traitement et jamais par vous-même.

Mode d'administration :

VOIE ORALE : avaler les comprimés avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration :

La prise régulière et sans oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité du traitement. L'heure de prise doit être fixe.

Une prise préférable de la matinée devrait être préférable à la soirée, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement :

Seul la prescription médicale.

Le comprimé peut être divisé en dose égale.

Symptômes et conseils en cas de surdosage :

Si vous avez des symptômes de Sintrom 4 mg, comprimé que vous n'auriez dû :

• Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

• L'apport d'un saignement (lire rubrique « Mises en garde spéciales ») :

• un INR supérieur à 5, avec ou sans saignement associé.

Dans ces situations, prévenez rapidement un médecin, si possible celui qui vous suit.

Dans certains cas, il faudra simplement modifier la dose, dans d'autres cas un traitement devra être offert en urgence.

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

Si vous oubliez de prendre Sintrom 4 mg comprimé, il ne faut jamais prendre deux fois la dose prévue dans la même journée.

La prise médiamenteuse oubliée peut être « rattrapée » dans un délai de 8 heures, après l'heure habituelle d'administration. Passé ce délai, il est préférable de ne pas prendre la dose oubliée.

Pensez à signaler un oubli lors d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre carnet de suivi.

Mention : si nécessaire, d'un risque de syndrome de saignement :

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

• ne pas en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

pharmacien ou votre médecin vous le prescrive.

<



عيادة **المهدي** لفحص وتشخيص أمراض القلب والشرايين

CABINET DE CONSULTATION & EXPLORATIONS CARDIO-VASCULAIRES

- تحضير القلب • فحص القلب بالصدى • فحص الضغط الدموي • تحضير القلب بالهولتير • فحص اختبار الجهد
- Electrocardiogramme • Echocardiographie Doppler • MAPA • Hotler-ECG • Epreuve d'effort

Dr. MOHAMED MEHDI ALAOUI

SPÉIALISTE DES MALADIES DU COEUR ET DES VAISSEAUX

د. محمد المهدى العلوى

اختصاصى فى أمراض القلب والشرايين

Dr. Mohamed Mehdi ALAOUI

Spécialiste Des Maladies du Coeur

et des Vaisseaux

Casablanca, le :

Lot Moulay Thami N° 141 Bd. HH24 Etg 1 Appt 6

(Rond Point George) El Oulfa - Casablanca

Tel. : 05 22 01 34 34 - GSM : 06 16 50 82 74

Dr. Mohamed Mehdi ALAOUI
Spécialiste Des Maladies du Coeur
et des Vaisseaux

Lot 1 Appt 6

El Oulfa - Casablanca

Phone : 05 22 01 34 34

Mobile : 06 16 50 82 74

Office : 05 22 01 34 34

Emergency : 06 16 50 82 74

Address : Lot 141 Bd. HH24 Etg 1 Appt 6

El Oulfa - Casablanca

Phone : 05 22 01 34 34

Mobile : 06 16 50 82 74

Office : 05 22 01 34 34

Emergency : 06 16 50 82 74

Address : Lot 141 Bd. HH24 Etg 1 Appt 6

El Oulfa - Casablanca

Phone : 05 22 01 34 34

Mobile : 06 16 50 82 74

Office : 05 22 01 34 34

Emergency : 06 16 50 82 74

Address : Lot 141 Bd. HH24 Etg 1 Appt 6

El Oulfa - Casablanca

Phone : 05 22 01 34 34

Mobile : 06 16 50 82 74

Office : 05 22 01 34 34

Emergency : 06 16 50 82 74

Address : Lot 141 Bd. HH24 Etg 1 Appt 6

El Oulfa - Casablanca

Phone : 05 22 01 34 34

Mobile : 06 16 50 82 74

Office : 05 22 01 34 34

Emergency : 06 16 50 82 74

Address : Lot 141 Bd. HH24 Etg 1 Appt 6

El Oulfa - Casablanca

Phone : 05 22 01 34 34

Mobile : 06 16 50 82 74

Office : 05 22 01 34 34

Emergency : 06 16 50 82 74

Address : Lot 141 Bd. HH24 Etg 1 Appt 6

El Oulfa - Casablanca

Phone : 05 22 01 34 34

Mobile : 06 16 50 82 74

Office : 05 22 01 34 34

Emergency : 06 16 50 82 74

Address : Lot 141 Bd. HH24 Etg 1 Appt 6

El Oulfa - Casablanca

Phone : 05 22 01 34 34

Mobile : 06 16 50 82 74

Office : 05 22 01 34 34

Emergency : 06 16 50 82 74

Address : Lot 141 Bd. HH24 Etg 1 Appt 6

El Oulfa - Casablanca

Phone : 05 22 01 34 34

Mobile : 06 16 50 82 74

Office : 05 22 01 34 34

Emergency : 06 16 50 82 74

Address : Lot 141 Bd. HH24 Etg 1 Appt 6

El Oulfa - Casablanca

Phone : 05 22 01 34 34

Mobile : 06 16 50 82 74

Office : 05 22 01 34 34

Emergency : 06 16 50 82 74

Address : Lot 141 Bd. HH24 Etg 1 Appt 6

El Oulfa - Casablanca

Phone : 05 22 01 34 34

Mobile : 06 16 50 82 74

Office : 05 22 01 34 34

Emergency : 06 16 50 82 74

Address : Lot 141 Bd. HH24 Etg 1 Appt 6

El Oulfa - Casablanca

Phone : 05 22 01 34 34

Mobile : 06 16 50 82 74

Office : 05 22 01 34 34

Emergency : 06 16 50 82 74

Address : Lot 141 Bd. HH24 Etg 1 Appt 6

El Oulfa - Casablanca

Phone : 05 22 01 34 34

Mobile : 06 16 50 82 74

Office : 05 22 01 34 34

Emergency : 06 16 50 82 74

Address : Lot 141 Bd. HH24 Etg 1 Appt 6

El Oulfa - Casablanca

Phone : 05 22 01 34 34

Mobile : 06 16 50 82 74

Office : 05 22 01 34 34

Emergency : 06 16 50 82 74

Address : Lot 141 Bd. HH24 Etg 1 Appt 6

El Oulfa - Casablanca

Phone : 05 22 01 34 34

Mobile : 06 16 50 82 74

Office : 05 22 01 34 34

Emergency : 06 16 50 82 74

Address : Lot 141 Bd. HH24 Etg 1 Appt 6

El Oulfa - Casablanca

Phone : 05 22 01 34 34

Mobile : 06 16 50 82 74

Office : 05 22 01 34 34

Emergency : 06 16 50 82 74

Address : Lot 141 Bd. HH24 Etg 1 Appt 6

El Oulfa - Casablanca

Phone : 05 22 01 34 34

Mobile : 06 16 50 82 74

Office : 05 22 01 34 34

Emergency : 06 16 50 82 74

Address : Lot 141 Bd. HH24 Etg 1 Appt 6

El Oulfa - Casablanca

Phone : 05 22 01 34 34

Mobile : 06 16 50 82 74

Office : 05 22 01 34 34

Emergency : 06 16 50 82 74

Address : Lot 141 Bd. HH24 Etg 1 Appt 6

El Oulfa - Casablanca

Phone : 05 22 01 34 34

Mobile : 06 16 50 82 74

Office : 05 22 01 34 34

Emergency : 06 16 50 82 74

Address : Lot 141 Bd. HH24 Etg 1 Appt 6

El Oulfa - Casablanca

Phone : 05 22 01 34 34

Mobile : 06 16 50 82 74

Office : 05 22 01 34 34

Emergency : 06 16 50 82 74

Address : Lot 141 Bd. HH24 Etg 1 Appt 6

El Oulfa - Casablanca

Phone : 05 22 01 34 34

Mobile : 06 16 50 82 74

Office : 05 22 01 34 34

Emergency : 06 16 50 82 74

Address : Lot 141 Bd. HH24 Etg 1 Appt 6

El Oulfa - Casablanca

Phone : 05 22 01 34 34

Mobile : 06 16 50 82 74

Office : 05 22 01 34 34

Emergency : 06 16 50 82 74

Address : Lot 141 Bd. HH24 Etg 1 Appt 6

El Oulfa - Casablanca

Phone : 05 22 01 34 34

Mobile : 06 16 50 82 74

Office : 05 22 01 34 34

Emergency : 06 16 50 82 74

Address : Lot 141 Bd. HH24 Etg 1 Appt 6

El Oulfa - Casablanca

Phone : 05 22 01 34 34

Mobile : 06 16 50 82 74

Office : 05 22 01 34 34

Emergency : 06 16 50 82 74

Address : Lot 141 Bd. HH24 Etg 1 Appt 6

El Oulfa - Casablanca

Phone : 05 22 01 34 34

Mobile : 06 16 50 82 74

Office : 05 22 01 34 34

Emergency : 06 16 50 82 74

Address : Lot 141 Bd. HH24 Etg 1 Appt 6

El Oulfa - Casablanca

Phone : 05 22 01 34 34

Mobile : 06 16 50 82 74

Office : 05 22 01 34 34

Emergency : 06 16 50 82 74

Address : Lot 141 Bd. HH24 Etg 1 Appt 6

El Oulfa - Casablanca

Phone : 05 22 01 34 34

Mobile : 06 16 50 82 74

Office : 05 22 01 34 34

Emergency : 06 16 50 82 74

Address : Lot 141 Bd. HH24 Etg 1 Appt 6

El Oulfa - Casablanca

Phone : 05 22 01 34 34

Mobile : 06 16 50 82 74

Office : 05 22 01 34 34

Emergency : 06 16 50 82 74

Address : Lot 141 Bd. HH24 Etg 1 Appt 6

El Oulfa - Casablanca

Phone : 05 22 01 34 34

Mobile : 06 16 50 82 74

Office : 05 22 01 34 34

Emergency : 06 16 50 82 74

Address : Lot 141 Bd. HH24 Etg 1 Appt 6

El Oulfa - Casablanca

Phone : 05 22 01 34 34

Mobile : 06 16 50 82 74

Office : 05 22 01 34 34

Emergency : 06 16 50 82 74

Address : Lot 141 Bd. HH24 Etg 1 Appt 6

El Oulfa - Casablanca

Phone : 05 22 01 34 34

Mobile : 06 16 50 82 74

Office : 05 22 01 34 34

Emergency : 06 16 50 82 74

Address : Lot 141 Bd. HH24 Etg 1 Appt 6

El Oulfa - Casablanca

Phone : 05 22 01 34 34

Mobile : 06 16 50 82 74

Office : 05 22 01 34 34

Emergency : 06 16 50 82 74

Address : Lot 141 Bd. HH24 Etg 1 Appt 6

El Oulfa - Casablanca

Phone : 05 22 01 34 34

Mobile : 06 16 50 82 74

Office : 05 22 01 34 34

Emergency : 06 16 50 82 74

Address : Lot 141 Bd. HH24 Etg 1 Appt 6

El Oulfa - Casablanca

Phone : 05 22 01 34 34

Mobile : 06 16 50 82 74

Office : 05 22 01 34 34

Emergency : 06 16 50 82 74

Address : Lot 141 Bd. HH24 Etg 1 Appt 6

El Oulfa - Casablanca

Phone : 05 22 01 34 34

Mobile : 06 16 50 82 74

Office : 05 22 01 34 34

Emergency : 06 16 50 82 74

Address : Lot 141 Bd. HH24 Etg 1 Appt 6

El Oulfa - Casablanca

Phone : 05 22 01 34 34

Mobile : 06 16 50 82 74

Office : 05 22 01 34 34

Emergency : 06 16 50 82 74

Address : Lot 141 Bd. HH24 Etg 1 Appt 6

El Oulfa - Casablanca

Phone : 05 22 01 34 34

Mobile : 06 16 50 82 74

Office : 05 22 01 34 34

Emergency : 06 16 50 82 74

Address : Lot 141 Bd. HH24 Etg 1 Appt 6

El Oulfa - Casablanca

8/15
C's P 10-6

7 - 6 = 1
for 4 sectors
 $360^\circ : 5 = 72^\circ$
 $72^\circ \times 8 = 576^\circ$

○ - ○ - ✓

$$C = \sigma - \frac{2}{N}$$

AS 5000-3 14310 11/08/2022

SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

Acénocoumarol

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.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

• Ces médicaments sont prescrits en complément prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourraient leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

• Si 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 SINTROM 4 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
4. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver SINTROM 4 mg, comprimé ?
7. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE SINTROM 4 mg, COMPRIME ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

• Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Antithrombotique (code ATC : B01AA07).

• Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un anticoagulant oral de la famille des antivitamines K (AVK).

Les AVK empêchent l'action de la vitamine K. Cette vitamine a un rôle dans la coagulation du sang. La prise de ce médicament permet donc de ralentir la coagulation et d'éviter ainsi la formation de caillot dans les artères et les veines.

Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :

- phlébite (caillot dans une veine),
- embolie pulmonaire (caillot dans les poumons),
- maladies cardiaques connues : certains ralentis du rythme cardiaque (tels que fibrillations auriculaires), anomalies ou prothèse des valves cardiaques,

- certains infarctus du myocarde,
- il peut être prescrit en complément de l'héparine (autre médicament anticoagulant).

2. QU'EST-CE QU'ON SAIT LES INFORMATIONS A CONNAIRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• 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 Sintrom 4 mg, comprimé dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'antécoumarol, substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

- En cas d'insuffisance hépatique sévère (maladie du foie) ;
- En cas d'association avec les médicaments suivants :

- l'aspirine à fortes doses,
- le micronazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale,
- les AINS pyrazolés : phénbutazone, médicaments utilisés comme anti-inflammatoires.

• En cas d'association avec le millepertuis (plante utilisée en phytothérapie).

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec Sintrom 4 mg, comprimé :

Il est important de comprendre les principes et les modalités du traitement afin de ne pas prendre de risque inutile. N'hésitez pas à poser des questions à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir Carnet d'information et de suivi de traitement).

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin.

- En cas de risque connu de saignement.
- En cas d'insuffisance rénale sévère.

• En association avec :

- l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles par voie orale,
- les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) (sauf AINS pyrazolés),
- le fluorouracile et, par extrapolation, tegafur et le capécitabine (médicaments anticancéreux).

• Ainsi que la radiothérapie.

Il est recommandé que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, si jamais il se vous êtes sujet à des saignements, notamment digestifs, et si vous avez eu ces derniers, contactez votre médecin.

sont pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière et sans excès.

Durant le traitement par Sintrom, vous devrez éviter toute consommation excessive d'alcool, étant donné que l'alcool risque de modifier l'action de Sintrom sur votre organisme.

Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

En général, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte car

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

PPV :

Exp :

N° Lot :

Sportifs :

Evitez les sport

traumatismes.

Effet sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :

SINTROM 4 mg a peu d'influence connue sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Gardez sur vous une carte mentionnant la prise de traitement anticoagulant, en cas d'éventuelles blessures.

Excipients à effet notable : Lactose

Ce médicament contient du Lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies héréditaires rares).

3. COMMENT PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• Instruction pour un bon usage.

Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, fréquence d'administration.

Posologie

Respectez strictement la prescription médicale et reportez-vous à la rubrique « Mises en garde spéciales ».

Autre mode d'administration

La dernière dose est choisie par votre médecin en fonction de votre situation. Puis la dose est modifiée par votre médecin en fonction des résultats de l'INR, pour équilibrer votre traitement.

Les modifications de doses doivent toujours être décidées par un médecin, si possible celui qui suit votre traitement et jamais par vous-même.

Mode d'administration

VOIE ORALE : avalez les comprimés avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration : Prenez une fois par jour. Il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement

Selon prescription médicale.

Conseil : prenez une fois par jour la dose égale.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de SINTROM 4 mg, comprimé que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Un surdosage peut se manifester par :

- l'apparition d'un saignement (lire rubrique « Mises en garde spéciales ») ;

- un INR supérieur à 5, avec ou sans saignement associé.

Dans ces situations, prévenez rapidement un médecin, si possible celui qui vous suit.

Dans certains cas, il faudra simplement modifier la dose, dans d'autres cas un traitement devra être effectué en urgence.

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

Si vous oubliez de prendre Sintrom 4 mg comprimé, il ne faut jamais prendre deux fois la dose prévue dans la même journée.

La prise médiamenteuse oubliée peut être « rattrapée » dans un délai de 8 heures, après l'heure habituelle d'administration. Passé ce délai, il est préférable de ne pas prendre la dose oubliée.

Pensez à signaler un oubli lors d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre carnet de suivi.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de saignement :

Vous devrez, en aucun cas, arrêter de prendre Sintrom 4 mg, comprimé sans que votre

SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

Acénocoumarol

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.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

• Ces médicaments sont prescrits en complément prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourraient leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

• Si 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 SINTROM 4 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
4. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver SINTROM 4 mg, comprimé ?
7. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE SINTROM 4 mg, COMPRIME ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

• Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Antithrombotique (code ATC : B01AA07).

• Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un anticoagulant oral de la famille des antivitamines K (AVK).

Les AVK empêchent l'action de la vitamine K. Cette vitamine a un rôle dans la coagulation du sang. La prise de ce médicament permet donc de ralentir la coagulation et d'éviter ainsi la formation de caillot dans les artères et les veines.

Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :

- phlébite (caillot dans une veine),
- embolie pulmonaire (caillot dans les poumons),
- maladies cardiaques connues : certains troubles du rythme cardiaque (tels que fibrillations auriculaires), anomalies ou prothèse des valves cardiaques,

- certains infarctus du myocarde,
- il peut être prescrit en complément de l'héparine (autre médicament anticoagulant).

2. QU'EST-CE QU'ON SAIT LES INFORMATIONS A CONNAIRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• 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 Sintrom 4 mg, comprimé dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'antécoumarol, substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

- En cas d'insuffisance hépatique sévère (maladie du foie) ;
- En cas d'association avec les médicaments suivants :

- l'aspirine à fortes doses,
- le micronazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale,

les AINS pyrazolés : phénbutazone, médicaments utilisés comme anti-inflammatoires.

• En cas d'association avec le millepertuis (plante utilisée en phytothérapie).

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec Sintrom 4 mg, comprimé :

Il est important de comprendre les principes et les modalités du traitement afin de ne pas prendre de risque inutile. N'hésitez pas à poser des questions à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir Carnet d'information et de suivi de traitement).

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin.

- En cas de risque connu de saignement.
- En cas d'insuffisance rénale sévère.

• En association avec :

- l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles par voie orale,
- les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) (sauf AINS pyrazolés),
- le fluorouracile et, par extrapolation, tegafur et le capécitabine (médicaments anticancéreux).

Attention à la nausée.

Il est recommandé que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, si jamais il se vous êtes sujet à des saignements, notamment digestifs, et si vous avez eu ces derniers, contactez votre médecin.

sont pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière et sans excès.

Durant le traitement par Sintrom, vous devrez éviter toute consommation excessive d'alcool, étant donné que l'alcool risque de modifier l'action de Sintrom sur votre organisme.

Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

En général, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte car

En cas de grossesse ou d'allaitement, il convient de prendre ce médicament pour décider de vous prescrire un autre médicament.

PPV :

Exp :

N° Lot :

Sportifs :

Evitez les sport

traumatismes.

Effet sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :

Sintrom n'a pas d'influence connue sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Gardez sur vous une carte mentionnant la prise de traitement anticoagulant, en cas d'éventuelles blessures.

Excipients à effet notable : Lactose

Ce médicament contient du Lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies héréditaires rares).

3. COMMENT PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• Instruction pour un bon usage.

Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, fréquence d'administration - Posologie

Respectez strictement la prescription médicale et reportez-vous à la rubrique « Posologie ».

• Mode d'administration

VOIE ORALE : avalez les comprimés avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration : Il est préférable de prendre ce médicament à l'heure de la prise du repas.

• Durée du traitement : L'heure de la prise doit être fixe. Une prise par jour. Il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement : Selon prescription médicale.

• Mode de prise et éventuelle dose à dose égale :

Sympathétisez et conduisez à la prise ou oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité du traitement. L'heure de la prise doit être fixe.

Une prise par jour. Il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement : Selon prescription médicale.

• Mode de prise et éventuelle dose à dose égale :

Sympathétisez et conduisez à la prise ou oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité du traitement. L'heure de la prise doit être fixe.

Une prise par jour. Il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement : Selon prescription médicale.

• Mode de prise et éventuelle dose à dose égale :

Sympathétisez et conduisez à la prise ou oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité du traitement. L'heure de la prise doit être fixe.

Une prise par jour. Il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement : Selon prescription médicale.

• Mode de prise et éventuelle dose à dose égale :

Sympathétisez et conduisez à la prise ou oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité du traitement. L'heure de la prise doit être fixe.

Une prise par jour. Il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement : Selon prescription médicale.

• Mode de prise et éventuelle dose à dose égale :

Sympathétisez et conduisez à la prise ou oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité du traitement. L'heure de la prise doit être fixe.

Une prise par jour. Il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement : Selon prescription médicale.

• Mode de prise et éventuelle dose à dose égale :

Sympathétisez et conduisez à la prise ou oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité du traitement. L'heure de la prise doit être fixe.

Une prise par jour. Il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement : Selon prescription médicale.

• Mode de prise et éventuelle dose à dose égale :

Sympathétisez et conduisez à la prise ou oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité du traitement. L'heure de la prise doit être fixe.

Une prise par jour. Il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement : Selon prescription médicale.

• Mode de prise et éventuelle dose à dose égale :

Sympathétisez et conduisez à la prise ou oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité du traitement. L'heure de la prise doit être fixe.

Une prise par jour. Il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement : Selon prescription médicale.

• Mode de prise et éventuelle dose à dose égale :

Sympathétisez et conduisez à la prise ou oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité du traitement. L'heure de la prise doit être fixe.

Une prise par jour. Il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement : Selon prescription médicale.

• Mode de prise et éventuelle dose à dose égale :

Sympathétisez et conduisez à la prise ou oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité du traitement. L'heure de la prise doit être fixe.

Une prise par jour. Il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement : Selon prescription médicale.

• Mode de prise et éventuelle dose à dose égale :

Sympathétisez et conduisez à la prise ou oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité du traitement. L'heure de la prise doit être fixe.

Une prise par jour. Il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement : Selon prescription médicale.

• Mode de prise et éventuelle dose à dose égale :

Sympathétisez et conduisez à la prise ou oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité du traitement. L'heure de la prise doit être fixe.

Une prise par jour. Il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement : Selon prescription médicale.

• Mode de prise et éventuelle dose à dose égale :

Sympathétisez et conduisez à la prise ou oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité du traitement. L'heure de la prise doit être fixe.

Une prise par jour. Il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement : Selon prescription médicale.

• Mode de prise et éventuelle dose à dose égale :

Sympathétisez et conduisez à la prise ou oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité du traitement. L'heure de la prise doit être fixe.

Une prise par jour. Il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement : Selon prescription médicale.

• Mode de prise et éventuelle dose à dose égale :

Sympathétisez et conduisez à la prise ou oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité du traitement. L'heure de la prise doit être fixe.

Une prise par jour. Il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement : Selon prescription médicale.

• Mode de prise et éventuelle dose à dose égale :

Sympathétisez et conduisez à la prise ou oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité du traitement. L'heure de la prise doit être fixe.

Une prise par jour. Il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement : Selon prescription médicale.

• Mode de prise et éventuelle dose à dose égale :

Sympathétisez et conduisez à la prise ou oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité du traitement. L'heure de la prise doit être fixe.

Une prise par jour. Il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement : Selon prescription médicale.

• Mode de prise et éventuelle dose à dose égale :

Sympathétisez et conduisez à la prise ou oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité du traitement. L'heure de la prise doit être fixe.

Une prise par jour. Il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement : Selon prescription médicale.

• Mode de prise et éventuelle dose à dose égale :

Sympathétisez et conduisez à la prise ou oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité du traitement. L'heure de la prise doit être fixe.

Une prise par jour. Il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement : Selon prescription médicale.

• Mode de prise et éventuelle dose à dose égale :

Sympathétisez et conduisez à la prise ou oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité du traitement. L'heure de la prise doit être fixe.

Une prise par jour. Il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement : Selon prescription médicale.

• Mode de prise et éventuelle dose à dose égale :

Sympathétisez et conduisez à la prise ou oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité du traitement. L'heure de la prise doit être fixe.

Une prise par jour. Il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement : Selon prescription médicale.

• Mode de prise et éventuelle dose à dose égale :

Sympathétisez et conduisez à la prise ou oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité du traitement. L'heure de la prise doit être fixe.

Une prise par jour. Il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement : Selon prescription médicale.

• Mode de prise et éventuelle dose à dose égale :

Sympathétisez et conduisez à la prise ou oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité du traitement. L'heure de la prise doit être fixe.

Une prise par jour. Il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement : Selon prescription médicale.

• Mode de prise et éventuelle dose à dose égale :

Sympathétisez et conduisez à la prise ou oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité du traitement. L'heure de la prise doit être fixe.

Une prise par jour. Il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement : Selon prescription médicale.

• Mode de prise et éventuelle dose à dose égale :

Sympathétisez et conduisez à la prise ou oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité du traitement. L'heure de la prise doit être fixe.

Une prise par jour. Il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement : Selon prescription médicale.

• Mode de prise et éventuelle dose à dose égale :

Sympathétisez et conduisez à la prise ou oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité du traitement. L'heure de la prise doit être fixe.

Une prise par jour. Il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement : Selon prescription médicale.

• Mode de prise et éventuelle dose à dose égale :

Sympathétisez et conduisez à la prise ou oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité du traitement. L'heure de la prise doit être fixe.

Une prise par jour. Il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement : Selon prescription médicale.

• Mode de prise et éventuelle dose à dose égale :

Sympathétisez et conduisez à la prise ou oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité du traitement. L'heure de la prise doit être fixe.

Une prise par jour. Il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement : Selon prescription médicale.

• Mode de prise et éventuelle dose à dose égale :

Sympathétisez et conduisez à la prise ou oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité du traitement. L'heure de la prise doit être fixe.

Une prise par jour. Il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

<

SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

Acénocoumarol

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.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

• Ces médicaments sont prescrits en complément prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourraient leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

• Si 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 SINTROM 4 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
4. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver SINTROM 4 mg, comprimé ?
7. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE SINTROM 4 mg, COMPRIME ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

• Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Antithrombotique (code ATC : B01AA07).

• Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un anticoagulant oral de la famille des antivitamines K (AVK).

Les AVK empêchent l'action de la vitamine K. Cette vitamine a un rôle dans la coagulation du sang. La prise de ce médicament permet donc de ralentir la coagulation et d'éviter ainsi la formation de caillot dans les artères et les veines.

Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :

- phlébite (caillot dans une veine),
- embolie pulmonaire (caillot dans les poumons),
- maladies cardiaques connues : certains ralentis du rythme cardiaque (tels que fibrillations auriculaires), anomalies ou prothèse des valves cardiaques,

• certains infarctus du myocarde,

Il peut être prescrit en complément de l'héparine (autre médicament anticoagulant).

2. QU'EST-CE QU'ON SAIT LES INFORMATIONS A CONNAIRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• 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 Sintrom 4 mg, comprimé dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'antécoumarol, substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

- En cas d'insuffisance hépatique sévère (maladie du foie) ;
- En cas d'association avec les médicaments suivants :

- l'aspirine à fortes doses,
- le micronazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale,

• les AINS pyrazolés : phénbutazone, médicaments utilisés comme anti-inflammatoires.

• En cas d'association avec le millepertuis (plante utilisée en phytothérapie).

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec Sintrom 4 mg, comprimé :

Il est important de comprendre les principes et les modalités du traitement afin de ne pas prendre de risque inutile. N'hésitez pas à poser des questions à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir Carnet d'information et de suivi de traitement).

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin.

- En cas de risque connu de saignement.

- En cas d'insuffisance rénale sévère.

- En association avec :

- l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles par voie orale,
- les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) (sauf AINS pyrazolés),

- le fluorouracile et, par extrapolation, tegafur et le capécitabine (médicaments anticancéreux).

Attention à la nausée.

Il est recommandé que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, si jamais il se vous êtes sujet à des saignements, notamment digestifs, et si vous avez eu ça avant, il

sont pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière et sans excès.

Durant le traitement par Sintrom, vous devrez éviter toute consommation excessive d'alcool, étant donné que l'alcool risque de modifier l'action de Sintrom sur votre organisme.

Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

En général, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte.

En cas de grossesse ou d'allaitement, veuillez lire les indications de votre pharmacien.

PPV :

Exp :

N° Lot :

Sportifs :

Evitez les sport

traumatismes.

Effet sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :

Sintrom n'a pas d'influence connue sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Gardez sur vous une carte mentionnant la prise de traitement anticoagulant, en cas d'éventuelles blessures.

Excipients à effet notable : Lactose

Ce médicament contient du Lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies héréditaires rares).

3. COMMENT PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• Instruction pour un bon usage.

Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, fréquence d'administration.

Posologie

Respectez strictement la prescription médicale et reportez-vous à la rubrique « Mises en garde spéciales ».

Autre posologie

La première dose est choisie par votre médecin en fonction de votre situation. Puis la dose est modifiée par votre médecin en fonction des résultats de l'INR, pour équilibrer votre traitement.

Les modifications de doses doivent toujours être décidées par un médecin, si possible celui qui suit votre traitement et jamais par vous-même.

Mode d'administration

VOIE ORALE : avalez les comprimés avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration : Il est préférable de prendre la dose quotidienne d'efficacité du traitement. L'heure de prise doit être fixe.

Une prise par jour, il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement

Selon prescription médicale.

Si vous prenez une dose quotidienne, la dose égale.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de SINTROM 4 mg, comprimé que vous n'auriez dû : Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Un surdosage peut se manifester par :

- l'apparition d'un saignement (lire rubrique « Mises en garde spéciales ») ;

- un INR supérieur à 5, avec ou sans saignement associé.

Dans ces situations, prévenez rapidement un médecin, si possible celui qui vous suit.

Dans certains cas, il faudra simplement modifier la dose, dans d'autres cas un traitement devra être effectué en urgence.

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

Si vous oubliez de prendre Sintrom 4 mg comprimé, il ne faut jamais prendre deux fois la dose prévue dans la même journée.

La prise médicamenteuse oubliée peut être « rattrapée » dans un délai de 8 heures, après l'heure habituelle d'administration. Passé ce délai, il est préférable de ne pas prendre la dose oubliée.

Pensez à signaler un oubli lors d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre carnet de suivi.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de saignement :

Vous devrez en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

is très
ise

ESSE
OTRE
UN

3r des

SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

Acénocoumarol

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.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

• Ces médicaments sont prescrits en complément prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourraient leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

• Si 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 SINTROM 4 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
4. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver SINTROM 4 mg, comprimé ?
7. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE SINTROM 4 mg, COMPRIME ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

• Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Antithrombotique (code ATC : B01AA07).

• Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un anticoagulant oral de la famille des antivitamines K (AVK). Les AVK empêchent l'action de la vitamine K. Cette vitamine a un rôle dans la coagulation du sang. La prise de ce médicament permet donc de ralentir la coagulation et d'éviter ainsi la formation de caillot dans les artères et les veines.

Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :

- phlébite (caillot dans une veine),
- embolie pulmonaire (caillot dans les poumons),
- maladies cardiaques connues : certains ralentis du rythme cardiaque (tels que fibrillations auriculaires), anomalies ou prothèse des valves cardiaques, certains infarctus du myocarde,

Il peut également être prescrit en cas de héparine (autre médicament anticoagulant).

2. QU'EST-CE QU'ON SAIT LES INFORMATIONS A CONNAIRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• 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 Sintrom 4 mg, comprimé dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'antécoumarol, substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

- En cas d'insuffisance hépatique sévère (maladie du foie) ;
- En cas d'association avec les médicaments suivants :

- l'aspirine à fortes doses,
- le micronazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale,
- les AINS pyrazolés : phénbutazone, médicaments utilisés comme anti-inflammatoires.

• En cas d'association avec le millepertuis (plante utilisée en phytothérapie).

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec Sintrom 4 mg, comprimé :

Il est important de comprendre les principes et les modalités du traitement afin de ne pas prendre de risque inutile. N'hésitez pas à poser des questions à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir Carnet d'information et de suivi de traitement).

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin.

- En cas de risque connu de saignement.
- En cas d'insuffisance rénale sévère.

• En association avec :

- l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles par voie orale,
- les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) (sauf AINS pyrazolés),

• le fluorouracile et, par extrapolation, tegafur et le capécitabine (médicaments anticancéreux).

Attention à la nausée.

Il est recommandé que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, si jamais il se vous êtes sujet à des saignements, notamment digestifs, et si vous avez eu ces derniers.

sont pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière et sans excès.

Durant le traitement par Sintrom, vous devrez éviter toute consommation excessive d'alcool, étant donné que l'alcool risque de modifier l'action de Sintrom sur votre organisme.

Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

En général, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte car

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

PPV :

Exp :

N° Lot :

2000

is très
ise

ESSE
OTRE
UN

3r des

Effet sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :

SINTROM 4 mg a peu d'influence connue sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Gardez sur vous une carte mentionnant la prise de traitement anticoagulant, en cas d'éventuelles blessures.

Excipients à effet notable :

Ce médicament contient du Lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies héréditaires rares).

3. COMMENT PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• Instruction pour un bon usage.

Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, fréquence d'administration

Posologie

Respectez strictement la prescription médicale et reportez-vous à la rubrique « Posologie ».

Mises en garde spéciales ».

Autre information

La dernière dose est choisie par votre médecin en fonction de votre situation. Puis la dose est modifiée par votre médecin en fonction des résultats de l'INR, pour équilibrer votre traitement.

Les modifications de doses doivent toujours être décidées par un médecin, si possible celui qui suit votre traitement et jamais par vous-même.

Mode d'administration

VOIE ORALE : avalez les comprimés avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration

Il est préférable de prendre la dose quotidienne dans l'heure de la prise du jour. L'heure de la prise doit être fixe.

Une prise par jour, il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement

Selon prescription médicale.

Instructions pour équilibrer la dose quotidienne

Si vous oubliez de prendre Sintrom 4 mg comprimé, il ne faut jamais prendre deux fois la dose prévue dans la même journée.

La prise médiamenteuse oubliée peut être « rattrapée » dans un délai de 8 heures, après l'heure habituelle d'administration. Passé ce délai, il est préférable de ne pas prendre la dose oubliée.

Pensez à signaler un oubli lors d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre carnet de suivi.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de saignement :

Vous devrez en aucun cas arrêter de prendre Sintrom 4 mg comprimé si vous

SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

Acénocoumarol

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.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

• Ces médicaments sont prescrits en complément prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourraient leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

• Si 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 SINTROM 4 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
4. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver SINTROM 4 mg, comprimé ?
7. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE SINTROM 4 mg, COMPRIME ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

• Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Antithrombotique (code ATC : B01AA07).

• Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un anticoagulant oral de la famille des antivitamines K (AVK).

Les AVK empêchent l'action de la vitamine K. Cette vitamine a un rôle dans la coagulation du sang. La prise de ce médicament permet donc de ralentir la coagulation et d'éviter ainsi la formation de caillot dans les artères et les veines.

Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :

- phlébite (caillot dans une veine),
- embolie pulmonaire (caillot dans les poumons),
- maladies cardiaques connues : certains troubles du rythme cardiaque (tels que fibrillations auriculaires), anomalies ou prothèse des valves cardiaques,

- certains infarctus du myocarde,
- il peut être prescrit en complément de l'héparine (autre médicament anticoagulant).

2. QU'EST-CE QU'ON SAIT LES INFORMATIONS A CONNAIRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• 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 Sintrom 4 mg, comprimé dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'antécoumarol, substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- En cas d'insuffisance hépatique sévère (maladie du foie) :

- En cas d'association avec les médicaments suivants :

- l'aspirine à fortes doses,
- le micronazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale,

les AINS pyrazolés : phénbutazone, médicaments utilisés comme anti-inflammatoires.

• En cas d'association avec le millepertuis (plante utilisée en phytothérapie).

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec Sintrom 4 mg, comprimé :

Il est important de comprendre les principes et les modalités du traitement afin de ne pas prendre de risque inutile. N'hésitez pas à poser des questions à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir Carnet d'information et de suivi de traitement).

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin.

- En cas de risque connu de saignement.

- En cas d'insuffisance rénale sévère.

- En association avec :

- l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles par voie orale,
- les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) (sauf AINS pyrazolés),

- le fluorouracile et, par extrapolation, tegafur et le capécitabine (médicaments anticancéreux).

Attention à la nausée.

Il est recommandé que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, si jamais il se vous êtes sujet à des saignements, notamment digestifs, et si vous avez eu ces derniers, contactez votre médecin.

sont pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière et sans excès.

Durant le traitement par Sintrom, vous devrez éviter toute consommation excessive d'alcool, étant donné que l'alcool risque de modifier l'action de Sintrom sur votre organisme.

Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

En général, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte car

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

En cas de saignement, il peut être nécessaire de modifier la dose ou de cesser de prendre ce

PPV :

Exp :

N° Lot :

2000

is très
ise

ESSE
OTRE
UN
3r des

SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

Acénocoumarol

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.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

• Ces médicaments sont prescrits en complément prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourraient leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

• Si 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 SINTROM 4 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
4. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver SINTROM 4 mg, comprimé ?
7. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE SINTROM 4 mg, COMPRIME ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

• Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Antithrombotique (code ATC : B01AA07).

• Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un anticoagulant oral de la famille des antivitamines K (AVK).

Les AVK empêchent l'action de la vitamine K. Cette vitamine a un rôle dans la coagulation du sang. La prise de ce médicament permet donc de ralentir la coagulation et d'éviter ainsi la formation de caillot dans les artères et les veines.

Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :

- phlébite (caillot dans une veine),
- embolie pulmonaire (caillot dans les poumons),
- maladies cardiaques connues : certains troubles du rythme cardiaque (tels que fibrillations auriculaires), anomalies ou prothèse des valves cardiaques,

- certains infarctus du myocarde,
- il peut être prescrit en complément de l'héparine (autre médicament anticoagulant).

2. QU'EST-CE QU'ON SAIT LES INFORMATIONS A CONNAIRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• 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 Sintrom 4 mg, comprimé dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'antécoumarol, substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

- En cas d'insuffisance hépatique sévère (maladie du foie) ;
- En cas d'association avec les médicaments suivants :

- l'aspirine à fortes doses,
- le micronazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale,
- les AINS pyrazolés : phénbutazone, médicaments utilisés comme anti-inflammatoires.

• En cas d'association avec le millepertuis (plante utilisée en phytothérapie).

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec Sintrom 4 mg, comprimé :

Il est important de comprendre les principes et les modalités du traitement afin de ne pas prendre de risque inutile. N'hésitez pas à poser des questions à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir Carnet d'information et de suivi de traitement).

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin.

- En cas de risque connu de saignement.
- En cas d'insuffisance rénale sévère.

- En association avec :

- l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles par voie orale,
- les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) (sauf AINS pyrazolés),
- le fluorouracile et, par extrapolation, tegafur et le capécitabine (médicaments anticancéreux).

Attention à la nausée.

Il est recommandé que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, si jamais il se vous êtes sujet à des saignements, notamment digestifs, et si vous avez eu ces derniers, contactez votre médecin.

sont pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière et sans excès.

Durant le traitement par Sintrom, vous devrez éviter toute consommation excessive d'alcool, étant donné que l'alcool risque de modifier l'action de Sintrom sur votre organisme.

Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

En général, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte car

En cas de grossesse ou d'allaitement, il convient de prendre ce médicament pour décider de vous prescrire ce

PPV :

Exp :

N° Lot :

Sportifs :

Evitez les sport

traumatismes.

Effet sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :

Sintrom n'a pas d'influence connue sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Gardez sur vous une carte mentionnant la prise de traitement anticoagulant, en cas d'éventuelles blessures.

Excipients à effet notable :

Lactose. Ce médicament contient du Lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies héréditaires rares).

3. COMMENT PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• Instruction pour un bon usage.

Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, fréquence d'administration

Posologie

Respectez strictement la prescription médicale et reportez-vous à la rubrique « Mises en garde spéciales ».

Autre :

La première dose est choisie par votre médecin en fonction de votre situation. Puis la dose est modifiée par votre médecin en fonction des résultats de l'INR, pour équilibrer votre traitement.

Les modifications de doses doivent toujours être décidées par un médecin, si possible celui qui suit votre traitement et jamais par vous-même.

Mode d'administration

VOIE ORALE : avalez les comprimés avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration : une fois par jour. Il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement

Selon prescription médicale.

Si vous prenez une autre dose, ou une dose égale.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de SINTROM 4 mg, comprimé que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Un surdosage peut se manifester par :

- un INR supérieur à 5, avec ou sans saignement associé.

Dans ces situations, prévenez rapidement un médecin, si possible celui qui vous suit.

Dans certains cas, il faudra simplement modifier la dose, dans d'autres cas un traitement devra être effectué en urgence.

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

Si vous oubliez de prendre Sintrom 4 mg comprimé, il ne faut jamais prendre deux fois la dose prévue dans la même journée.

La prise médicamenteuse oubliée peut être « rattrapée » dans un délai de 8 heures, après l'heure habituelle d'administration. Passé ce délai, il est préférable de ne pas prendre la dose oubliée.

Pensez à signaler un oubli lors d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre carnet de suivi.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de saignement :

Vous devrez en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

is très
ise

ESSE
OTRE

UN
des

SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

Acénocoumarol

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.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

• Ces médicaments sont prescrits en complément prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourraient leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

• Si 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 SINTROM 4 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
4. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver SINTROM 4 mg, comprimé ?
7. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE SINTROM 4 mg, COMPRIME ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

• Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Antithrombotique (code ATC : B01AA07).

• Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un anticoagulant oral de la famille des antivitamines K (AVK). Les AVK empêchent l'action de la vitamine K. Cette vitamine a un rôle dans la coagulation du sang. La prise de ce médicament permet donc de ralentir la coagulation et d'éviter ainsi la formation de caillot dans les artères et les veines.

Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :

- phlébite (caillot dans une veine),
- embolie pulmonaire (caillot dans les poumons),
- maladies cardiaques connues : certains ralentis du rythme cardiaque (tels que fibrillations auriculaires), anomalies ou prothèse des valves cardiaques, certains infarctus du myocarde,

Il peut également être prescrit en cas de héparine (autre médicament anticoagulant).

2. QU'EST-CE QU'ON SAIT LES INFORMATIONS A CONNAIRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• 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 Sintrom 4 mg, comprimé dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'antécoumarol, substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

- En cas d'insuffisance hépatique sévère (maladie du foie) ;
- En cas d'association avec les médicaments suivants :

- l'aspirine à fortes doses,
- le micronazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale,
- les AINS pyrazolés : phénbutazone, médicaments utilisés comme anti-inflammatoires.

• En cas d'association avec le millepertuis (plante utilisée en phytothérapie).

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec Sintrom 4 mg, comprimé :

Il est important de comprendre les principes et les modalités du traitement afin de ne pas prendre de risque inutile. N'hésitez pas à poser des questions à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir Carnet d'information et de suivi de traitement).

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin.

- En cas de risque connu de saignement.
- En cas d'insuffisance rénale sévère.

• En association avec :

- l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles par voie orale,
- les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) (sauf AINS pyrazolés),
- le fluorouracile et, par extrapolation, tegafur et le capécitabine (médicaments anticancéreux).

Attention à la nausée.

Il est recommandé que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, si jamais il se vous êtes sujet à des saignements, notamment digestifs, et si vous avez eu ces derniers.

sont pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière et sans excès.

Durant le traitement par Sintrom, vous devrez éviter toute consommation excessive d'alcool, étant donné que l'alcool risque de modifier l'action de Sintrom sur votre organisme.

Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

En général, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte.

En cas de grossesse ou d'allaitement, veuillez lire les indications de ce médicament pour décider de vous prescrire ce

PPV :

Exp :

N° Lot :

2000

is très
ise.

ESSE
OTRE
UN

3r des

Effet sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :

Sintrom n'a pas d'influence connue sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Gardez sur vous une carte mentionnant la prise de traitement anticoagulant, en cas d'éventuelles blessures.

Excipients à effet notable : Lactose

Ce médicament contient du Lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies héréditaires rares).

3. COMMENT PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• Instruction pour un bon usage.

Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, fréquence d'administration

Posologie

Respectez strictement la prescription médicale et reportez-vous à la rubrique « Mises en garde spéciales ».

Autre :

La première dose est choisie par votre médecin en fonction de votre situation. Puis la dose est modifiée par votre médecin en fonction des résultats de l'INR, pour équilibrer votre traitement.

Les modifications de doses doivent toujours être décidées par un médecin, si possible celui qui suit votre traitement et jamais par vous-même.

Mode d'administration

VOIE ORALE : avalez les comprimés avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration : Il est préférable de prendre la dose quotidienne d'efficacité du traitement. L'heure de prise doit être fixe.

Une prise par jour, il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement

Selon prescription médicale.

Si vous prenez une dose quotidienne, la dose égale.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de SINTROM 4 mg, comprimé que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Un surdosage peut se manifester par :

- un INR supérieur à 5, avec ou sans saignement associé.

Dans ces situations, prévenez rapidement un médecin, si possible celui qui vous suit.

Dans certains cas, il faudra simplement modifier la dose, dans d'autres cas un traitement devra être effectué en urgence.

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

Si vous oubliez de prendre Sintrom 4 mg comprimé, il ne faut jamais prendre deux fois la dose prévue dans la même journée.

La prise médicamenteuse oubliée peut être « rattrapée » dans un délai de 8 heures, après l'heure habituelle d'administration. Passé ce délai, il est préférable de ne pas prendre la dose oubliée.

Pensez à signaler un oubli lors d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre carnet de suivi.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de saignement :

Vous devrez en aucun cas arrêter de prendre Sintrom. Sans que votre

SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

Acénocoumarol

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.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

• Ces médicaments sont prescrits en complément prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourraient leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

• Si 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 SINTROM 4 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
4. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver SINTROM 4 mg, comprimé ?
7. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE SINTROM 4 mg, COMPRIME ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

• Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Antithrombotique (code ATC : B01AA07).

• Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un anticoagulant oral de la famille des antivitamines K (AVK).

Les AVK empêchent l'action de la vitamine K. Cette vitamine a un rôle dans la coagulation du sang. La prise de ce médicament permet donc de ralentir la coagulation et d'éviter ainsi la formation de caillot dans les artères et les veines.

Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :

- phlébite (caillot dans une veine),
- embolie pulmonaire (caillot dans les poumons),
- maladies cardiaques connues : certains troubles du rythme cardiaque (tels que fibrillations auriculaires), anomalies ou prothèse des valves cardiaques,

• certains infarctus du myocarde,

Il peut également être prescrit en cas de héparine (autre médicament anticoagulant).

2. QU'EST-CE QU'ON SAIT LES INFORMATIONS A CONNAIRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• 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 Sintrom 4 mg, comprimé dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'antécoumarol, substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

- En cas d'insuffisance hépatique sévère (maladie du foie) ;
- En cas d'association avec les médicaments suivants :

- l'aspirine à fortes doses,
- le micronazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale,
- les AINS pyrazolés : phénbutazone, médicaments utilisés comme anti-inflammatoires.

• En cas d'association avec le millepertuis (plante utilisée en phytothérapie).

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec Sintrom 4 mg, comprimé :

Il est important de comprendre les principes et les modalités du traitement afin de ne pas prendre de risque inutile. N'hésitez pas à poser des questions à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir Carnet d'information et de suivi de traitement).

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin.

- En cas de risque connu de saignement.

• En cas d'insuffisance rénale sévère.

• En association avec :

- l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles par voie orale,
- les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) (sauf AINS pyrazolés),
- le fluorouracile et, par extrapolation, tegafur et le capécitabine (médicaments anticancéreux).

Attention à la nausée.

Il est recommandé que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, si jamais il se vous êtes sujet à des saignements, notamment digestifs, et si vous avez eu ces derniers, contactez votre médecin.

sont pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière et sans excès.

Durant le traitement par Sintrom, vous devrez éviter toute consommation excessive d'alcool, étant donné que l'alcool risque de modifier l'action de Sintrom sur votre organisme.

Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Il n'y a pas d'interaction connue.

En général, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte.

En cas de grossesse ou d'allaitement, veillez à bien consulter votre médecin pour décider de vous prescrire ce médicament.

PPV :

Exp :

N° Lot :

Sportifs :

Evitez les sport

traumatismes.

Effet sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :

Sintrom n'a pas d'influence connue sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Gardez sur vous une carte mentionnant la prise de traitement anticoagulant, en cas d'éventuelles blessures.

Excipients à effet notable : Lactose

Ce médicament contient du Lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies héréditaires rares).

3. COMMENT PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• Instruction pour un bon usage.

Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, fréquence d'administration

Posologie

Respectez strictement la prescription médicale et reportez-vous à la rubrique « Mises en garde spéciales ».

Autre posologie

La première dose est choisie par votre médecin en fonction de votre situation. Puis la dose est modifiée par votre médecin en fonction des résultats de l'INR, pour équilibrer votre traitement.

Les modifications de doses doivent toujours être décidées par un médecin, si possible celui qui suit votre traitement et jamais par vous-même.

Mode d'administration

VOIE ORALE : avalez les comprimés avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration : Il est préférable de prendre la dose quotidienne d'efficacité du traitement. L'heure de prise doit être fixe.

Une prise par jour, il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement

Selon prescription médicale.

Si vous prenez une autre dose, la dose quotidienne doit être égale.

Symptômes à conduire à faire une prise de surdosage :

Si vous avez pris plus de SINTROM 4 mg, comprimé que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Un surdosage peut se manifester par :

- un INR supérieur à 5, avec ou sans saignement associé.

Dans ces situations, prévenez rapidement un médecin, si possible celui qui vous suit.

Dans certains cas, il faudra simplement modifier la dose, dans d'autres cas un traitement devra être effectué en urgence.

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

Si vous oubliez de prendre Sintrom 4 mg comprimé, il ne faut jamais prendre deux fois la dose prévue dans la même journée.

La prise médicamenteuse oubliée peut être « rattrapée » dans un délai de 8 heures, après l'heure habituelle d'administration. Passé ce délai, il est préférable de ne pas prendre la dose oubliée.

Pensez à signaler un oubli lors d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre carnet de suivi.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de saignement :

Vous devrez en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

is très
ise

ESSE
OTRE
UN

3r des



Conduite à tenir au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise

Forme orale : prendre la dose suivante.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- réactions cutanées,
- douleurs lombaires,
- hypokaliémie (*quantité insuffisante de potassium dans le sang*),
- quelques rares cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (*quantité insuffisante de globules blancs*), thrombopénie (*taux anormalement bas de plaquettes*),
- élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
- élévation de la glycémie (*quantité de sucre dans le sang*)
- déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hyponatrémie (*quantité basse de sodium dans le sang*), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension orthostatique (*chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges*),
- en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (*affection neurologique observée au cours de maladies sévères du foie*),
- possibilités des troubles digestifs,
- exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du groupe des aminosides,
- liés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection recommandée n'a pas été respectée.

SIgnalez à VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.

Précautions particulières de conservation

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.
Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Janvier 2007.

Imp AJDIR M28567-02 06/16 (210x145) mm

Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosemide

Lisez attentivement l'intégral

Elle contient des informations
Si vous avez d'autres quest
votre médecin ou votre phar
Ce médicament vous a été
d'autre, même en cas de sym
Gardez cette notice, vous pou

PER 07-2023
LOT 19628

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V :34DH60


6 118000 060468

tre ce médicament.

idez plus d'informations à
onnez jamais à quelqu'un
ui être nocif.
au.

SANOFI

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosemide 40 mg/comprimé.
Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosemide 20 mg/2 ml.
Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiaques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*réention de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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



Conduite à tenir au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise

Forme orale : prendre la dose suivante.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- réactions cutanées,
- douleurs lombaires,
- hypokaliémie (*quantité insuffisante de potassium dans le sang*),
- quelques rares cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (*quantité insuffisante de globules blancs*), thrombopénie (*taux anormalement bas de plaquettes*),
- élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
- élévation de la glycémie (*quantité de sucre dans le sang*)
- déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hyponatrémie (*quantité basse de sodium dans le sang*), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension orthostatique (*chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges*),
- en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (*affection neurologique observée au cours de maladies sévères du foie*),
- possibilités des troubles digestifs,
- exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du groupe des aminosides,
- liés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection recommandée n'a pas été respectée.

SIgnalez à VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.

Précautions particulières de conservation

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.
Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Janvier 2007.

Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosemide

Lisez attentivement l'intégral

Elle contient des informations
Si vous avez d'autres questions
votre médecin ou votre pharmacien.
Ce médicament vous a été
d'autre, même en cas de symptômes.
Gardez cette notice, vous pourrez

PER 07/2023
101 19628

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V :34DH60


6 118000 060468

tre ce médicament.

idez plus d'informations à
onnez jamais à quelqu'un
ui être nocif.
au.

SANOFI

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosemide 40 mg/comprimé.
Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosemide 20 mg/2 ml.
Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiaques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*réention de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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



Conduite à tenir au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise

Forme orale : prendre la dose suivante.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- réactions cutanées,
- douleurs lombaires,
- hypokaliémie (*quantité insuffisante de potassium dans le sang*),
- quelques rares cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (*quantité insuffisante de globules blancs*), thrombopénie (*taux anormalement bas de plaquettes*),
- élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
- élévation de la glycémie (*quantité de sucre dans le sang*)
- déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hyponatrémie (*quantité basse de sodium dans le sang*), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension orthostatique (*chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges*),
- en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (*affection neurologique observée au cours de maladies sévères du foie*),
- possibilités des troubles digestifs,
- exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du groupe des aminosides,
- liés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection recommandée n'a pas été respectée.

Signalez à votre Médecin ou à votre Pharmacien tout effet non souhaité et genant qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

CONSERVATION

NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.

Précautions particulières de conservation

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.
Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Janvier 2007.

Imp AJDIR M28567-02 06/16 (210x145) mm

Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosemide

Lisez attentivement l'intégralité

Elle contient des informations
Si vous avez d'autres questions,
votre médecin ou votre pharmacien.
Ce médicament vous a été
d'autre, même en cas de symptômes.
Gardez cette notice, vous pourrez

PER 07/2023
101 196283

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V :34DH60


6 118000 060468

Prenez ce médicament.

idez plus d'informations à
onnez jamais à quelqu'un
ui être nocif.
au.

SANOFI

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosemide 40 mg/comprimé.
Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosemide 20 mg/2 ml.
Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiaques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*réention de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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



Conduite à tenir au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise

Forme orale : prendre la dose suivante.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- réactions cutanées,
- douleurs lombaires,
- hypokaliémie (*quantité insuffisante de potassium dans le sang*),
- quelques rares cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (*quantité insuffisante de globules blancs*), thrombopénie (*taux anormalement bas de plaquettes*),
- élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
- élévation de la glycémie (*quantité de sucre dans le sang*)
- déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hyponatrémie (*quantité basse de sodium dans le sang*), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension orthostatique (*chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges*),
- en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (*affection neurologique observée au cours de maladies sévères du foie*),
- possibilités des troubles digestifs,
- exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du groupe des aminosides,
- liés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection recommandée n'a pas été respectée.

Signalez à votre Médecin ou à votre Pharmacien tout effet non souhaité et genant qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

CONSERVATION

NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.

Précautions particulières de conservation

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.
Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Janvier 2007.

Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosemide

Lisez attentivement l'intégralité

Elle contient des informations
Si vous avez d'autres questions,
votre médecin ou votre pharmacien.
Ce médicament vous a été
d'autre, même en cas de symptômes.
Gardez cette notice, vous pourrez

PER 07/2023
101 19628

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60


6 118000 060468

lire ce médicament.

idez plus d'informations à
onnez jamais à quelqu'un
ui être nocif.
au.

SANOFI

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosemide 40 mg/comprimé.
Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosemide 20 mg/2 ml.
Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiaques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*réention de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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



Conduite à tenir au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise

Forme orale : prendre la dose suivante.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- réactions cutanées,
- douleurs lombaires,
- hypokaliémie (*quantité insuffisante de potassium dans le sang*),
- quelques rares cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (*quantité insuffisante de globules blancs*), thrombopénie (*taux anormalement bas de plaquettes*),
- élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
- élévation de la glycémie (*quantité de sucre dans le sang*)
- déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hyponatrémie (*quantité basse de sodium dans le sang*), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension orthostatique (*chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges*),
- en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (*affection neurologique observée au cours de maladies sévères du foie*),
- possibilités des troubles digestifs,
- exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du groupe des aminosides,
- liés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection recommandée n'a pas été respectée.

Signalez à votre Médecin ou à votre Pharmacien tout effet non souhaité et genant qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

CONSERVATION

NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.

Précautions particulières de conservation

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.
Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Janvier 2007.

Imp AJDIR M28567-02 06/16 (210x145) mm

Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosemide

Lisez attentivement l'intégralité

Elle contient des informations
Si vous avez d'autres questions,
votre médecin ou votre pharmacien.
Ce médicament vous a été
d'autre, même en cas de symptômes.
Gardez cette notice, vous pourrez

PER 07/2023
101 196283

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V :34DH60


6 118000 060468

lire ce médicament.

idez plus d'informations à
onnez jamais à quelqu'un
ui être nocif.
au.

SANOFI

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosemide 40 mg/comprimé.
Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosemide 20 mg/2 ml.
Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiaques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*réention de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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

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

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

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

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.



6 118001 100873

Cardensiel® 5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

762160239

pourrait lui être nocif.
ù votre pharmacien.

PPV: 58,10 DH

CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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

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

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

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

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.



6 118001 100873
Cardensiel® 5 mg
Comprimés pelliculés sécables B/30

7862160239
pourrait lui être nocif.
ù votre pharmacien.

PPV: 58,10 DH

CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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

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

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

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

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.



6 118001 100873
Cardensiel® 5 mg
Comprimés pelliculés sécables B/30

7862160239
pourrait lui être nocif.
ù votre pharmacien.

PPV: 58,10 DH



Pfizer

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Ce médicament appartient à la classe des antagonistes du calcium.

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle et dans le traitement préventif de l'angor.

CONTRE INDICATION

Ce médicament NE DOIT

- chez la femme enceinte

- chez la femme en période

EN CAS DE DOUTE, IL EST

PHARMACIEN.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Les personnes âgées et la prescription de leur médecin.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HÉSITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN, particulièrement si vous prenez déjà des médicaments contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.

NE JAMAIS LAISSER À LA PORTÉE DES ENFANTS.

AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS, en début de traitement :

- **le plus souvent,** on peut noter maux de tête, rougeurs du visage, œdèmes des jambes.
 - **Rarement :** nausées, étourdissements, fatigue, réactions cutanées : tachycardies ou palpitations.
- Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.

Pour toute autre manifestation indésirable, telle que douleurs angineuses dans la région thoracique pouvant survenir, très rarement, 15 à 20 minutes après la prise du médicament, il convient de prévenir le médecin.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

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

PRÉSENTATIONS

- **AMLOR® 5 mg**

Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

- **AMLOR® 10 mg**

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

® Marque de Pfizer Inc

N.S.D.I.

P.P.V.

UT.AV : 89,90

LOT N° :

TRE

nt à



Pfizer

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Ce médicament appartient à la classe des antagonistes du calcium.

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle et dans le traitement préventif de l'angor.

CONTRE INDICATION

Ce médicament NE DOIT

- chez la femme enceinte

- chez la femme en période

EN CAS DE DOUTE, IL EST

PHARMACIEN.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Les personnes âgées et la prescription de leur médecin.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HÉSITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN, particulièrement si vous prenez déjà des médicaments contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.

NE JAMAIS LAISSER À LA PORTÉE DES ENFANTS.

AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS, en début de traitement :

- **le plus souvent,** on peut noter maux de tête, rougeurs du visage, œdèmes des jambes.
 - **Rarement :** nausées, étourdissements, fatigue, réactions cutanées : tachycardies ou palpitations.
- Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.

Pour toute autre manifestation indésirable, telle que douleurs angineuses dans la région thoracique pouvant survenir, très rarement, 15 à 20 minutes après la prise du médicament, il convient de prévenir le médecin.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

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

PRÉSENTATIONS

- **AMLOR® 5 mg**

Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

- **AMLOR® 10 mg**

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

® Marque de Pfizer Inc

N.S.D.I.

P.P.V.

UT.AV : 89,90

LOT N° :

TRE

nt à

09626039

LABORATOIRES PFIZER S.A.
Route de Oualidia EL JADIDA

Fabriqué par
LABORATOIRES PFIZER S.A. (Maroc)
avec l'autorisation de PFIZER Inc
New-York U.S.A.



Pfizer

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Ce médicament appartient à la classe des antagonistes du calcium.

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle et dans le traitement préventif de l'angor.

CONTRE INDICATION

Ce médicament NE DOIT

- chez la femme enceinte

- chez la femme en période

EN CAS DE DOUCE, IL E

PHARMACIEN.

PRÉCAUTIONS D'EN

Les personnes âgées et la prescription de leur médecin.

EN CAS DE DOUCE NE PAS HÉSITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN, particulièrement si vous prenez déjà des médicaments contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.

NE JAMAIS LAISSER À LA PORTÉE DES ENFANTS.

AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS, en début de traitement :

- le plus souvent, on peut noter maux de tête, rougeurs du visage, œdèmes des jambes.
- Rarement : nausées, étourdissements, fatigue, réactions cutanées : tachycardies ou palpitations. Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.

Pour toute autre manifestation indésirable, telle que douleurs angineuses dans la région thoracique pouvant survenir, très rarement, 15 à 20 minutes après la prise du médicament, il convient de prévenir le médecin.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

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

PRÉSENTATIONS

- **AMLOR® 5 mg**

Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

- **AMLOR® 10 mg**

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

® Marque de Pfizer Inc

N.S.D.I.

P.P.V.

UT.AV : 89,90

LOT N° :

TRE

nt à

09626039

LABORATOIRES PFIZER S.A.
Route de Oualidia EL JADIDA

Fabriqué par
LABORATOIRES PFIZER S.A. (Maroc)
avec l'autorisation de PFIZER Inc
New-York U.S.A.



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALDACTONE® 50 mg, 75 mg, comprimé sécable

Encadré

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

Sommaire notice

Dans cette notice :

- QU'EST-CE QUE ALDACTONE, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
- QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALDACTONE, comprimé sécable ?

- médicaments de la même famille que la spironolactone (diurétiques épargneurs de potassium : tels que amiloride, canrénoate de potassium, éplerénone, triamtériène ou du potassium),
- médicament utilisé pour le traitement de certaines tumeurs des glandes surrénales, le mitotane,
- certains médicaments utilisés avant ou après une greffe pour éviter le rejet du greffon (la ciclosporine ou le tacrolimus),
- médicaments destinés à baisser la tension artérielle (les inhibiteurs de l'enzyme de conversion et les antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II),
- triméthoprime et triméthoprime-sulfaméthoxazole.

Interactions avec les aliments et les boissons

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Spironolactone

- Un décollapso-néphrite grave à type d'œdème (quantité excessive de certains globules blancs) et manifestations systémiques (affections touchant différentes localisations).
- Une éruption cutanée.
- Une pemphigoïde (maladie se caractérisant par la présence d'ampoules remplies de liquide sur la peau).
- Un mauvais fonctionnement des reins (insuffisance rénale aiguë).
- Un taux anormal de sels minéraux dans l'organisme tel qu'une augmentation du potassium dans le sang et une diminution du sodium dans le sang.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALDACTONE® 50 mg, 75 mg, comprimé sécable

Encadré

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

Sommaire notice

Dans cette notice :

- QU'EST-CE QUE ALDACTONE, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
- QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALDACTONE, comprimé sécable ?

- médicaments de la même famille que la spironolactone (diurétiques épargneurs de potassium : tels que amiloride, canrénoate de potassium, éplerénone, triamtériène ou du potassium),
- médicament utilisé pour le traitement de certaines tumeurs des glandes surrénales, le mitotane,
- certains médicaments utilisés avant ou après une greffe pour éviter le rejet du greffon (la ciclosporine ou le tacrolimus),
- médicaments destinés à baisser la tension artérielle (les inhibiteurs de l'enzyme de conversion et les antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II),
- triméthoprime et triméthoprime-sulfaméthoxazole.

Interactions avec les aliments et les boissons

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Spironolactone

- Un décollapso-néphrite grave à type d'œdème (quantité excessive de certains globules blancs) et manifestations systémiques (affections touchant différentes localisations).
- Une éruption cutanée.
- Une pemphigoïde (maladie se caractérisant par la présence d'ampoules remplies de liquide sur la peau).
- Un mauvais fonctionnement des reins (insuffisance rénale aiguë).
- Un taux anormal de sels minéraux dans l'organisme tel qu'une augmentation du potassium dans le sang et une diminution du sodium dans le sang.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALDACTONE® 50 mg, 75 mg, comprimé sécable

Encadré

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

Sommaire notice

Dans cette notice :

- QU'EST-CE QUE ALDACTONE, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
- QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALDACTONE, comprimé sécable ?

- médicaments de la même famille que la spironolactone (diurétiques épargneurs de potassium : tels que amiloride, canrénoate de potassium, éplerénone, triamtériène ou du potassium),
- médicament utilisé pour le traitement de certaines tumeurs des glandes surrénales, le mitotane,
- certains médicaments utilisés avant ou après une greffe pour éviter le rejet du greffon (la ciclosporine ou le tacrolimus),
- médicaments destinés à baisser la tension artérielle (les inhibiteurs de l'enzyme de conversion et les antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II),
- triméthoprime et triméthoprime-sulfaméthoxazole.

Interactions avec les aliments et les boissons

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Spironolactone

- Un décollapso-néphrite grave à type d'œdème (quantité excessive de certains globules blancs) et manifestations systémiques (affections touchant différentes localisations).
- Une éruption cutanée.
- Une pemphigoïde (maladie se caractérisant par la présence d'ampoules remplies de liquide sur la peau).
- Un mauvais fonctionnement des reins (insuffisance rénale aiguë).
- Un taux anormal de sels minéraux dans l'organisme tel qu'une augmentation du potassium dans le sang et une diminution du sodium dans le sang.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.



TRICEF®
Ceftriaxone
Poudre et solvant pour injection

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.
 Si vous avez des questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
 Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de vous y référer à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

DENOMINATION

TRICEF® 1 g/3,5 ml, poudre et solvant pour solution injectable IM

TRICEF® 1 g/10 ml, poudre et solvant pour solution injectable IV

TRICEF® 500 mg/2 ml, poudre et solvant pour solution injectable IM

TRICEF® 500 mg/5 ml, poudre et solvant pour solution injectable IV

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

TRICEF® 500 mg/2 ml (IM)

Poudre

Ceftriaxone* 500 mg

*Sous forme de sel de sodium

Solvant : Lidocaïne chlorhydrate 1%, ampoule de 2 ml

Teneur en sodium 41,5 mg

TRICEF® 500 mg/5 ml (IV)

Poudre

Ceftriaxone* 500 mg

*Sous forme de sel de sodium

Solvant : Eau ppi, ampoule de 5 ml

Teneur en sodium 41,5 mg

TRICEF® 1 g/3,5 ml (IM)

Poudre

Ceftriaxone* 1 g

*Sous forme de sel de sodium

Solvant : Lidocaïne chlorhydrate 1%, ampoule de 3,5 ml

Teneur en sodium 83 mg

TRICEF® 1 g/10 ml (IV)

Poudre

Ceftriaxone* 1 g

*Sous forme de sel de sodium

Solvant IV : Eau ppi, ampoule de 10 ml

Teneur en sodium 83 mg

NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE ET DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION RESPONSABLE DE LA LIBERATION DES LOTS, SI DIFFERENT.

Laboratoires SOTHEMA

B.P. N° 1, 20160 Bouskoura

Maroc

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATION

TRICEF® 1 g/10 ml, poudre et solvant pour solution injectable IV

Flacon de poudre + 10 ml d'eau pour préparations injectables en ampoule, boîte unitaire.

TRICEF® 1 g/3,5 ml, poudre et solvant pour solution injectable IM

Flacon de poudre + 3,5 ml de lidocaïne chlorhydrate 1% en ampoule, boîte unitaire.

TRICEF® 500 mg/5 ml, poudre et solvant pour solution injectable IV

Flacon de poudre + 5 ml d'eau pour préparations injectables, boîte unitaire.

TRICEF® 500 mg/2 ml, poudre et solvant pour solution injectable IM

Flacon de poudre + 2 ml de lidocaïne chlorhydrate 1% en ampoule, boîte unitaire.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTIBIOTIQUES ANTIBACTERIENS A USAGE SYSTEMIQUE

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est un antibiotique antibactérien de la famille des bêta-lactamines du groupe des céphalosporines de 3^{ème} génération.

Ce médicament est indiqué :

- en pratique de ville :
- à la poursuite de traitements débutés à l'hôpital,
- dans certaines infections respiratoires sévères,
- dans certaines infections urinaires sévères et/ou à germes résistants,
- en urgence, avant hospitalisation, en cas de suspicion de purpura fulminans (fièvre associée à certaines petites tâches rouges sur le peau).

Pour les formes IM : TRICEF 1g/3,5 ml et 500 mg/2 ml :

- à certaines otites moyennes aiguës de l'enfant et du nourrisson, en cas d'échec ou d'impossibilité d'assurer un traitement adapté par voie orale.

• à l'hôpital :

- dans les infections sévères dues aux germes sensibles à la ceftriaxone (y compris certaines méningites),
- dans le traitement des phases secondaire (méningitis) et tertiaire (manifestations neurologiques et articulaires) de la maladie de Lyme disséminée (maladie sévère provoquée par la piqûre d'une tique).

- la prévention des infections post-opératoires pour les résections transuréthrales de prostate (dosages 1 g/3,5 ml et 1 g/10 ml).

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE en cas de :

- allergie aux antibiotiques du groupe des céphalosporines,
- chez les prématurés jusqu'à l'âge corrigé de 41 semaines d'aménorrhée,
- chez les nouveau-nés à terme jusqu'à 28 jours de vie dans les cas suivants :

54,90

- hyperbilirubinémie, du fait du risque de déplacement de la bilirubine,

- apport calcique, du fait du risque de précipitation.

Présentations contenant dans leur solvant de la lidocaïne TRICEF 1 g/3,5 ml et TRICEF 500 mg/2 ml: ELLES NE DOIVENT JAMAIS ETRE UTILISEE dans les cas suivants :

- allergie à la lidocaïne et à d'autres anesthésiques locaux de la même famille,
- maladie héréditaire avec accumulation de pigments dans l'organisme (porphyrine),
- troubles du rythme cardiaque,
- choc du à une défaillance cardiaque.

EN CAS DE DOUCE IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.
MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Insuffisance rénale sévère ou d'insuffisances associées rénale et hépatique (nécessité d'adaptation de la posologie),
- Hyperbilirubinémie chez le nouveau-né,
- Traitement prolongé : nécessité d'un contrôle régulier de la formule sanguine.
- La survenue de toute manifestation allergique impose l'arrêt du traitement et la mise en place d'un traitement adapté.

Avant de prendre ce traitement, prévenez votre médecin si à l'occasion d'un traitement antibiotique antérieur vous avez présenté une urticaire ou autres éruptions cutanées, des démangeaisons ou un œdème de Quincke.

- En cas de douleur au niveau de la poitrine, prévenez votre médecin (cf. Quels sont les effets indésirables éventuels).

En cas de douleur de l'hypochondre droit et/ou de douleur abdominale, il est nécessaire de pratiquer une échographie à la recherche de boule biliaire ou de lithiasis rénale. Le traitement doit être interrompu pour permettre la régression des signes.

- La ceftriaxone ne doit pas être mélangée à des solutions contenant du calcium. Lorsque des solutions de calcium sont administrées, il est recommandé de perfuser la ceftriaxone sur une voie séparée et dans une période de temps pendant laquelle n'est pas perfusé le calcium même si les voies d'abord sont différentes.

Dans la mesure où on ne peut éliminer un risque d'incompatibilité physique ou chimique avec d'autres médicaments que le calcium, la ceftriaxone doit être administrée seule et ne peut être mélangée qu'aux solutions et substances expressément citées dans la rubrique "mode d'administration".

- Ce médicament contient du sodium en tenir compte en cas de régime pauvre en sel, strict (cf composition).
- Ce médicament peut fausser le résultat de certains examens de laboratoire (test de Coombs, galactosémie, glycoseurie).

Formes IM : TRICEF 1 g/3,5 ml et 500 mg/2 ml

- Ces présentations contiennent dans leur solvant de la lidocaïne :
- elles ne doivent pas être injectées par voie intraveineuse ;
- la lidocaïne peut induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE - ALLAITEMENT

DEMANDEZ CONSEIL A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MEDICAMENT.

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

L'allaitement est possible en cas de traitement de courte durée par ce médicament (7 jours). Cependant, en cas de traitement prolongé, l'allaitement est déconseillé.

SPORTIFS

Attention la lidocaïne peut induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

POSOLOGIE

SE CONFORMER STRICTEMENT A LA PRESCRIPTION MEDICALE.

Adultes

1 g par jour en une seule injection pouvant être porté à 2 g/j en une seule injection selon la sévérité de l'infection et le poids du patient.

- Maladie de Lyme : 2 g par jour en une injection.

- Prévention des infections post-opératoires en chirurgie (Formes 1 g/3,5 ml et 1 g/10 ml): elle doit être de courte durée, le plus souvent limitée à la durée de l'intervention, 24 heures parfois, mais jamais plus de 48 heures.

Injection intra-veineuse ou intra-musculaire d'1 g en dose unique à l'induction anesthésique.

- Suspicion de purpura fulminans :

première dose à administrer si possible par voie intra-veineuse, sinon par voie intra-musculaire : 1 à 2 g.

- Meningites :

Attention ! Ne pas utiliser la lidocaïne comme solvant. Reconstituer impérativement avec l'eau pour préparations injectables (dilution minimale de 1 g dans 10 ml et de 500 mg dans 5 ml).

70-100 mg/kg/j en 1 ou 2 injections intraveineuses de 60 minutes.

(On ne dispose pas d'élément d'efficacité et de tolérance au-delà de 6 g/j).

Dans la méningite à pneumocoque dans les 36-48 heures :

* 70-100 mg/kg/j en 1 ou 2 injections intraveineuses de 60 minutes.

(On ne dispose pas d'élément d'efficacité et de tolérance au-delà de 6 g/j).

suivi de 15 mg/kg de vancomycine en perfusion veineuse de 60 minutes (soit 60 mg/kg/jour) en cas de signes de gravité ou en présence de facteurs de risque de pneumocoque de sensibilité diminuée à la pénicilline.

Ce schéma posologique sera poursuivi au-delà des 36-48 heures selon la CMI de la souche isolée de pneumocoque.

Enfants et nourrissons

La posologie de base est de 50 mg/kg/jour en une seule injection.

Maladie de Lyme : 50 à 100 mg/kg/j en une injection.

Meningites :

Attention ! Ne pas utiliser la lidocaïne comme solvant. Reconstituer impérativement avec l'eau pour préparations injectables (dilution minimale de 1 g dans 10 ml et de 500 mg dans 5 ml).

70-100 mg/kg/j en 1 ou 2 injections intraveineuses de 60 minutes.

Toutefois, chez le tout jeune nourrisson âgé de 3 à 12 mois, un rythme d'une injection toutes les 12 heures est recommandé, en raison d'une demi-vie plasmatique plus brève.

Dans la méningite à pneumocoque dans les 36-48 heures :

* 70-100 mg/kg/j en 1 ou 2 injections intraveineuses de 60 minutes.

suivi de 15 mg/kg de vancomycine en perfusion veineuse de 60 minutes (soit 60 mg/kg/jour) en cas de signes de gravité ou en présence de facteurs de risque de pneumocoque de sensibilité diminuée à la pénicilline.

Ce schéma posologique sera poursuivi au-delà des 36-48 heures selon la CMI de la souche isolée de pneumocoque.

Se conformer strictement à la prescription médicale.



عيادة فحص وتشخيص أمراض القلب والشرايين

CABINET DE CONSULTATION & EXPLORATIONS CARDIO-VASCULAIRES

- تحضيط القلب • فحص الضغط الدموي • فحص القلب بالصدى • تحضيط القلب بالهولتير • فحص اختبار الجهد
- Electrocardiogramme • Echocardiographie Doppler • MAPA • Hotler-ECG • Epreuve d'effort

Dr. MOHAMED MEHDI ALAOUI

SPÉCIALISTE DES MALADIES DU COEUR ET DES VAISSEAUX

د. محمد المهدى العلوي

اختصاصي في أمراض القلب والشرايين

Dr. Mohamed Mehdi ALAOUI

Spécialiste des Maladies du Coeur
et des Vaisseaux

Casablanca, le 11/09/2018 الدار البيضاء، في :

Lot Moulay Thami, N° 141 Bd. HH24 Etg 1 Appt 6.

(Rond Point George) El Oulfa - Casablanca

Tel: +212 52 01 34 34 - GSM: +212 16 50 82 74

Dr. Mohamed Mehdi ALAOUI
Spécialiste des Maladies du Coeur
et des Vaisseaux

Lot Moulay Thami, N° 141 Bd. HH24 Etg 1 Appt 6.
(Rond Point George) El Oulfa - Casablanca

TM
ZAMM

TM
ZAMM

100% contre la mortalité
Téléphone: 05 22 01 34 34
Réservation: 05 22 01 34 34
Fax: 05 22 01 34 34

Dr. Mohamed Mehdi ALAOUI
Spécialiste des Maladies du Coeur
et des Vaisseaux

Lot Moulay Thami, N° 141 Bd. HH24 Etg 1 Appt 6.
(Rond Point George) El Oulfa - Casablanca

مولاي التهامي، الرقم 141 ، شقة 6 الطابق الأول (مدار جورج) الولفة - الدار البيضاء



05 22 01 34 34 - Urgences : 06 16 50 82 74



عيادة فحص وتشخيص أمراض القلب والشرايين

CABINET DE CONSULTATION & EXPLORATIONS CARDIO-VASCULAIRES

- تحضير القلب • فحص الضغط الدموي • فحص القلب بالصدى
- تحضير القلب بالهولتير • فحص اختبار الجهد
- Electrocardiographie Doppler • MAPA • Hotler-ECG • Epreuve d'effort

Dr. MOHAMED MEHDI ALAOUI

SPÉIALISTE DES MALADIES DU COEUR ET DES VAISSEAUX

Dr. Mohamed Mehdi ALAOUI

Spécialiste des Maladies du Cœur

et des Vaisseaux

Lot Moulay Thami n° 141 Bd. HH24 Etg 6 Appt 6,

(Rond point George) El Oulfa - Casablanca

Casablanca, le 13/04/2020 الدار البيضاء، في :

د. محمد المهدى العلوى

اختصاصى فى أمراض القلب والشرايين

BADRI

ZAWRA

TP / INR

Dr. Mohamed Mehdi ALAOUI
Spécialiste des Maladies du Cœur
et des Vaisseaux

Lot Moulay Thami, N° 141 Bd HH24 El Oulfa - Casablanca

Tel: 05 22 01 34 34 - 06 16 50 82 74

Lot. Moulay Thami, N° 141 Bd HH24 - Appt 6 -1er étage (Rond point George) El Oulfa - Casablanca
مولاي التهامى، الرقم 141 ، شقة 6 الطابق الأول (مدار جورج) الولفة - الدار البيضاء



05 22 01 34 34 - Urgences : 06 16 50 82 74



LABORATOIRE AL HAMD DE BIOLOGIE MÉDICALE

مختبر الهمد للتحاليل الطبية

د. رباب الصياد بناني

Dr. Rabab ESSAYADE BENNANI

Médecin Spécialiste en Biologie Médicale
Diplômée de la Faculté de Médecin de Casablanca

DU Assurance Qualité en Biologie
Médicale - Université PARIS V
DU Hygiène Hospitalière et Lutte
contre les Infections Nosocomiales

FACTURE N : 200200173
INPE : 097163703

Casablanca le 12-02-2020

Mme Zahra BADRE

Date de l'examen : 12-02-2020

Analyses :

Récapitulatif des analyses

CN	Analyse	Val	Clefs
9105	Prélèvement sanguin TP sous traitement	E11.5 B40	E B

Total des B : 40

TOTAL DOSSIER : 55.00DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : cinquante-cinq dirhams

NB : Le laboratoire ne peut en aucun cas modifier la date de la facture. De ce fait, prière de respecter le délai de dépôt de vos dossiers médicaux auprès des organismes d'assurance.

Laboratoire de Biologie
Médicale AL HAMD
Dr. Rabab ESSAYADE
Résidence Al Hamd, Immeuble D, n°1
Farah Salam, El Oulfa CASABLANCA

Biochimie - Hématologie - Immunologie - Hormonologie - Bactériologie - Virologie - Parasitologie - Mycologie - Spermologie

Résidence Al Hamd, Immeuble D, Appartement N°1, 1^{er} étage, Farah Salam - El Oulfa - Casablanca

Tél : 05 22 93 95 03 - GSM : 06 62 503 305 - Tél/Fax : 05 22 93 95 01

E-mail : laboalhamd.labm@gmail.com - IF : 18797235 - ICE : 001702411000002



LABORATOIRE AL HAMD DE BIOLOGIE MÉDICALE

مختبر الحمد للتحاليل الطبية

د. رباب الصياد بناني

Dr. Rabab ESSAYADE BENNANI

Médecin Spécialiste en Biologie Médicale
Diplômée de la Faculté de Médecin de Casablanca

DU Assurance Qualité en Biologie
Médicale - Université PARIS V
DU Hygiène Hospitalière et Lutte
contre les Infections Nosocomiales

FACTURE N : 200400058

INPE : 097163703

Casablanca le 13-04-2020

Mme Zahra BADRE

Date de l'examen : 13-04-2020

Analyses :

Récapitulatif des analyses

CN	Analyse	Val	Clefs
9105	Prélèvement sanguin	E11.5	E
	TP sous traitement	B40	B

Total des B : 40

TOTAL DOSSIER : 55.00DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : cinquante-cinq dirhams

NB : Le laboratoire ne peut en aucun cas modifier la date de la facture. De ce fait, prière de respecter le délai de dépôt de vos dossiers médicaux auprès des organismes d'assurance.

Biochimie - Hématologie - Immunologie - Hormonologie - Bactériologie - Virologie - Parasitologie - Mycologie - Spermologie

Résidence Al Hamd, Immeuble D, Appartement N°1, 1^{er} étage, Farah Salam - El Oulfa - Casablanca

Tél : 05 22 93 95 03 - GSM : 06 62 503 305 - Tél/Fax : 05 22 93 95 01

E-mail : laboalhamd.labm@gmail.com - IF : 18797235 - ICE : 001702411000002

الرقم 1
مختبر الحمد للتحاليل الطبية
Dr. Rabab ESSAYADE
Résidence Al Hamd, Immeuble D, n° 1
Farah Salam, Casablanca
Tél : 05 22 93 95 03 - GSM : 06 62 503 305 - Tél/Fax : 05 22 93 95 01



LABORATOIRE AL HAMD DE BIOLOGIE MÉDICALE

مختبر الحمد للتحليلات الطبية

د. رباب الصياد بناني

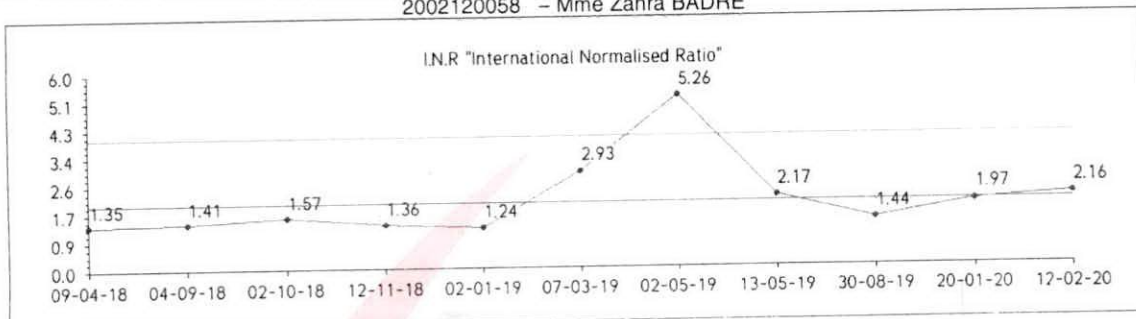
Dr. Rabab ESSAYADE BENNANI

Médecin Spécialiste en Biologie Médicale

Diplômée de la Faculté de Médecin de Casablanca

2002120058 - Mme Zahra BADRE

DU Assurance Qualité en Biologie
Médicale - Université PARIS V
DU Hygiène Hospitalière et Lutte
contre les Infections Nosocomiales



Teneur des aliments en Vitamine K en µg/100ml (AFSSAPS)

- Brocoli, chou vert, laitue, cresson, persil, huile de colza, huile de soja, épinard, choux de Bruxelles (100–1000).
- Haricot vert, fève, choux rouge, concombre, poireau, margarine ; huile d'olive, petit pois (10–100).
- Crème, beurre, fromage, orge, avoine, pain complet, son de blé, céréales de petit déjeuner, boeuf haché, foie de gésier et d'agneau, pomme, aubergine, myrtille, carotte, céleri, huile de maïs, courgette, date, figue, raisin, huile de palme, pêche, prune, rhubarbe, fraise, tomate, huile de tournesol (1–10).
- Lait de vache, yaourt, maïs, pain blanc, spaghetti, riz complet, farine blanche, pétales de maïs, bifteck, cuisse de poulet, saucisse de boeuf, avocat, banane, mangue, melon, pastèque, champignons, orange, navet, cacahuète, ananas, pomme de terre, oeuf, saumon et thon en conserve (0.1–1).

Demande validée par : Dr. R. Essayade Bennani

Nous vous remercions de votre confiance et vous souhaitons un prompt rétablissement

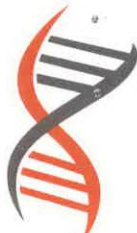
Laboratoire de Biologie
Médicale AL HAMD
Dr. Rabab ESSAYADE BENNANI
Résidence Al Hamd, Immeuble D, 1^{er} étage, Farah Salam, El Oulfa CASABLANCA
Page 2 / 2

Biochimie - Hématologie - Immunologie - Hormonologie - Bactériologie - Virologie - Parasitologie - Mycologie - Spermologie

Résidence Al Hamd, Immeuble D, Appt N°1, 1^{er} étage, Farah Salam - El Oulfa - Casablanca

Tél : 05 22 93 95 03 - Gsm : 06 62 503 305 - Tél/Fax : 05 22 93 95 01

E-mail : laboalhamd.labm@gmail.com - IF : 18797235 - ICE : 001702411000002



LABORATOIRE AL HAMD DE BIOLOGIE MÉDICALE

مختبر الحمد للتحليلات الطبية

د. رباب الصياد بنانى

Dr. Rabab ESSAYADE BENNANI

Médecin Spécialiste en Biologie Médicale
Diplômée de la Faculté de Médecin de Casablanca

DU Assurance Qualité en Biologie
Médicale - Université PARIS V
DU Hygiène Hospitalière et Lutte
contre les Infections Nosocomiales

Dossier ouvert le : 12-02-2020

Prélèvement effectué à : 11:37

Edition du : 12-02-2020



Mme BADRE Zahra

Né(e) le : 01-01-1934 (86 ans)

Dossier N° : 2002120058

Prescripteur : Dr Mohamed Mehdi ALAOUI

HEMOSTASE

Taux de prothrombine (Patient sous traitement anti-coagulant)

Traitements :

SINTROM

Posologie :

1/2 CP

20-01-2020

Témoin

13 sec

Malade :

23.5 sec

13

21.9

44

Taux de prothrombine

(Chronométrique STAGO - START 4)

Sujet sans traitement : 70-100%

Sujet sous AVK : 25-35%

40 %

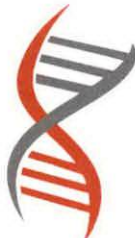
1.97

I.N.R "International Normalised Ratio"

2.16

Interprétations:

Indications cliniques	Valeur I.N.R
-Prévention récidives thromboses veineuses -Chirurgie à haut risque thrombotique -Traitement secondaire des thromboses veineuses et des embolies pulmonaires -Prophylaxie des embolies systémiques -Prothèse cardiaque tissulaire, valvulopathie, infarctus du myocarde, fibrillation auriculaire, valve aortique	2 < INR < 3
Prothèse valvulaire mécanique (haut risque)	2,5 < INR < 3,5
Thrombose associée à des antiphospholipides	3 < INR < 4,5
Risque hémorragique	INR > 5



LABORATOIRE AL HAMD DE BIOLOGIE MÉDICALE

مختبر الحمد للتحاليل الطبية

د. رباب الصياد بناني

Dr. Rabab ESSAYADE BENNANI

Médecin Spécialiste en Biologie Médicale
Diplômée de la Faculté de Médecin de Casablanca

DU Assurance Qualité en Biologie Médicale - Université PARIS V
DU Hygiène Hospitalière et Lutte contre les Infections Nosocomiales

Dossier ouvert le : 13-04-2020

Prélèvement effectué à : 09:59

Edition du : 13-04-2020



Mme BADRE Zahra

Né(e) le : 01-01-1934 (86 ans)

Dossier N° : 2004130009

Prescripteur : Dr Mohamed Mehdi ALAOUI

HEMOSTASE

Taux de prothrombine (Patient sous traitement anti-coagulant)

Traitement : SINTROM
Posologie : 1/2 CP

12-02-2020

Témoin	13 sec	13
Malade :	19.0 sec	23.5

Taux de prothrombine (Chronométrique STAGO – START 4)	54 %	40
--	------	----

Sujet sans traitement : 70-100%
Sujet sous AVK : 25-35%

I.N.R "International Normalised Ratio"
Interprétations:

1.64

2.16

Indications cliniques	Valeur I.N.R
-Prévention récidives thromboses veineuses -Chirurgie à haut risque thrombotique -Traitement secondaire des thromboses veineuses et des embolies pulmonaires -Prophylaxie des embolies systémiques -Prothèse cardiaque tissulaire, valvulopathie, infarctus du myocarde, fibrillation auriculaire, valve aortique Prothèse valvulaire mécanique (haut risque)	2 < INR < 3
Thrombose associée à des antiphospholipides	2,5 < INR < 3,5
Risque hémorragique	3 < INR < 4,5
	INR > 5



LABORATOIRE AL HAMD DE BIOLOGIE MÉDICALE

مختبر الحمد للتحاليل الطبية

د. رباب الصياد بناني

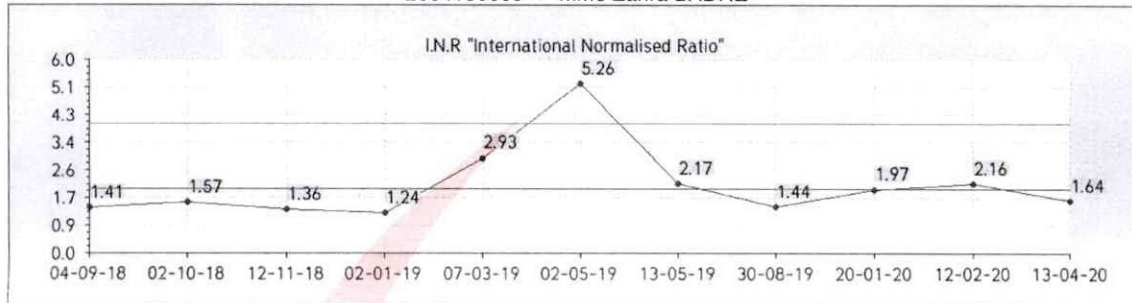
Dr. Rabab ESSAYADE BENNANI

Médecin Spécialiste en Biologie Médicale

Diplômée de la Faculté de Médecin de Casablanca

DU Assurance Qualité en Biologie Médicale - Université PARIS V
DU Hygiène Hospitalière et Lutte contre les Infections Nosocomiales

2004130009 – Mme Zahra BADRE



Teneur des aliments en Vitamine K en µg/100ml (AFSSAPS)

- Brocoli, chou vert, laitue, cresson, persil, huile de colza, huile de soja, épinard, choux de Bruxelles (100–1000).
- Haricot vert, fève, choux rouge, concombre, poireau, margarine ; huile d'olive, petit pois (10–100).
- Crème, beurre, fromage, orge, avoine, pain complet, son de blé, céréales de petit déjeuner, boeuf haché, foie de gésisne et d'agneau, pomme, aubergine, myrtille, carotte, céleri, huile de maïs, courgette, date, figue, raisin, huile de palme, pêche, prune, rhubarbe, fraise, tomate, huile de tournesol (1–10).
- Lait de vache, yaourt, maïs, pain blanc, spaghetti, riz complet, farine blanche, pétales de maïs, bifteck, cuisse de poulet, saucisse de boeuf, avocat, banane, mangue, melon, pastèque, champignons, orange, navet, cacahuète, ananas, pomme de terre, oeuf, saumon et thon en conserve (0.1–1).

Demande validée par :Dr. R.Essayade Bennani

Nous vous remercions de votre confiance et vous souhaitons un prompt rétablissement

Biochimie - Hématologie - Immunologie - Hormonologie - Bactériologie - Virologie - Parasitologie - Mycologie - Spermologie

Résidence Al Hamd, Immeuble D, Appt N°1, 1er étage, Farah Salam - El Oulfa - Casablanca

Tél : 05 22 93 95 03 - Gsm : 06 62 503 305 - Tél/Fax : 05 22 93 95 01

E-mail : laboalhamd.labm@gmail.com - IF : 18797235 - ICE : 001702411000002