

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaire, 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 canalaire.

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

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

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

N° 28083

Déclaration de Maladie : N° P19- 0013860

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 932 Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : NIAZI Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : 2530,70 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 30 Mai 2020

Nom et prénom du malade : Mme NIAZI Age :

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie : Affection neurologique

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) :

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
30 Mai 2015	CS		Sarabé	Dr. Y. BOUZOUBA Neurochirurgien - Expert Assemblage 18, Rue Ali ou Maâcher Casablanca Tél: 05 22 86 28 22

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fourmeisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE HACHEM Hichem ABOUSSA Docteur en Pharmacie 25 Bd Av 108 Pôle des Soins El-Mekka - 1000 - Algérie - Tél. 33-22-54 AR 76	30/03/2023	2500 Dhs

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

AUXILIAIRES MEDICAUX

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient
			COEFFICIENT DES TRAVAUX
			MONTANTS DES SOINS
			DEBUT D'EXECUTION
			FIN D'EXECUTION

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
00000000	00000000
35533411	11433553

[Création, remont, adjonction]

fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

B

Y

Dr. Youssef BOUZOUBAA

Neurochirurgien (Adulte - Enfant)

Spécialiste des Maladies du Système Nerveux
et de la Colonne Vertébrale
Neurochirurgie à Crâne fermé : STEREOTAXIE
Electroencephalographie

Ex. Enseignant du C.H.U. Averroés
Expert Assermenté près des Tribunaux

18, Rue Abou Maachar quartier des Hôpitaux
(à coté de Radiologie Anoual) - Casablanca

Sur Rendez-vous



الدكتور يوسف بوزوبع

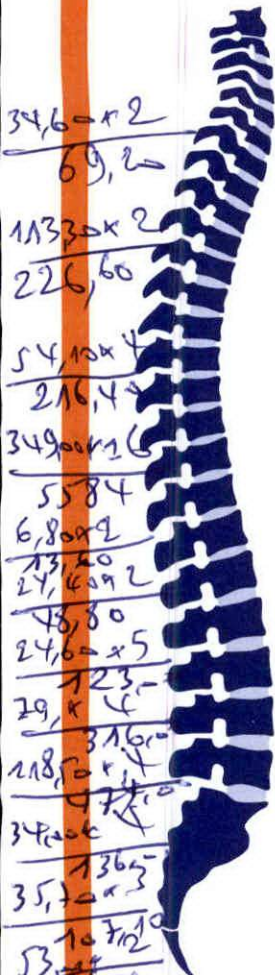
إختصاصي في جراحة أمراض
الدماغ والأعصاب والعمود الفقري
البار والأطفال
الخطيط الهرمي للدماغ

درس سابقاً بالمستشفى الجامعي ابن رشد
فيبر معلم لدى المعالم

18، زنقة أبو عشر هي المستشفيات - الدار البيضاء
بالميعاد

الدار البيضاء في

Casablanca, le 30 Mai 2020



M. MARIHI ZAHRA

Lazilix (SV)
Depakine elvan (SV)
Carotenoid (SV)

Levonox 0,5 (SV)
LEVOTHYROID (SV)
Potassium (SV)

TATTOO (SV)
IXOR (SV)

ADO 800g (SV)
Kardegic (SV)

DAKTARIN (SV)
ICIN (SV)

PHARMACIE HAY RAJA
Hicham ABOUTIHA
Docteur en Pharmacie
125 Bd Av les Platanes
Casablanca
Tél: 0522 86 19 38
Fax: 0522 86 28 22

En cas d'urgence contacter Clinique ANOUAL - Tél.: 0522 86 02 07 / 08 / 09 / 10 - Fax : 0522 86 19 38
110, Rue Zakieddine Attoussi (derrière Lycée Charles de Foucauld) à côté du Bd. Anoual (Ex Félix Faure) Casablanca

Dr. Y. BOUZOUBAA
Neurochirurgien Expert Assermenté
Anoual - Casablanca
Tél: 0522 86 28 22

E-mail : anoual-bouz@hotmail.com - Site Web : www.clinique-anoual.com

Patente: 36300236 - I.F.: 41708431 - N° C.N.S.S.: 1268748 - I.C.E.: 001612175000025

7530, 70

LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie**Enoxaparine sodique****N6****SANOFI**

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
3. Comment utiliser LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

'EST-CE QUE LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie ET DANS QUELS CAS F-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique : agent antithrombotique, groupe de l'héparine - code ATC : B01AB05

LOVENOX contient une substance active appelée énoxaparine sodique. Il appartient à une classe de médicaments dont le nom est « héparine de bas poids moléculaire » ou HBPM.

Comment agit LOVENOX

LOVENOX agit de deux façons :

- 1) En empêchant les caillots sanguins existants de grossir. Cela permet à votre organisme de les désagréger et de les empêcher de vous nuire.
- 2) En empêchant la formation de nouveaux caillots sanguins dans votre sang.

Pourquoi LOVENOX est-il utilisé

LOVENOX peut être utilisé pour :

- Traiter les caillots sanguins dans votre sang
- Empêcher la formation de caillots sanguins dans votre sang dans les cas suivants :
 - o avant et après une intervention chirurgicale
 - o lorsque vous êtes atteint(e) d'une maladie de courte durée et que vous ne pourrez pas vous déplacer pendant un certain temps.
- Empêcher la formation de caillots sanguins lorsque vous présentez un angor instable (dans lequel votre cœur reçoit une quantité insuffisante de sang) ou après un infarctus du myocarde (crise cardiaque)
- Empêcher la formation de caillots sanguins dans les circuits de l'appareil pour dialyse (utilisée pour les personnes atteintes d'une maladie rénale grave).

QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie ?

N'utilisez jamais LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie si :

- vous êtes allergique à :
 - o l'énoxaparine sodique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6)
 - o l'héparine ou d'autres héparines de bas poids moléculaire telles que la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine.

Les signes de réaction allergique comprennent : éruption cutanée, difficulté à respirer ou à avaler, gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la gorge ou des yeux.

- vous avez eu une réaction à l'héparine ayant entraîné une diminution importante du nombre de vos cellules de la coagulation (plaquettes) au cours des 100 derniers jours
- vous présentez des anticorps dirigés contre l'énoxaparine dans votre sang
- vous saignez abondamment ou vous êtes atteint(e) d'une affection associée à un risque élevé de saignement tel que :
 - o un ulcère des yeux récent.

**Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat-R.P.1.
Nin sebâ Casablanca**

**Lovenox 4000unitex inj b6
PPV : 349,00 DH**

rachianesthésie ou

N'utilisez pas LOVENOX si vous êtes atteint(e) d'une affection de bas poids moléculaire comme la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine. Cela est dû au fait qu'elles ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Avertissements et précautions

LOVENOX ne doit pas être remplacé par d'autres héparines de bas poids moléculaire comme la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine. Cela est dû au fait qu'elles ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Consultez votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser LOVENOX si :

- vous avez déjà eu une réaction à l'héparine ayant causé une diminution importante du nombre de cellules de la coagulation (plaquettes)
- vous portez une valve cardiaque
- vous présentez une endocardite (une infection de l'enveloppe interne du cœur)
- vous avez des antécédents d'ulcère de l'estomac
- vous avez été victime récemment d'un accident vasculaire cérébral
- vous êtes atteint(e) d'hypertension
- vous êtes atteint(e) de diabète ou présentez des problèmes au niveau des vaisseaux sanguins dans l'œil causés par le diabète (dénommés rétinopathie diabétique)
- vous avez récemment subi une opération des yeux ou du cerveau
- vous êtes âgé(e) (plus de 65 ans) et en particulier si vous avez plus de 75 ans
- vous avez une insuffisance rénale
- vous avez une insuffisance hépatique
- vous êtes en sous-poids ou en surpoids
- vous présentez un taux élevé de potassium dans votre sang (cela peut être vérifié par une analyse de sang)
- vous utilisez actuellement des médicaments qui majorent le risque hémorragique (voir la rubrique 2, « Autres médicaments et LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie »)
- vous présentez un problème au niveau de votre colonne vertébrale ou avez subi une intervention chirurgicale au niveau de la colonne vertébrale.

Si l'un ou l'autre des cas ci-dessus vous concerne ou si vous n'êtes pas sûr(e), parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser LOVENOX.

Tests et contrôles

Vous devrez peut-être faire l'objet d'une analyse de sang avant de commencer à utiliser ce médicament et régulièrement durant son utilisation ; cela permettra de vérifier le taux de plaquettes (cellules de la coagulation) et celui du potassium dans votre sang.

Enfants et adolescents

La sécurité d'emploi et l'efficacité de LOVENOX n'ont pas été évaluées chez les enfants ou les adolescents.

Autres médicaments et LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou pourrez prendre tout autre médicament.

- warfarine (utilisée pour fluidifier le sang)
- aspirine (également appelée acide acétysalicylique ou AAS), clopidogrel ou d'autres médicaments utilisés pour prévenir la

740972

LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie**Enoxaparine sodique****N6****SANOFI**

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
3. Comment utiliser LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

'EST-CE QUE LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie ET DANS QUELS CAS F-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique : agent antithrombotique, groupe de l'héparine - code ATC : B01AB05

LOVENOX contient une substance active appelée énoxaparine sodique. Il appartient à une classe de médicaments dont le nom est « héparine de bas poids moléculaire » ou HBPM.

Comment agit LOVENOX

LOVENOX agit de deux façons :

- 1) En empêchant les caillots sanguins existants de grossir. Cela permet à votre organisme de les désagréger et de les empêcher de vous nuire.
- 2) En empêchant la formation de nouveaux caillots sanguins dans votre sang.

Pourquoi LOVENOX est-il utilisé

LOVENOX peut être utilisé pour :

- Traiter les caillots sanguins dans votre sang
- Empêcher la formation de caillots sanguins dans votre sang dans les cas suivants :
 - o avant et après une intervention chirurgicale
 - o lorsque vous êtes atteint(e) d'une maladie de courte durée et que vous ne pourrez pas vous déplacer pendant un certain temps.
- Empêcher la formation de caillots sanguins lorsque vous présentez un angor instable (dans lequel votre cœur reçoit une quantité insuffisante de sang) ou après un infarctus du myocarde (crise cardiaque)
- Empêcher la formation de caillots sanguins dans les circuits de l'appareil pour dialyse (utilisée pour les personnes atteintes d'une maladie rénale grave).

QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie ?

N'utilisez jamais LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie si :

- vous êtes allergique à :
 - o l'énoxaparine sodique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6)
 - o l'héparine ou d'autres héparines de bas poids moléculaire telles que la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine.

Les signes de réaction allergique comprennent : éruption cutanée, difficulté à respirer ou à avaler, gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la gorge ou des yeux.

- vous avez eu une réaction à l'héparine ayant entraîné une diminution importante du nombre de vos cellules de la coagulation (plaquettes) au cours des 100 derniers jours
- vous présentez des anticorps dirigés contre l'énoxaparine dans votre sang
- vous saignez abondamment ou vous êtes atteint(e) d'une affection associée à un risque élevé de saignement tel que :
 - o un ulcère des yeux récent.

**Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat-R.P.1.
Nin sebâ Casablanca**

**Lovenox 4000unitex inj b6
PPV : 349,00 DH**

rachianesthésie ou

N'utilisez pas LOVENOX si vous êtes atteint(e) d'une affection de bas poids moléculaire comme la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine. Cela est dû au fait qu'elles ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Avertissements et précautions

LOVENOX ne doit pas être remplacé par d'autres héparines de bas poids moléculaire comme la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine. Cela est dû au fait qu'elles ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Consultez votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser LOVENOX si :

- vous avez déjà eu une réaction à l'héparine ayant causé une diminution importante du nombre de cellules de la coagulation (plaquettes)
- vous portez une valve cardiaque
- vous présentez une endocardite (une infection de l'enveloppe interne du cœur)
- vous avez des antécédents d'ulcère de l'estomac
- vous avez été victime récemment d'un accident vasculaire cérébral
- vous êtes atteint(e) d'hypertension
- vous êtes atteint(e) de diabète ou présentez des problèmes au niveau des vaisseaux sanguins dans l'œil causés par le diabète (dénommés rétinopathie diabétique)
- vous avez récemment subi une opération des yeux ou du cerveau
- vous êtes âgé(e) (plus de 65 ans) et en particulier si vous avez plus de 75 ans
- vous avez une insuffisance rénale
- vous avez une insuffisance hépatique
- vous êtes en sous-poids ou en surpoids
- vous présentez un taux élevé de potassium dans votre sang (cela peut être vérifié par une analyse de sang)
- vous utilisez actuellement des médicaments qui majorent le risque hémorragique (voir la rubrique 2, « Autres médicaments et LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie »)
- vous présentez un problème au niveau de votre colonne vertébrale ou avez subi une intervention chirurgicale au niveau de la colonne vertébrale.

Si l'un ou l'autre des cas ci-dessus vous concerne ou si vous n'êtes pas sûr(e), parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser LOVENOX.

Tests et contrôles

Vous devrez peut-être faire l'objet d'une analyse de sang avant de commencer à utiliser ce médicament et régulièrement durant son utilisation ; cela permettra de vérifier le taux de plaquettes (cellules de la coagulation) et celui du potassium dans votre sang.

Enfants et adolescents

La sécurité d'emploi et l'efficacité de LOVENOX n'ont pas été évaluées chez les enfants ou les adolescents.

Autres médicaments et LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou pourrez prendre tout autre médicament.

- warfarine (utilisée pour fluidifier le sang)
- aspirine (également appelée acide acétysalicylique ou AAS), clopidogrel ou d'autres médicaments utilisés pour prévenir la

740972

LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie**Enoxaparine sodique****N6****SANOFI**

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
3. Comment utiliser LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

'EST-CE QUE LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie ET DANS QUELS CAS F-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique : agent antithrombotique, groupe de l'héparine - code ATC : B01AB05

LOVENOX contient une substance active appelée énoxaparine sodique. Il appartient à une classe de médicaments dont le nom est « héparine de bas poids moléculaire » ou HBPM.

Comment agit LOVENOX

LOVENOX agit de deux façons :

- 1) En empêchant les caillots sanguins existants de grossir. Cela permet à votre organisme de les désagréger et de les empêcher de vous nuire.
- 2) En empêchant la formation de nouveaux caillots sanguins dans votre sang.

Pourquoi LOVENOX est-il utilisé

LOVENOX peut être utilisé pour :

- Traiter les caillots sanguins dans votre sang
- Empêcher la formation de caillots sanguins dans votre sang dans les cas suivants :
 - o avant et après une intervention chirurgicale
 - o lorsque vous êtes atteint(e) d'une maladie de courte durée et que vous ne pourrez pas vous déplacer pendant un certain temps.
- Empêcher la formation de caillots sanguins lorsque vous présentez un angor instable (dans lequel votre cœur reçoit une quantité insuffisante de sang) ou après un infarctus du myocarde (crise cardiaque)
- Empêcher la formation de caillots sanguins dans les circuits de l'appareil pour dialyse (utilisée pour les personnes atteintes d'une maladie rénale grave).

QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie ?

N'utilisez jamais LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie si :

- vous êtes allergique à :
 - o l'énoxaparine sodique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6)
 - o l'héparine ou d'autres héparines de bas poids moléculaire telles que la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine.

Les signes de réaction allergique comprennent : éruption cutanée, difficulté à respirer ou à avaler, gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la gorge ou des yeux.

- vous avez eu une réaction à l'héparine ayant entraîné une diminution importante du nombre de vos cellules de la coagulation (plaquettes) au cours des 100 derniers jours
- vous présentez des anticorps dirigés contre l'énoxaparine dans votre sang
- vous saignez abondamment ou vous êtes atteint(e) d'une affection associée à un risque élevé de saignement tel que :
 - o un ulcère des yeux récent.

**Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat-R.P.1.
Nin sebâ Casablanca**

**Lovenox 4000unitex inj b6
PPV : 349,00 DH**

rachianesthésie ou

N'utilisez pas LOVENOX si vous êtes atteint(e) d'une affection de bas poids moléculaire comme la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine. Cela est dû au fait qu'elles ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Avertissements et précautions

LOVENOX ne doit pas être remplacé par d'autres héparines de bas poids moléculaire comme la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine. Cela est dû au fait qu'elles ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Consultez votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser LOVENOX si :

- vous avez déjà eu une réaction à l'héparine ayant causé une diminution importante du nombre de cellules de la coagulation (plaquettes)
- vous portez une valve cardiaque
- vous présentez une endocardite (une infection de l'enveloppe interne du cœur)
- vous avez des antécédents d'ulcère de l'estomac
- vous avez été victime récemment d'un accident vasculaire cérébral
- vous êtes atteint(e) d'hypertension
- vous êtes atteint(e) de diabète ou présentez des problèmes au niveau des vaisseaux sanguins dans l'œil causés par le diabète (dénommés rétinopathie diabétique)
- vous avez récemment subi une opération des yeux ou du cerveau
- vous êtes âgé(e) (plus de 65 ans) et en particulier si vous avez plus de 75 ans
- vous avez une insuffisance rénale
- vous avez une insuffisance hépatique
- vous êtes en sous-poids ou en surpoids
- vous présentez un taux élevé de potassium dans votre sang (cela peut être vérifié par une analyse de sang)
- vous utilisez actuellement des médicaments qui majorent le risque hémorragique (voir la rubrique 2, « Autres médicaments et LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie »)
- vous présentez un problème au niveau de votre colonne vertébrale ou avez subi une intervention chirurgicale au niveau de la colonne vertébrale.

Si l'un ou l'autre des cas ci-dessus vous concerne ou si vous n'êtes pas sûr(e), parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser LOVENOX.

Tests et contrôles

Vous devrez peut-être faire l'objet d'une analyse de sang avant de commencer à utiliser ce médicament et régulièrement durant son utilisation ; cela permettra de vérifier le taux de plaquettes (cellules de la coagulation) et celui du potassium dans votre sang.

Enfants et adolescents

La sécurité d'emploi et l'efficacité de LOVENOX n'ont pas été évaluées chez les enfants ou les adolescents.

Autres médicaments et LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou pourrez prendre tout autre médicament.

- warfarine (utilisée pour fluidifier le sang)
- aspirine (également appelée acide acétysalicylique ou AAS), clopidogrel ou d'autres médicaments utilisés pour prévenir la

740972

LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie**Enoxaparine sodique****N6****SANOFI**

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
3. Comment utiliser LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

'EST-CE QUE LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie ET DANS QUELS CAS F-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique : agent antithrombotique, groupe de l'héparine - code ATC : B01AB05

LOVENOX contient une substance active appelée énoxaparine sodique. Il appartient à une classe de médicaments dont le nom est « héparine de bas poids moléculaire » ou HBPM.

Comment agit LOVENOX

LOVENOX agit de deux façons :

- 1) En empêchant les caillots sanguins existants de grossir. Cela permet à votre organisme de les désagréger et de les empêcher de vous nuire.
- 2) En empêchant la formation de nouveaux caillots sanguins dans votre sang.

Pourquoi LOVENOX est-il utilisé

LOVENOX peut être utilisé pour :

- Traiter les caillots sanguins dans votre sang
- Empêcher la formation de caillots sanguins dans votre sang dans les cas suivants :
 - o avant et après une intervention chirurgicale
 - o lorsque vous êtes atteint(e) d'une maladie de courte durée et que vous ne pourrez pas vous déplacer pendant un certain temps.
- Empêcher la formation de caillots sanguins lorsque vous présentez un angor instable (dans lequel votre cœur reçoit une quantité insuffisante de sang) ou après un infarctus du myocarde (crise cardiaque)
- Empêcher la formation de caillots sanguins dans les circuits de l'appareil pour dialyse (utilisée pour les personnes atteintes d'une maladie rénale grave).

QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie ?

N'utilisez jamais LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie si :

- vous êtes allergique à :
 - o l'énoxaparine sodique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6)
 - o l'héparine ou d'autres héparines de bas poids moléculaire telles que la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine.

Les signes de réaction allergique comprennent : éruption cutanée, difficulté à respirer ou à avaler, gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la gorge ou des yeux.

- vous avez eu une réaction à l'héparine ayant entraîné une diminution importante du nombre de vos cellules de la coagulation (plaquettes) au cours des 100 derniers jours
- vous présentez des anticorps dirigés contre l'énoxaparine dans votre sang
- vous saignez abondamment ou vous êtes atteint(e) d'une affection associée à un risque élevé de saignement tel que :
 - o un ulcère des yeux récent.

**Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat-R.P.1.
Nin sebâ Casablanca**

**Lovenox 4000unitex inj b6
PPV : 349,00 DH**

rachianesthésie ou

N'utilisez pas LOVENOX si vous êtes atteint(e) d'une affection de bas poids moléculaire comme la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine. Cela est dû au fait qu'elles ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Avertissements et précautions

LOVENOX ne doit pas être remplacé par d'autres héparines de bas poids moléculaire comme la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine. Cela est dû au fait qu'elles ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Consultez votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser LOVENOX si :

- vous avez déjà eu une réaction à l'héparine ayant causé une diminution importante du nombre de cellules de la coagulation (plaquettes)
- vous portez une valve cardiaque
- vous présentez une endocardite (une infection de l'enveloppe interne du cœur)
- vous avez des antécédents d'ulcère de l'estomac
- vous avez été victime récemment d'un accident vasculaire cérébral
- vous êtes atteint(e) d'hypertension
- vous êtes atteint(e) de diabète ou présentez des problèmes au niveau des vaisseaux sanguins dans l'œil causés par le diabète (dénommés rétinopathie diabétique)
- vous avez récemment subi une opération des yeux ou du cerveau
- vous êtes âgé(e) (plus de 65 ans) et en particulier si vous avez plus de 75 ans
- vous avez une insuffisance rénale
- vous avez une insuffisance hépatique
- vous êtes en sous-poids ou en surpoids
- vous présentez un taux élevé de potassium dans votre sang (cela peut être vérifié par une analyse de sang)
- vous utilisez actuellement des médicaments qui majorent le risque hémorragique (voir la rubrique 2, « Autres médicaments et LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie »)
- vous présentez un problème au niveau de votre colonne vertébrale ou avez subi une intervention chirurgicale au niveau de la colonne vertébrale.

Si l'un ou l'autre des cas ci-dessus vous concerne ou si vous n'êtes pas sûr(e), parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser LOVENOX.

Tests et contrôles

Vous devrez peut-être faire l'objet d'une analyse de sang avant de commencer à utiliser ce médicament et régulièrement durant son utilisation ; cela permettra de vérifier le taux de plaquettes (cellules de la coagulation) et celui du potassium dans votre sang.

Enfants et adolescents

La sécurité d'emploi et l'efficacité de LOVENOX n'ont pas été évaluées chez les enfants ou les adolescents.

Autres médicaments et LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou pourrez prendre tout autre médicament.

- warfarine (utilisée pour fluidifier le sang)
- aspirine (également appelée acide acétysalicylique ou AAS), clopidogrel ou d'autres médicaments utilisés pour prévenir la

740972

LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie**Enoxaparine sodique****N6****SANOFI**

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
3. Comment utiliser LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

'EST-CE QUE LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie ET DANS QUELS CAS F-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique : agent antithrombotique, groupe de l'héparine - code ATC : B01AB05

LOVENOX contient une substance active appelée énoxaparine sodique. Il appartient à une classe de médicaments dont le nom est « héparine de bas poids moléculaire » ou HBPM.

Comment agit LOVENOX

LOVENOX agit de deux façons :

- 1) En empêchant les caillots sanguins existants de grossir. Cela permet à votre organisme de les désagréger et de les empêcher de vous nuire.
- 2) En empêchant la formation de nouveaux caillots sanguins dans votre sang.

Pourquoi LOVENOX est-il utilisé

LOVENOX peut être utilisé pour :

- Traiter les caillots sanguins dans votre sang
- Empêcher la formation de caillots sanguins dans votre sang dans les cas suivants :
 - o avant et après une intervention chirurgicale
 - o lorsque vous êtes atteint(e) d'une maladie de courte durée et que vous ne pourrez pas vous déplacer pendant un certain temps.
- Empêcher la formation de caillots sanguins lorsque vous présentez un angor instable (dans lequel votre cœur reçoit une quantité insuffisante de sang) ou après un infarctus du myocarde (crise cardiaque)
- Empêcher la formation de caillots sanguins dans les circuits de l'appareil pour dialyse (utilisée pour les personnes atteintes d'une maladie rénale grave).

QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie ?

N'utilisez jamais LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie si :

- vous êtes allergique à :
 - o l'énoxaparine sodique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6)
 - o l'héparine ou d'autres héparines de bas poids moléculaire telles que la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine.

Les signes de réaction allergique comprennent : éruption cutanée, difficulté à respirer ou à avaler, gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la gorge ou des yeux.

- vous avez eu une réaction à l'héparine ayant entraîné une diminution importante du nombre de vos cellules de la coagulation (plaquettes) au cours des 100 derniers jours
- vous présentez des anticorps dirigés contre l'énoxaparine dans votre sang
- vous saignez abondamment ou vous êtes atteint(e) d'une affection associée à un risque élevé de saignement tel que :
 - o un ulcère des yeux récent.

**Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat-R.P.1.
Nin sebâ Casablanca**

**Lovenox 4000unitex inj b6
PPV : 349,00 DH**

rachianesthésie ou

N'utilisez pas LOVENOX si vous êtes atteint(e) d'une affection de bas poids moléculaire comme la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine. Cela est dû au fait qu'elles ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Avertissements et précautions

LOVENOX ne doit pas être remplacé par d'autres héparines de bas poids moléculaire comme la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine. Cela est dû au fait qu'elles ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Consultez votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser LOVENOX si :

- vous avez déjà eu une réaction à l'héparine ayant causé une diminution importante du nombre de cellules de la coagulation (plaquettes)
- vous portez une valve cardiaque
- vous présentez une endocardite (une infection de l'enveloppe interne du cœur)
- vous avez des antécédents d'ulcère de l'estomac
- vous avez été victime récemment d'un accident vasculaire cérébral
- vous êtes atteint(e) d'hypertension
- vous êtes atteint(e) de diabète ou présentez des problèmes au niveau des vaisseaux sanguins dans l'œil causés par le diabète (dénommés rétinopathie diabétique)
- vous avez récemment subi une opération des yeux ou du cerveau
- vous êtes âgé(e) (plus de 65 ans) et en particulier si vous avez plus de 75 ans
- vous avez une insuffisance rénale
- vous avez une insuffisance hépatique
- vous êtes en sous-poids ou en surpoids
- vous présentez un taux élevé de potassium dans votre sang (cela peut être vérifié par une analyse de sang)
- vous utilisez actuellement des médicaments qui majorent le risque hémorragique (voir la rubrique 2, « Autres médicaments et LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie »)
- vous présentez un problème au niveau de votre colonne vertébrale ou avez subi une intervention chirurgicale au niveau de la colonne vertébrale.

Si l'un ou l'autre des cas ci-dessus vous concerne ou si vous n'êtes pas sûr(e), parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser LOVENOX.

Tests et contrôles

Vous devrez peut-être faire l'objet d'une analyse de sang avant de commencer à utiliser ce médicament et régulièrement durant son utilisation ; cela permettra de vérifier le taux de plaquettes (cellules de la coagulation) et celui du potassium dans votre sang.

Enfants et adolescents

La sécurité d'emploi et l'efficacité de LOVENOX n'ont pas été évaluées chez les enfants ou les adolescents.

Autres médicaments et LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou pourrez prendre tout autre médicament.

- warfarine (utilisée pour fluidifier le sang)
- aspirine (également appelée acide acétysalicylique ou AAS), clopidogrel ou d'autres médicaments utilisés pour prévenir la

740972

LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie**Enoxaparine sodique****N6****SANOFI**

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
3. Comment utiliser LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

'EST-CE QUE LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie ET DANS QUELS CAS F-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique : agent antithrombotique, groupe de l'héparine - code ATC : B01AB05

LOVENOX contient une substance active appelée énoxaparine sodique. Il appartient à une classe de médicaments dont le nom est « héparine de bas poids moléculaire » ou HBPM.

Comment agit LOVENOX

LOVENOX agit de deux façons :

- 1) En empêchant les caillots sanguins existants de grossir. Cela permet à votre organisme de les désagréger et de les empêcher de vous nuire.
- 2) En empêchant la formation de nouveaux caillots sanguins dans votre sang.

Pourquoi LOVENOX est-il utilisé

LOVENOX peut être utilisé pour :

- Traiter les caillots sanguins dans votre sang
- Empêcher la formation de caillots sanguins dans votre sang dans les cas suivants :
 - o avant et après une intervention chirurgicale
 - o lorsque vous êtes atteint(e) d'une maladie de courte durée et que vous ne pourrez pas vous déplacer pendant un certain temps.
- Empêcher la formation de caillots sanguins lorsque vous présentez un angor instable (dans lequel votre cœur reçoit une quantité insuffisante de sang) ou après un infarctus du myocarde (crise cardiaque)
- Empêcher la formation de caillots sanguins dans les circuits de l'appareil pour dialyse (utilisée pour les personnes atteintes d'une maladie rénale grave).

QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie ?

N'utilisez jamais LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie si :

- vous êtes allergique à :
 - o l'énoxaparine sodique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6)
 - o l'héparine ou d'autres héparines de bas poids moléculaire telles que la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine.

Les signes de réaction allergique comprennent : éruption cutanée, difficulté à respirer ou à avaler, gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la gorge ou des yeux.

- vous avez eu une réaction à l'héparine ayant entraîné une diminution importante du nombre de vos cellules de la coagulation (plaquettes) au cours des 100 derniers jours
- vous présentez des anticorps dirigés contre l'énoxaparine dans votre sang
- vous saignez abondamment ou vous êtes atteint(e) d'une affection associée à un risque élevé de saignement tel que :
 - o un ulcère des yeux récent.

**Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat-R.P.1.
Nin sebâ Casablanca**

**Lovenox 4000unitex inj b6
PPV : 349,00 DH**

rachianesthésie ou

N'utilisez pas LOVENOX si vous êtes atteint(e) d'une affection de bas poids moléculaire comme la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine. Cela est dû au fait qu'elles ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Avertissements et précautions

LOVENOX ne doit pas être remplacé par d'autres héparines de bas poids moléculaire comme la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine. Cela est dû au fait qu'elles ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Consultez votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser LOVENOX si :

- vous avez déjà eu une réaction à l'héparine ayant causé une diminution importante du nombre de cellules de la coagulation (plaquettes)
- vous portez une valve cardiaque
- vous présentez une endocardite (une infection de l'enveloppe interne du cœur)
- vous avez des antécédents d'ulcère de l'estomac
- vous avez été victime récemment d'un accident vasculaire cérébral
- vous êtes atteint(e) d'hypertension
- vous êtes atteint(e) de diabète ou présentez des problèmes au niveau des vaisseaux sanguins dans l'œil causés par le diabète (dénommés rétinopathie diabétique)
- vous avez récemment subi une opération des yeux ou du cerveau
- vous êtes âgé(e) (plus de 65 ans) et en particulier si vous avez plus de 75 ans
- vous avez une insuffisance rénale
- vous avez une insuffisance hépatique
- vous êtes en sous-poids ou en surpoids
- vous présentez un taux élevé de potassium dans votre sang (cela peut être vérifié par une analyse de sang)
- vous utilisez actuellement des médicaments qui majorent le risque hémorragique (voir la rubrique 2, « Autres médicaments et LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie »)
- vous présentez un problème au niveau de votre colonne vertébrale ou avez subi une intervention chirurgicale au niveau de la colonne vertébrale.

Si l'un ou l'autre des cas ci-dessus vous concerne ou si vous n'êtes pas sûr(e), parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser LOVENOX.

Tests et contrôles

Vous devrez peut-être faire l'objet d'une analyse de sang avant de commencer à utiliser ce médicament et régulièrement durant son utilisation ; cela permettra de vérifier le taux de plaquettes (cellules de la coagulation) et celui du potassium dans votre sang.

Enfants et adolescents

La sécurité d'emploi et l'efficacité de LOVENOX n'ont pas été évaluées chez les enfants ou les adolescents.

Autres médicaments et LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou pourrez prendre tout autre médicament.

- warfarine (utilisée pour fluidifier le sang)
- aspirine (également appelée acide acétysalicylique ou AAS), clopidogrel ou d'autres médicaments utilisés pour prévenir la

740972

LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie**Enoxaparine sodique****N6****SANOFI**

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
3. Comment utiliser LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

'EST-CE QUE LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie ET DANS QUELS CAS F-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique : agent antithrombotique, groupe de l'héparine - code ATC : B01AB05

LOVENOX contient une substance active appelée énoxaparine sodique. Il appartient à une classe de médicaments dont le nom est « héparine de bas poids moléculaire » ou HBPM.

Comment agit LOVENOX

LOVENOX agit de deux façons :

- 1) En empêchant les caillots sanguins existants de grossir. Cela permet à votre organisme de les désagréger et de les empêcher de vous nuire.
- 2) En empêchant la formation de nouveaux caillots sanguins dans votre sang.

Pourquoi LOVENOX est-il utilisé

LOVENOX peut être utilisé pour :

- Traiter les caillots sanguins dans votre sang
- Empêcher la formation de caillots sanguins dans votre sang dans les cas suivants :
 - o avant et après une intervention chirurgicale
 - o lorsque vous êtes atteint(e) d'une maladie de courte durée et que vous ne pourrez pas vous déplacer pendant un certain temps.
- Empêcher la formation de caillots sanguins lorsque vous présentez un angor instable (dans lequel votre cœur reçoit une quantité insuffisante de sang) ou après un infarctus du myocarde (crise cardiaque)
- Empêcher la formation de caillots sanguins dans les circuits de l'appareil pour dialyse (utilisée pour les personnes atteintes d'une maladie rénale grave).

QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie ?

N'utilisez jamais LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie si :

- vous êtes allergique à :
 - o l'énoxaparine sodique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6)
 - o l'héparine ou d'autres héparines de bas poids moléculaire telles que la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine.

Les signes de réaction allergique comprennent : éruption cutanée, difficulté à respirer ou à avaler, gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la gorge ou des yeux.

- vous avez eu une réaction à l'héparine ayant entraîné une diminution importante du nombre de vos cellules de la coagulation (plaquettes) au cours des 100 derniers jours
- vous présentez des anticorps dirigés contre l'énoxaparine dans votre sang
- vous saignez abondamment ou vous êtes atteint(e) d'une affection associée à un risque élevé de saignement tel que :
 - o un ulcère des yeux récent.

**Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat-R.P.1.
Nin sebâ Casablanca**

**Lovenox 4000unitex inj b6
PPV : 349,00 DH**

rachianesthésie ou

N'utilisez pas LOVENOX si vous êtes atteint(e) d'une affection de bas poids moléculaire comme la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine. Cela est dû au fait qu'elles ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Avertissements et précautions

LOVENOX ne doit pas être remplacé par d'autres héparines de bas poids moléculaire comme la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine. Cela est dû au fait qu'elles ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Consultez votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser LOVENOX si :

- vous avez déjà eu une réaction à l'héparine ayant causé une diminution importante du nombre de cellules de la coagulation (plaquettes)
- vous portez une valve cardiaque
- vous présentez une endocardite (une infection de l'enveloppe interne du cœur)
- vous avez des antécédents d'ulcère de l'estomac
- vous avez été victime récemment d'un accident vasculaire cérébral
- vous êtes atteint(e) d'hypertension
- vous êtes atteint(e) de diabète ou présentez des problèmes au niveau des vaisseaux sanguins dans l'œil causés par le diabète (dénommés rétinopathie diabétique)
- vous avez récemment subi une opération des yeux ou du cerveau
- vous êtes âgé(e) (plus de 65 ans) et en particulier si vous avez plus de 75 ans
- vous avez une insuffisance rénale
- vous avez une insuffisance hépatique
- vous êtes en sous-poids ou en surpoids
- vous présentez un taux élevé de potassium dans votre sang (cela peut être vérifié par une analyse de sang)
- vous utilisez actuellement des médicaments qui majorent le risque hémorragique (voir la rubrique 2, « Autres médicaments et LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie »)
- vous présentez un problème au niveau de votre colonne vertébrale ou avez subi une intervention chirurgicale au niveau de la colonne vertébrale.

Si l'un ou l'autre des cas ci-dessus vous concerne ou si vous n'êtes pas sûr(e), parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser LOVENOX.

Tests et contrôles

Vous devrez peut-être faire l'objet d'une analyse de sang avant de commencer à utiliser ce médicament et régulièrement durant son utilisation ; cela permettra de vérifier le taux de plaquettes (cellules de la coagulation) et celui du potassium dans votre sang.

Enfants et adolescents

La sécurité d'emploi et l'efficacité de LOVENOX n'ont pas été évaluées chez les enfants ou les adolescents.

Autres médicaments et LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou pourrez prendre tout autre médicament.

- warfarine (utilisée pour fluidifier le sang)
- aspirine (également appelée acide acétysalicylique ou AAS), clopidogrel ou d'autres médicaments utilisés pour prévenir la

740972

LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie**Enoxaparine sodique****N6****SANOFI**

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
3. Comment utiliser LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

'EST-CE QUE LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie ET DANS QUELS CAS F-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique : agent antithrombotique, groupe de l'héparine - code ATC : B01AB05

LOVENOX contient une substance active appelée énoxaparine sodique. Il appartient à une classe de médicaments dont le nom est « héparine de bas poids moléculaire » ou HBPM.

Comment agit LOVENOX

LOVENOX agit de deux façons :

- 1) En empêchant les caillots sanguins existants de grossir. Cela permet à votre organisme de les désagréger et de les empêcher de vous nuire.
- 2) En empêchant la formation de nouveaux caillots sanguins dans votre sang.

Pourquoi LOVENOX est-il utilisé

LOVENOX peut être utilisé pour :

- Traiter les caillots sanguins dans votre sang
- Empêcher la formation de caillots sanguins dans votre sang dans les cas suivants :
 - o avant et après une intervention chirurgicale
 - o lorsque vous êtes atteint(e) d'une maladie de courte durée et que vous ne pourrez pas vous déplacer pendant un certain temps.
- Empêcher la formation de caillots sanguins lorsque vous présentez un angor instable (dans lequel votre cœur reçoit une quantité insuffisante de sang) ou après un infarctus du myocarde (crise cardiaque)
- Empêcher la formation de caillots sanguins dans les circuits de l'appareil pour dialyse (utilisée pour les personnes atteintes d'une maladie rénale grave).

QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie ?

N'utilisez jamais LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie si :

- vous êtes allergique à :
 - o l'énoxaparine sodique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6)
 - o l'héparine ou d'autres héparines de bas poids moléculaire telles que la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine.

Les signes de réaction allergique comprennent : éruption cutanée, difficulté à respirer ou à avaler, gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la gorge ou des yeux.

- vous avez eu une réaction à l'héparine ayant entraîné une diminution importante du nombre de vos cellules de la coagulation (plaquettes) au cours des 100 derniers jours
- vous présentez des anticorps dirigés contre l'énoxaparine dans votre sang
- vous saignez abondamment ou vous êtes atteint(e) d'une affection associée à un risque élevé de saignement tel que :
 - o un ulcère des yeux récent.

**Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat-R.P.1.
Nin sebâ Casablanca**

**Lovenox 4000unitex inj b6
PPV : 349,00 DH**

rachianesthésie ou

N'utilisez pas LOVENOX si vous êtes atteint(e) d'une affection de bas poids moléculaire comme la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine. Cela est dû au fait qu'elles ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Avertissements et précautions

LOVENOX ne doit pas être remplacé par d'autres héparines de bas poids moléculaire comme la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine. Cela est dû au fait qu'elles ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Consultez votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser LOVENOX si :

- vous avez déjà eu une réaction à l'héparine ayant causé une diminution importante du nombre de cellules de la coagulation (plaquettes)
- vous portez une valve cardiaque
- vous présentez une endocardite (une infection de l'enveloppe interne du cœur)
- vous avez des antécédents d'ulcère de l'estomac
- vous avez été victime récemment d'un accident vasculaire cérébral
- vous êtes atteint(e) d'hypertension
- vous êtes atteint(e) de diabète ou présentez des problèmes au niveau des vaisseaux sanguins dans l'œil causés par le diabète (dénommés rétinopathie diabétique)
- vous avez récemment subi une opération des yeux ou du cerveau
- vous êtes âgé(e) (plus de 65 ans) et en particulier si vous avez plus de 75 ans
- vous avez une insuffisance rénale
- vous avez une insuffisance hépatique
- vous êtes en sous-poids ou en surpoids
- vous présentez un taux élevé de potassium dans votre sang (cela peut être vérifié par une analyse de sang)
- vous utilisez actuellement des médicaments qui majorent le risque hémorragique (voir la rubrique 2, « Autres médicaments et LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie »)
- vous présentez un problème au niveau de votre colonne vertébrale ou avez subi une intervention chirurgicale au niveau de la colonne vertébrale.

Si l'un ou l'autre des cas ci-dessus vous concerne ou si vous n'êtes pas sûr(e), parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser LOVENOX.

Tests et contrôles

Vous devrez peut-être faire l'objet d'une analyse de sang avant de commencer à utiliser ce médicament et régulièrement durant son utilisation ; cela permettra de vérifier le taux de plaquettes (cellules de la coagulation) et celui du potassium dans votre sang.

Enfants et adolescents

La sécurité d'emploi et l'efficacité de LOVENOX n'ont pas été évaluées chez les enfants ou les adolescents.

Autres médicaments et LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou pourrez prendre tout autre médicament.

- warfarine (utilisée pour fluidifier le sang)
- aspirine (également appelée acide acétysalicylique ou AAS), clopidogrel ou d'autres médicaments utilisés pour prévenir la

740972

LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie**Enoxaparine sodique****N6****SANOFI**

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
3. Comment utiliser LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

'EST-CE QUE LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie ET DANS QUELS CAS F-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique : agent antithrombotique, groupe de l'héparine - code ATC : B01AB05

LOVENOX contient une substance active appelée énoxaparine sodique. Il appartient à une classe de médicaments dont le nom est « héparine de bas poids moléculaire » ou HBPM.

Comment agit LOVENOX

LOVENOX agit de deux façons :

- 1) En empêchant les caillots sanguins existants de grossir. Cela permet à votre organisme de les désagréger et de les empêcher de vous nuire.
- 2) En empêchant la formation de nouveaux caillots sanguins dans votre sang.

Pourquoi LOVENOX est-il utilisé

LOVENOX peut être utilisé pour :

- Traiter les caillots sanguins dans votre sang
- Empêcher la formation de caillots sanguins dans votre sang dans les cas suivants :
 - o avant et après une intervention chirurgicale
 - o lorsque vous êtes atteint(e) d'une maladie de courte durée et que vous ne pourrez pas vous déplacer pendant un certain temps.
- Empêcher la formation de caillots sanguins lorsque vous présentez un angor instable (dans lequel votre cœur reçoit une quantité insuffisante de sang) ou après un infarctus du myocarde (crise cardiaque)
- Empêcher la formation de caillots sanguins dans les circuits de l'appareil pour dialyse (utilisée pour les personnes atteintes d'une maladie rénale grave).

QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie ?

N'utilisez jamais LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie si :

- vous êtes allergique à :
 - o l'énoxaparine sodique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6)
 - o l'héparine ou d'autres héparines de bas poids moléculaire telles que la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine.

Les signes de réaction allergique comprennent : éruption cutanée, difficulté à respirer ou à avaler, gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la gorge ou des yeux.

- vous avez eu une réaction à l'héparine ayant entraîné une diminution importante du nombre de vos cellules de la coagulation (plaquettes) au cours des 100 derniers jours
- vous présentez des anticorps dirigés contre l'énoxaparine dans votre sang
- vous saignez abondamment ou vous êtes atteint(e) d'une affection associée à un risque élevé de saignement tel que :
 - o un ulcère des yeux récent.

**Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat-R.P.1.
Nin sebâ Casablanca**

**Lovenox 4000unitex inj b6
PPV : 349,00 DH**

rachianesthésie ou

N'utilisez pas LOVENOX si vous êtes atteint(e) d'une affection de bas poids moléculaire comme la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine. Cela est dû au fait qu'elles ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Avertissements et précautions

LOVENOX ne doit pas être remplacé par d'autres héparines de bas poids moléculaire comme la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine. Cela est dû au fait qu'elles ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Consultez votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser LOVENOX si :

- vous avez déjà eu une réaction à l'héparine ayant causé une diminution importante du nombre de cellules de la coagulation (plaquettes)
- vous portez une valve cardiaque
- vous présentez une endocardite (une infection de l'enveloppe interne du cœur)
- vous avez des antécédents d'ulcère de l'estomac
- vous avez été victime récemment d'un accident vasculaire cérébral
- vous êtes atteint(e) d'hypertension
- vous êtes atteint(e) de diabète ou présentez des problèmes au niveau des vaisseaux sanguins dans l'œil causés par le diabète (dénommés rétinopathie diabétique)
- vous avez récemment subi une opération des yeux ou du cerveau
- vous êtes âgé(e) (plus de 65 ans) et en particulier si vous avez plus de 75 ans
- vous avez une insuffisance rénale
- vous avez une insuffisance hépatique
- vous êtes en sous-poids ou en surpoids
- vous présentez un taux élevé de potassium dans votre sang (cela peut être vérifié par une analyse de sang)
- vous utilisez actuellement des médicaments qui majorent le risque hémorragique (voir la rubrique 2, « Autres médicaments et LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie »)
- vous présentez un problème au niveau de votre colonne vertébrale ou avez subi une intervention chirurgicale au niveau de la colonne vertébrale.

Si l'un ou l'autre des cas ci-dessus vous concerne ou si vous n'êtes pas sûr(e), parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser LOVENOX.

Tests et contrôles

Vous devrez peut-être faire l'objet d'une analyse de sang avant de commencer à utiliser ce médicament et régulièrement durant son utilisation ; cela permettra de vérifier le taux de plaquettes (cellules de la coagulation) et celui du potassium dans votre sang.

Enfants et adolescents

La sécurité d'emploi et l'efficacité de LOVENOX n'ont pas été évaluées chez les enfants ou les adolescents.

Autres médicaments et LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou pourrez prendre tout autre médicament.

- warfarine (utilisée pour fluidifier le sang)
- aspirine (également appelée acide acétysalicylique ou AAS), clopidogrel ou d'autres médicaments utilisés pour prévenir la

740972

LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie**Enoxaparine sodique****N6****SANOFI**

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
3. Comment utiliser LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

'EST-CE QUE LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie ET DANS QUELS CAS F-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique : agent antithrombotique, groupe de l'héparine - code ATC : B01AB05

LOVENOX contient une substance active appelée énoxaparine sodique. Il appartient à une classe de médicaments dont le nom est « héparine de bas poids moléculaire » ou HBPM.

Comment agit LOVENOX

LOVENOX agit de deux façons :

- 1) En empêchant les caillots sanguins existants de grossir. Cela permet à votre organisme de les désagréger et de les empêcher de vous nuire.
- 2) En empêchant la formation de nouveaux caillots sanguins dans votre sang.

Pourquoi LOVENOX est-il utilisé

LOVENOX peut être utilisé pour :

- Traiter les caillots sanguins dans votre sang
- Empêcher la formation de caillots sanguins dans votre sang dans les cas suivants :
 - o avant et après une intervention chirurgicale
 - o lorsque vous êtes atteint(e) d'une maladie de courte durée et que vous ne pourrez pas vous déplacer pendant un certain temps.
- Empêcher la formation de caillots sanguins lorsque vous présentez un angor instable (dans lequel votre cœur reçoit une quantité insuffisante de sang) ou après un infarctus du myocarde (crise cardiaque)
- Empêcher la formation de caillots sanguins dans les circuits de l'appareil pour dialyse (utilisée pour les personnes atteintes d'une maladie rénale grave).

QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie ?

N'utilisez jamais LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie si :

- vous êtes allergique à :
 - o l'énoxaparine sodique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6)
 - o l'héparine ou d'autres héparines de bas poids moléculaire telles que la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine.

Les signes de réaction allergique comprennent : éruption cutanée, difficulté à respirer ou à avaler, gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la gorge ou des yeux.

- vous avez eu une réaction à l'héparine ayant entraîné une diminution importante du nombre de vos cellules de la coagulation (plaquettes) au cours des 100 derniers jours
- vous présentez des anticorps dirigés contre l'énoxaparine dans votre sang
- vous saignez abondamment ou vous êtes atteint(e) d'une affection associée à un risque élevé de saignement tel que :
 - o un ulcère des yeux récent.

**Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat-R.P.1.
Nin sebâ Casablanca**

**Lovenox 4000unitex inj b6
PPV : 349,00 DH**

rachianesthésie ou

N'utilisez pas LOVENOX si vous êtes atteint(e) d'une affection de bas poids moléculaire comme la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine. Cela est dû au fait qu'elles ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Avertissements et précautions

LOVENOX ne doit pas être remplacé par d'autres héparines de bas poids moléculaire comme la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine. Cela est dû au fait qu'elles ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Consultez votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser LOVENOX si :

- vous avez déjà eu une réaction à l'héparine ayant causé une diminution importante du nombre de cellules de la coagulation (plaquettes)
- vous portez une valve cardiaque
- vous présentez une endocardite (une infection de l'enveloppe interne du cœur)
- vous avez des antécédents d'ulcère de l'estomac
- vous avez été victime récemment d'un accident vasculaire cérébral
- vous êtes atteint(e) d'hypertension
- vous êtes atteint(e) de diabète ou présentez des problèmes au niveau des vaisseaux sanguins dans l'œil causés par le diabète (dénommés rétinopathie diabétique)
- vous avez récemment subi une opération des yeux ou du cerveau
- vous êtes âgé(e) (plus de 65 ans) et en particulier si vous avez plus de 75 ans
- vous avez une insuffisance rénale
- vous avez une insuffisance hépatique
- vous êtes en sous-poids ou en surpoids
- vous présentez un taux élevé de potassium dans votre sang (cela peut être vérifié par une analyse de sang)
- vous utilisez actuellement des médicaments qui majorent le risque hémorragique (voir la rubrique 2, « Autres médicaments et LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie »)
- vous présentez un problème au niveau de votre colonne vertébrale ou avez subi une intervention chirurgicale au niveau de la colonne vertébrale.

Si l'un ou l'autre des cas ci-dessus vous concerne ou si vous n'êtes pas sûr(e), parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser LOVENOX.

Tests et contrôles

Vous devrez peut-être faire l'objet d'une analyse de sang avant de commencer à utiliser ce médicament et régulièrement durant son utilisation ; cela permettra de vérifier le taux de plaquettes (cellules de la coagulation) et celui du potassium dans votre sang.

Enfants et adolescents

La sécurité d'emploi et l'efficacité de LOVENOX n'ont pas été évaluées chez les enfants ou les adolescents.

Autres médicaments et LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou pourrez prendre tout autre médicament.

- warfarine (utilisée pour fluidifier le sang)
- aspirine (également appelée acide acétysalicylique ou AAS), clopidogrel ou d'autres médicaments utilisés pour prévenir la

740972

LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie**Enoxaparine sodique****N6****SANOFI**

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
3. Comment utiliser LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

'EST-CE QUE LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie ET DANS QUELS CAS F-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique : agent antithrombotique, groupe de l'héparine - code ATC : B01AB05

LOVENOX contient une substance active appelée énoxaparine sodique. Il appartient à une classe de médicaments dont le nom est « héparine de bas poids moléculaire » ou HBPM.

Comment agit LOVENOX

LOVENOX agit de deux façons :

- 1) En empêchant les caillots sanguins existants de grossir. Cela permet à votre organisme de les désagréger et de les empêcher de vous nuire.
- 2) En empêchant la formation de nouveaux caillots sanguins dans votre sang.

Pourquoi LOVENOX est-il utilisé

LOVENOX peut être utilisé pour :

- Traiter les caillots sanguins dans votre sang
- Empêcher la formation de caillots sanguins dans votre sang dans les cas suivants :
 - o avant et après une intervention chirurgicale
 - o lorsque vous êtes atteint(e) d'une maladie de courte durée et que vous ne pourrez pas vous déplacer pendant un certain temps.
- Empêcher la formation de caillots sanguins lorsque vous présentez un angor instable (dans lequel votre cœur reçoit une quantité insuffisante de sang) ou après un infarctus du myocarde (crise cardiaque)
- Empêcher la formation de caillots sanguins dans les circuits de l'appareil pour dialyse (utilisée pour les personnes atteintes d'une maladie rénale grave).

QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie ?

N'utilisez jamais LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie si :

- vous êtes allergique à :
 - o l'énoxaparine sodique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6)
 - o l'héparine ou d'autres héparines de bas poids moléculaire telles que la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine.

Les signes de réaction allergique comprennent : éruption cutanée, difficulté à respirer ou à avaler, gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la gorge ou des yeux.

- vous avez eu une réaction à l'héparine ayant entraîné une diminution importante du nombre de vos cellules de la coagulation (plaquettes) au cours des 100 derniers jours
- vous présentez des anticorps dirigés contre l'énoxaparine dans votre sang
- vous saignez abondamment ou vous êtes atteint(e) d'une affection associée à un risque élevé de saignement tel que :
 - o un ulcère des yeux récent.

**Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat-R.P.1.
Nin sebâ Casablanca**

**Lovenox 4000unitex inj b6
PPV : 349,00 DH**

rachianesthésie ou

N'utilisez pas LOVENOX si vous êtes atteint(e) d'une affection de bas poids moléculaire comme la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine. Cela est dû au fait qu'elles ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Avertissements et précautions

LOVENOX ne doit pas être remplacé par d'autres héparines de bas poids moléculaire comme la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine. Cela est dû au fait qu'elles ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Consultez votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser LOVENOX si :

- vous avez déjà eu une réaction à l'héparine ayant causé une diminution importante du nombre de cellules de la coagulation (plaquettes)
- vous portez une valve cardiaque
- vous présentez une endocardite (une infection de l'enveloppe interne du cœur)
- vous avez des antécédents d'ulcère de l'estomac
- vous avez été victime récemment d'un accident vasculaire cérébral
- vous êtes atteint(e) d'hypertension
- vous êtes atteint(e) de diabète ou présentez des problèmes au niveau des vaisseaux sanguins dans l'œil causés par le diabète (dénommés rétinopathie diabétique)
- vous avez récemment subi une opération des yeux ou du cerveau
- vous êtes âgé(e) (plus de 65 ans) et en particulier si vous avez plus de 75 ans
- vous avez une insuffisance rénale
- vous avez une insuffisance hépatique
- vous êtes en sous-poids ou en surpoids
- vous présentez un taux élevé de potassium dans votre sang (cela peut être vérifié par une analyse de sang)
- vous utilisez actuellement des médicaments qui majorent le risque hémorragique (voir la rubrique 2, « Autres médicaments et LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie »)
- vous présentez un problème au niveau de votre colonne vertébrale ou avez subi une intervention chirurgicale au niveau de la colonne vertébrale.

Si l'un ou l'autre des cas ci-dessus vous concerne ou si vous n'êtes pas sûr(e), parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser LOVENOX.

Tests et contrôles

Vous devrez peut-être faire l'objet d'une analyse de sang avant de commencer à utiliser ce médicament et régulièrement durant son utilisation ; cela permettra de vérifier le taux de plaquettes (cellules de la coagulation) et celui du potassium dans votre sang.

Enfants et adolescents

La sécurité d'emploi et l'efficacité de LOVENOX n'ont pas été évaluées chez les enfants ou les adolescents.

Autres médicaments et LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou pourrez prendre tout autre médicament.

- warfarine (utilisée pour fluidifier le sang)
- aspirine (également appelée acide acétysalicylique ou AAS), clopidogrel ou d'autres médicaments utilisés pour prévenir la

740972

LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie**Enoxaparine sodique****N6****SANOFI**

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
3. Comment utiliser LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

'EST-CE QUE LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie ET DANS QUELS CAS F-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique : agent antithrombotique, groupe de l'héparine - code ATC : B01AB05

LOVENOX contient une substance active appelée énoxaparine sodique. Il appartient à une classe de médicaments dont le nom est « héparine de bas poids moléculaire » ou HBPM.

Comment agit LOVENOX

LOVENOX agit de deux façons :

- 1) En empêchant les caillots sanguins existants de grossir. Cela permet à votre organisme de les désagréger et de les empêcher de vous nuire.
- 2) En empêchant la formation de nouveaux caillots sanguins dans votre sang.

Pourquoi LOVENOX est-il utilisé

LOVENOX peut être utilisé pour :

- Traiter les caillots sanguins dans votre sang
- Empêcher la formation de caillots sanguins dans votre sang dans les cas suivants :
 - o avant et après une intervention chirurgicale
 - o lorsque vous êtes atteint(e) d'une maladie de courte durée et que vous ne pourrez pas vous déplacer pendant un certain temps.
- Empêcher la formation de caillots sanguins lorsque vous présentez un angor instable (dans lequel votre cœur reçoit une quantité insuffisante de sang) ou après un infarctus du myocarde (crise cardiaque)
- Empêcher la formation de caillots sanguins dans les circuits de l'appareil pour dialyse (utilisée pour les personnes atteintes d'une maladie rénale grave).

QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie ?

N'utilisez jamais LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie si :

- vous êtes allergique à :
 - o l'énoxaparine sodique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6)
 - o l'héparine ou d'autres héparines de bas poids moléculaire telles que la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine.

Les signes de réaction allergique comprennent : éruption cutanée, difficulté à respirer ou à avaler, gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la gorge ou des yeux.

- vous avez eu une réaction à l'héparine ayant entraîné une diminution importante du nombre de vos cellules de la coagulation (plaquettes) au cours des 100 derniers jours
- vous présentez des anticorps dirigés contre l'énoxaparine dans votre sang
- vous saignez abondamment ou vous êtes atteint(e) d'une affection associée à un risque élevé de saignement tel que :
 - o un ulcère des yeux récent.

**Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat-R.P.1.
Nin sebâ Casablanca**

**Lovenox 4000unitex inj b6
PPV : 349,00 DH**

rachianesthésie ou

N'utilisez pas LOVENOX si vous êtes atteint(e) d'une affection de bas poids moléculaire comme la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine. Cela est dû au fait qu'elles ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Avertissements et précautions

LOVENOX ne doit pas être remplacé par d'autres héparines de bas poids moléculaire comme la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine. Cela est dû au fait qu'elles ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Consultez votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser LOVENOX si :

- vous avez déjà eu une réaction à l'héparine ayant causé une diminution importante du nombre de cellules de la coagulation (plaquettes)
- vous portez une valve cardiaque
- vous présentez une endocardite (une infection de l'enveloppe interne du cœur)
- vous avez des antécédents d'ulcère de l'estomac
- vous avez été victime récemment d'un accident vasculaire cérébral
- vous êtes atteint(e) d'hypertension
- vous êtes atteint(e) de diabète ou présentez des problèmes au niveau des vaisseaux sanguins dans l'œil causés par le diabète (dénommés rétinopathie diabétique)
- vous avez récemment subi une opération des yeux ou du cerveau
- vous êtes âgé(e) (plus de 65 ans) et en particulier si vous avez plus de 75 ans
- vous avez une insuffisance rénale
- vous avez une insuffisance hépatique
- vous êtes en sous-poids ou en surpoids
- vous présentez un taux élevé de potassium dans votre sang (cela peut être vérifié par une analyse de sang)
- vous utilisez actuellement des médicaments qui majorent le risque hémorragique (voir la rubrique 2, « Autres médicaments et LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie »)
- vous présentez un problème au niveau de votre colonne vertébrale ou avez subi une intervention chirurgicale au niveau de la colonne vertébrale.

Si l'un ou l'autre des cas ci-dessus vous concerne ou si vous n'êtes pas sûr(e), parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser LOVENOX.

Tests et contrôles

Vous devrez peut-être faire l'objet d'une analyse de sang avant de commencer à utiliser ce médicament et régulièrement durant son utilisation ; cela permettra de vérifier le taux de plaquettes (cellules de la coagulation) et celui du potassium dans votre sang.

Enfants et adolescents

La sécurité d'emploi et l'efficacité de LOVENOX n'ont pas été évaluées chez les enfants ou les adolescents.

Autres médicaments et LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou pourrez prendre tout autre médicament.

- warfarine (utilisée pour fluidifier le sang)
- aspirine (également appelée acide acétysalicylique ou AAS), clopidogrel ou d'autres médicaments utilisés pour prévenir la

740972

LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie**Enoxaparine sodique****N6****SANOFI**

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
3. Comment utiliser LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

'EST-CE QUE LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie ET DANS QUELS CAS F-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique : agent antithrombotique, groupe de l'héparine - code ATC : B01AB05

LOVENOX contient une substance active appelée énoxaparine sodique. Il appartient à une classe de médicaments dont le nom est « héparine de bas poids moléculaire » ou HBPM.

Comment agit LOVENOX

LOVENOX agit de deux façons :

- 1) En empêchant les caillots sanguins existants de grossir. Cela permet à votre organisme de les désagréger et de les empêcher de vous nuire.
- 2) En empêchant la formation de nouveaux caillots sanguins dans votre sang.

Pourquoi LOVENOX est-il utilisé

LOVENOX peut être utilisé pour :

- Traiter les caillots sanguins dans votre sang
- Empêcher la formation de caillots sanguins dans votre sang dans les cas suivants :
 - o avant et après une intervention chirurgicale
 - o lorsque vous êtes atteint(e) d'une maladie de courte durée et que vous ne pourrez pas vous déplacer pendant un certain temps.
- Empêcher la formation de caillots sanguins lorsque vous présentez un angor instable (dans lequel votre cœur reçoit une quantité insuffisante de sang) ou après un infarctus du myocarde (crise cardiaque)
- Empêcher la formation de caillots sanguins dans les circuits de l'appareil pour dialyse (utilisée pour les personnes atteintes d'une maladie rénale grave).

QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie ?

N'utilisez jamais LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie si :

- vous êtes allergique à :
 - o l'énoxaparine sodique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6)
 - o l'héparine ou d'autres héparines de bas poids moléculaire telles que la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine.

Les signes de réaction allergique comprennent : éruption cutanée, difficulté à respirer ou à avaler, gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la gorge ou des yeux.

- vous avez eu une réaction à l'héparine ayant entraîné une diminution importante du nombre de vos cellules de la coagulation (plaquettes) au cours des 100 derniers jours
- vous présentez des anticorps dirigés contre l'énoxaparine dans votre sang
- vous saignez abondamment ou vous êtes atteint(e) d'une affection associée à un risque élevé de saignement tel que :
 - o un ulcère des yeux récent.

**Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat-R.P.1.
Nin sebâ Casablanca**

**Lovenox 4000unitex inj b6
PPV : 349,00 DH**

rachianesthésie ou

N'utilisez pas LOVENOX si vous êtes atteint(e) d'une affection de bas poids moléculaire comme la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine. Cela est dû au fait qu'elles ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Avertissements et précautions

LOVENOX ne doit pas être remplacé par d'autres héparines de bas poids moléculaire comme la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine. Cela est dû au fait qu'elles ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Consultez votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser LOVENOX si :

- vous avez déjà eu une réaction à l'héparine ayant causé une diminution importante du nombre de cellules de la coagulation (plaquettes)
- vous portez une valve cardiaque
- vous présentez une endocardite (une infection de l'enveloppe interne du cœur)
- vous avez des antécédents d'ulcère de l'estomac
- vous avez été victime récemment d'un accident vasculaire cérébral
- vous êtes atteint(e) d'hypertension
- vous êtes atteint(e) de diabète ou présentez des problèmes au niveau des vaisseaux sanguins dans l'œil causés par le diabète (dénommés rétinopathie diabétique)
- vous avez récemment subi une opération des yeux ou du cerveau
- vous êtes âgé(e) (plus de 65 ans) et en particulier si vous avez plus de 75 ans
- vous avez une insuffisance rénale
- vous avez une insuffisance hépatique
- vous êtes en sous-poids ou en surpoids
- vous présentez un taux élevé de potassium dans votre sang (cela peut être vérifié par une analyse de sang)
- vous utilisez actuellement des médicaments qui majorent le risque hémorragique (voir la rubrique 2, « Autres médicaments et LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie »)
- vous présentez un problème au niveau de votre colonne vertébrale ou avez subi une intervention chirurgicale au niveau de la colonne vertébrale.

Si l'un ou l'autre des cas ci-dessus vous concerne ou si vous n'êtes pas sûr(e), parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser LOVENOX.

Tests et contrôles

Vous devrez peut-être faire l'objet d'une analyse de sang avant de commencer à utiliser ce médicament et régulièrement durant son utilisation ; cela permettra de vérifier le taux de plaquettes (cellules de la coagulation) et celui du potassium dans votre sang.

Enfants et adolescents

La sécurité d'emploi et l'efficacité de LOVENOX n'ont pas été évaluées chez les enfants ou les adolescents.

Autres médicaments et LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou pourrez prendre tout autre médicament.

- warfarine (utilisée pour fluidifier le sang)
- aspirine (également appelée acide acétysalicylique ou AAS), clopidogrel ou d'autres médicaments utilisés pour prévenir la

740972

LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie**Enoxaparine sodique****N6****SANOFI**

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
3. Comment utiliser LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

'EST-CE QUE LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie ET DANS QUELS CAS F-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique : agent antithrombotique, groupe de l'héparine - code ATC : B01AB05

LOVENOX contient une substance active appelée énoxaparine sodique. Il appartient à une classe de médicaments dont le nom est « héparine de bas poids moléculaire » ou HBPM.

Comment agit LOVENOX

LOVENOX agit de deux façons :

- 1) En empêchant les caillots sanguins existants de grossir. Cela permet à votre organisme de les désagréger et de les empêcher de vous nuire.
- 2) En empêchant la formation de nouveaux caillots sanguins dans votre sang.

Pourquoi LOVENOX est-il utilisé

LOVENOX peut être utilisé pour :

- Traiter les caillots sanguins dans votre sang
- Empêcher la formation de caillots sanguins dans votre sang dans les cas suivants :
 - o avant et après une intervention chirurgicale
 - o lorsque vous êtes atteint(e) d'une maladie de courte durée et que vous ne pourrez pas vous déplacer pendant un certain temps.
- Empêcher la formation de caillots sanguins lorsque vous présentez un angor instable (dans lequel votre cœur reçoit une quantité insuffisante de sang) ou après un infarctus du myocarde (crise cardiaque)
- Empêcher la formation de caillots sanguins dans les circuits de l'appareil pour dialyse (utilisée pour les personnes atteintes d'une maladie rénale grave).

QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie ?

N'utilisez jamais LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie si :

- vous êtes allergique à :
 - o l'énoxaparine sodique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6)
 - o l'héparine ou d'autres héparines de bas poids moléculaire telles que la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine.

Les signes de réaction allergique comprennent : éruption cutanée, difficulté à respirer ou à avaler, gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la gorge ou des yeux.

- vous avez eu une réaction à l'héparine ayant entraîné une diminution importante du nombre de vos cellules de la coagulation (plaquettes) au cours des 100 derniers jours
- vous présentez des anticorps dirigés contre l'énoxaparine dans votre sang
- vous saignez abondamment ou vous êtes atteint(e) d'une affection associée à un risque élevé de saignement tel que :
 - o un ulcère des yeux récent.

**Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat-R.P.1.
Nin sebâ Casablanca**

**Lovenox 4000unitex inj b6
PPV : 349,00 DH**

rachianesthésie ou

N'utilisez pas LOVENOX si vous êtes atteint(e) d'une affection de bas poids moléculaire comme la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine. Cela est dû au fait qu'elles ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Avertissements et précautions

LOVENOX ne doit pas être remplacé par d'autres héparines de bas poids moléculaire comme la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine. Cela est dû au fait qu'elles ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Consultez votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser LOVENOX si :

- vous avez déjà eu une réaction à l'héparine ayant causé une diminution importante du nombre de cellules de la coagulation (plaquettes)
- vous portez une valve cardiaque
- vous présentez une endocardite (une infection de l'enveloppe interne du cœur)
- vous avez des antécédents d'ulcère de l'estomac
- vous avez été victime récemment d'un accident vasculaire cérébral
- vous êtes atteint(e) d'hypertension
- vous êtes atteint(e) de diabète ou présentez des problèmes au niveau des vaisseaux sanguins dans l'œil causés par le diabète (dénommés rétinopathie diabétique)
- vous avez récemment subi une opération des yeux ou du cerveau
- vous êtes âgé(e) (plus de 65 ans) et en particulier si vous avez plus de 75 ans
- vous avez une insuffisance rénale
- vous avez une insuffisance hépatique
- vous êtes en sous-poids ou en surpoids
- vous présentez un taux élevé de potassium dans votre sang (cela peut être vérifié par une analyse de sang)
- vous utilisez actuellement des médicaments qui majorent le risque hémorragique (voir la rubrique 2, « Autres médicaments et LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie »)
- vous présentez un problème au niveau de votre colonne vertébrale ou avez subi une intervention chirurgicale au niveau de la colonne vertébrale.

Si l'un ou l'autre des cas ci-dessus vous concerne ou si vous n'êtes pas sûr(e), parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser LOVENOX.

Tests et contrôles

Vous devrez peut-être faire l'objet d'une analyse de sang avant de commencer à utiliser ce médicament et régulièrement durant son utilisation ; cela permettra de vérifier le taux de plaquettes (cellules de la coagulation) et celui du potassium dans votre sang.

Enfants et adolescents

La sécurité d'emploi et l'efficacité de LOVENOX n'ont pas été évaluées chez les enfants ou les adolescents.

Autres médicaments et LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou pourrez prendre tout autre médicament.

- warfarine (utilisée pour fluidifier le sang)
- aspirine (également appelée acide acétysalicylique ou AAS), clopidogrel ou d'autres médicaments utilisés pour prévenir la

740972

LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie**Enoxaparine sodique****N6****SANOFI**

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
3. Comment utiliser LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

'EST-CE QUE LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie ET DANS QUELS CAS F-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique : agent antithrombotique, groupe de l'héparine - code ATC : B01AB05

LOVENOX contient une substance active appelée énoxaparine sodique. Il appartient à une classe de médicaments dont le nom est « héparine de bas poids moléculaire » ou HBPM.

Comment agit LOVENOX

LOVENOX agit de deux façons :

- 1) En empêchant les caillots sanguins existants de grossir. Cela permet à votre organisme de les désagréger et de les empêcher de vous nuire.
- 2) En empêchant la formation de nouveaux caillots sanguins dans votre sang.

Pourquoi LOVENOX est-il utilisé

LOVENOX peut être utilisé pour :

- Traiter les caillots sanguins dans votre sang
- Empêcher la formation de caillots sanguins dans votre sang dans les cas suivants :
 - o avant et après une intervention chirurgicale
 - o lorsque vous êtes atteint(e) d'une maladie de courte durée et que vous ne pourrez pas vous déplacer pendant un certain temps.
- Empêcher la formation de caillots sanguins lorsque vous présentez un angor instable (dans lequel votre cœur reçoit une quantité insuffisante de sang) ou après un infarctus du myocarde (crise cardiaque)
- Empêcher la formation de caillots sanguins dans les circuits de l'appareil pour dialyse (utilisée pour les personnes atteintes d'une maladie rénale grave).

QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie ?

N'utilisez jamais LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie si :

- vous êtes allergique à :
 - o l'énoxaparine sodique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6)
 - o l'héparine ou d'autres héparines de bas poids moléculaire telles que la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine.

Les signes de réaction allergique comprennent : éruption cutanée, difficulté à respirer ou à avaler, gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la gorge ou des yeux.

- vous avez eu une réaction à l'héparine ayant entraîné une diminution importante du nombre de vos cellules de la coagulation (plaquettes) au cours des 100 derniers jours
- vous présentez des anticorps dirigés contre l'énoxaparine dans votre sang
- vous saignez abondamment ou vous êtes atteint(e) d'une affection associée à un risque élevé de saignement tel que :
 - o un ulcère des yeux récent.

**Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat-R.P.1.
Nin sebâ Casablanca**

**Lovenox 4000unitex inj b6
PPV : 349,00 DH**

rachianesthésie ou

N'utilisez pas LOVENOX si vous êtes atteint(e) d'une affection de bas poids moléculaire comme la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine. Cela est dû au fait qu'elles ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Avertissements et précautions

LOVENOX ne doit pas être remplacé par d'autres héparines de bas poids moléculaire comme la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine. Cela est dû au fait qu'elles ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Consultez votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser LOVENOX si :

- vous avez déjà eu une réaction à l'héparine ayant causé une diminution importante du nombre de cellules de la coagulation (plaquettes)
- vous portez une valve cardiaque
- vous présentez une endocardite (une infection de l'enveloppe interne du cœur)
- vous avez des antécédents d'ulcère de l'estomac
- vous avez été victime récemment d'un accident vasculaire cérébral
- vous êtes atteint(e) d'hypertension
- vous êtes atteint(e) de diabète ou présentez des problèmes au niveau des vaisseaux sanguins dans l'œil causés par le diabète (dénommés rétinopathie diabétique)
- vous avez récemment subi une opération des yeux ou du cerveau
- vous êtes âgé(e) (plus de 65 ans) et en particulier si vous avez plus de 75 ans
- vous avez une insuffisance rénale
- vous avez une insuffisance hépatique
- vous êtes en sous-poids ou en surpoids
- vous présentez un taux élevé de potassium dans votre sang (cela peut être vérifié par une analyse de sang)
- vous utilisez actuellement des médicaments qui majorent le risque hémorragique (voir la rubrique 2, « Autres médicaments et LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie »)
- vous présentez un problème au niveau de votre colonne vertébrale ou avez subi une intervention chirurgicale au niveau de la colonne vertébrale.

Si l'un ou l'autre des cas ci-dessus vous concerne ou si vous n'êtes pas sûr(e), parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser LOVENOX.

Tests et contrôles

Vous devrez peut-être faire l'objet d'une analyse de sang avant de commencer à utiliser ce médicament et régulièrement durant son utilisation ; cela permettra de vérifier le taux de plaquettes (cellules de la coagulation) et celui du potassium dans votre sang.

Enfants et adolescents

La sécurité d'emploi et l'efficacité de LOVENOX n'ont pas été évaluées chez les enfants ou les adolescents.

Autres médicaments et LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou pourrez prendre tout autre médicament.

- warfarine (utilisée pour fluidifier le sang)
- aspirine (également appelée acide acétysalicylique ou AAS), clopidogrel ou d'autres médicaments utilisés pour prévenir la

740972

LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie**Enoxaparine sodique****N6****SANOFI**

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
3. Comment utiliser LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

'EST-CE QUE LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie ET DANS QUELS CAS F-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique : agent antithrombotique, groupe de l'héparine - code ATC : B01AB05

LOVENOX contient une substance active appelée énoxaparine sodique. Il appartient à une classe de médicaments dont le nom est « héparine de bas poids moléculaire » ou HBPM.

Comment agit LOVENOX

LOVENOX agit de deux façons :

- 1) En empêchant les caillots sanguins existants de grossir. Cela permet à votre organisme de les désagréger et de les empêcher de vous nuire.
- 2) En empêchant la formation de nouveaux caillots sanguins dans votre sang.

Pourquoi LOVENOX est-il utilisé

LOVENOX peut être utilisé pour :

- Traiter les caillots sanguins dans votre sang
- Empêcher la formation de caillots sanguins dans votre sang dans les cas suivants :
 - o avant et après une intervention chirurgicale
 - o lorsque vous êtes atteint(e) d'une maladie de courte durée et que vous ne pourrez pas vous déplacer pendant un certain temps.
- Empêcher la formation de caillots sanguins lorsque vous présentez un angor instable (dans lequel votre cœur reçoit une quantité insuffisante de sang) ou après un infarctus du myocarde (crise cardiaque)
- Empêcher la formation de caillots sanguins dans les circuits de l'appareil pour dialyse (utilisée pour les personnes atteintes d'une maladie rénale grave).

QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie ?

N'utilisez jamais LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie si :

- vous êtes allergique à :
 - o l'énoxaparine sodique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6)
 - o l'héparine ou d'autres héparines de bas poids moléculaire telles que la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine.

Les signes de réaction allergique comprennent : éruption cutanée, difficulté à respirer ou à avaler, gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la gorge ou des yeux.

- vous avez eu une réaction à l'héparine ayant entraîné une diminution importante du nombre de vos cellules de la coagulation (plaquettes) au cours des 100 derniers jours
- vous présentez des anticorps dirigés contre l'énoxaparine dans votre sang
- vous saignez abondamment ou vous êtes atteint(e) d'une affection associée à un risque élevé de saignement tel que :
 - o un ulcère des yeux récent.

**Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat-R.P.1.
Nin sebâ Casablanca**

**Lovenox 4000unitex inj b6
PPV : 349,00 DH**

rachianesthésie ou

N'utilisez pas LOVENOX si vous êtes atteint(e) d'une affection de bas poids moléculaire comme la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine. Cela est dû au fait qu'elles ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Avertissements et précautions

LOVENOX ne doit pas être remplacé par d'autres héparines de bas poids moléculaire comme la nadroparine, la tinzaparine ou la daltéparine. Cela est dû au fait qu'elles ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Consultez votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser LOVENOX si :

- vous avez déjà eu une réaction à l'héparine ayant causé une diminution importante du nombre de cellules de la coagulation (plaquettes)
- vous portez une valve cardiaque
- vous présentez une endocardite (une infection de l'enveloppe interne du cœur)
- vous avez des antécédents d'ulcère de l'estomac
- vous avez été victime récemment d'un accident vasculaire cérébral
- vous êtes atteint(e) d'hypertension
- vous êtes atteint(e) de diabète ou présentez des problèmes au niveau des vaisseaux sanguins dans l'œil causés par le diabète (dénommés rétinopathie diabétique)
- vous avez récemment subi une opération des yeux ou du cerveau
- vous êtes âgé(e) (plus de 65 ans) et en particulier si vous avez plus de 75 ans
- vous avez une insuffisance rénale
- vous avez une insuffisance hépatique
- vous êtes en sous-poids ou en surpoids
- vous présentez un taux élevé de potassium dans votre sang (cela peut être vérifié par une analyse de sang)
- vous utilisez actuellement des médicaments qui majorent le risque hémorragique (voir la rubrique 2, « Autres médicaments et LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie »)
- vous présentez un problème au niveau de votre colonne vertébrale ou avez subi une intervention chirurgicale au niveau de la colonne vertébrale.

Si l'un ou l'autre des cas ci-dessus vous concerne ou si vous n'êtes pas sûr(e), parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser LOVENOX.

Tests et contrôles

Vous devrez peut-être faire l'objet d'une analyse de sang avant de commencer à utiliser ce médicament et régulièrement durant son utilisation ; cela permettra de vérifier le taux de plaquettes (cellules de la coagulation) et celui du potassium dans votre sang.

Enfants et adolescents

La sécurité d'emploi et l'efficacité de LOVENOX n'ont pas été évaluées chez les enfants ou les adolescents.

Autres médicaments et LOVENOX 4 000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou pourrez prendre tout autre médicament.

- warfarine (utilisée pour fluidifier le sang)
- aspirine (également appelée acide acétysalicylique ou AAS), clopidogrel ou d'autres médicaments utilisés pour prévenir la

740972

EXCIPIENT A EFFET NOTOIRE :

Excipient aromatise q.s.p. 100 m

FORMULE :

d'eau.

Chaque élément : à la caméra, à une

- Par jour : 1 à 8 cuillères à café

- Chez l'adulte : 2 à 5 cuillères à soupe

POSOLOGIE:

hyperkaliémiant.

ASSOCIATION DE DIRÉTIVES

- Hyperkaliémies
- Insuffisance rénale et surrenalienne

CONTRE-INDICATIONS:

CONTRE INDICATIONS

digitales.

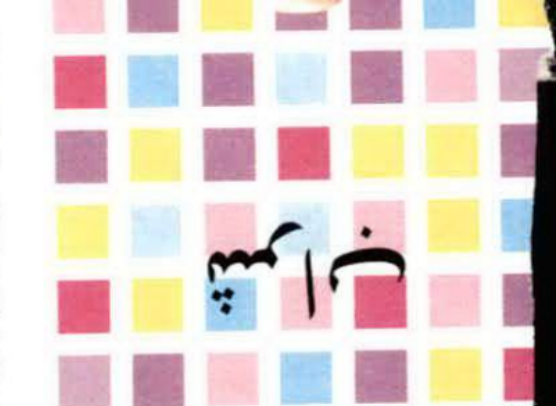
Darticulier medicamenteuses :

Prévention des hypokaliémies en

INDICATIONS:

-5-

130x52x52mm



ለኢትዮጵያ የንግድ ማመራሪያ

સુરત

PPV 24DH60

EXP 11/2022

LOT 9804? 2

POTASSIUM Sirop 125 ml

Glycérol, Parahydroxybenzoates
EXCIPIENT A EFFET NOTOIRE :

Excipient aromatisé q.s.p. 100 m
Gluconate de potassium 15 g
FORMULE :

- par jour: 1 à 8 cuillères à soupe
d'eau.

- Chez l'enfant : 1 à 5 cuillères à soupe
par jour.

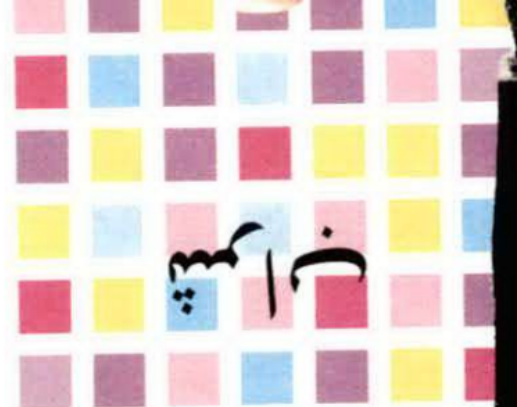
- Chez l'adulte : 2 à 5 cuillères à soupe

- Hyperkaliémies :
- Insuffisance rénale et surrénaïenne

- Association de diurétiques

- Hypokaliémies :
- Prévention des hypokaliémies en

INDICATIONS :
- Prévention des hypokaliémies en



31/03/2023

POTASSIUM SIROP

PPD 24DH60

EXP 11/2022

LOT 98047 2

POTASSIUM
Sirop
125 ml

-5-

(130x52x52)mm

Glycérol, Parahydroxybenzoates
EXCIPIENT A EFFET NOTOIRE :

Excipient aromatisé q.s.p. 100 m
Gluconate de potassium 15 g
FORMULE :

- par jour: 1 à 8 cuillères à soupe
d'eau.

- Chez l'enfant : 1 à 5 cuillères à soupe
par jour.

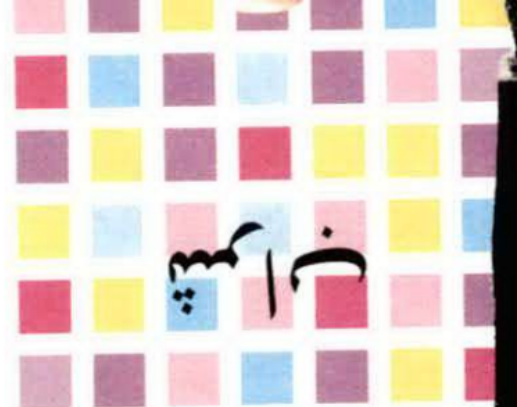
- Chez l'adulte : 2 à 5 cuillères à soupe

- Hyperkaliémies :
- Insuffisance rénale et surrénaïenne

- Association de diurétiques

- Hypokaliémies :
- Prévention des hypokaliémies en

INDICATIONS :
- Prévention des hypokaliémies en



31/03/2023

POTASSIUM SIROP

PPD 24DH60

EXP 11/2022

LOT 98047 2

POTASSIUM
Sirop
125 ml

-5-

(130x52x52)mm

Glycérol, Parahydroxybenzoates
EXCIPIENT A EFFET NOTOIRE :

Excipient aromatisé q.s.p. 100 m
Gluconate de potassium 15 g
FORMULE :

- par jour: 1 à 8 cuillères à soupe
d'eau.

- Chez l'enfant : 1 à 5 cuillères à soupe
par jour.

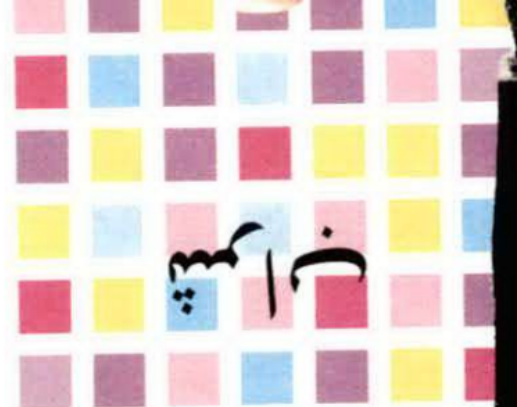
- Chez l'adulte : 2 à 5 cuillères à soupe

- Hyperkaliémies :
- Insuffisance rénale et surrénaïenne

- Association de diurétiques

- Hypokaliémies :
- Prévention des hypokaliémies en

INDICATIONS :
- Prévention des hypokaliémies en



31/03/2023

POTASSIUM SIROP

PPD 24DH60

EXP 11/2022

LOT 98047 2

POTASSIUM
Sirop
125 ml

-5-

(130x52x52)mm

TAHOR® 10 mg, 20 mg, 40 mg comprimé pelliculé

Atorvastatine

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

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

Quel contient cette notice ?

- Qu'est-ce que TAHOR®, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TAHOR®, comprimé pelliculé ?
- Comment prendre TAHOR®, comprimé pelliculé ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver TAHOR®, comprimé pelliculé ?
- Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE TAHOR®, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Hypocholestérolémiant et hypotriglycéridémiant/inhibiteur de l'HMG-CoA réductase.

• Réduction des hypercholestérolémies puras (types 2a), ou mixtes (types 2 b, 3, 4).

complément d'un régime régime, en addition à d'autres traitements. Les traitements ne sont pas patients hypertendus traités hyperlipidémie associée. • Patients diabétiques de type 2.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TAHOR®, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais TAHOR® ou à l'un des autres composés : • si vous avez ou avez eu des tests de votre fonction hépatique, d'avoir des enfants et que vous êtes enceinte ou essayez de Avertissements et précautions avant de prendre TAHOR® sévère, • si vous prenez ou acide fusidique, (médicame ou injectable). L'association musculaires graves (habdo cérébral avec saignement) le cerveau suite à un accident l'activité de votre glande thyréale passés des courbatures avec des antécédents personnels problèmes musculaires lipides du sang (par exemple importantes quantités d'âgées de plus de 70 ans) vous prescrira une analyse de sang avant, et peut-être pendant, votre traitement par TAHOR® afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets indésirables musculaires. En effet, le risque d'effets indésirables musculaires, notamment de rhabdomyolyse, peut-être majoré en cas de prise simultanée de certains médicaments avec TAHOR® (voir rubrique 2). Autres médicaments et TAHOR®, comprimé pelliculé) 2. Prévenez également votre médecin ou votre pharmacien si vous avez une faiblesse musculaire constante. Des examens complémentaires et un traitement peuvent être nécessaires pour la diagnostiquer et la traiter. Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique ou si vous présentez un risque de survenue d'un diabète, vous seriez surveillé attentivement par votre médecin. Vous pouvez débuter un diabète si vous avez un taux de sucre (glycémie) et de graisses élevés dans le sang, si vous êtes en

Sans objet.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

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

Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000. • Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer. • Pathologie sévère avec pelade et gonflement graves de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone pénitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses-rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds, qui peuvent former des cloques. • Faiblesse musculaire, endolorissement ou douleurs musculaires, associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causées par une atteinte musculaire anormale (rhabdomyolyse). La dégradation anormale des muscles ne disparaît pas toujours, même après l'arrêt de l'atorvastatine, et peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

Très rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000. • La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématomes peut être le signe d'anomalies du fonctionnement de votre coagulation. Dans ce cas, consultez votre médecin dès que possible.

Autres effets indésirables éventuels de TAHOR®

Fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10. • inflammation des cavités nasales, maux de gorge, saignement de nez, • réactions allergiques, • augmentation du taux de sucre dans le sang (vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie), augmentation du taux de créatinine phosphokinase dans le sang, • maux de tête, • nausées, • fatigue, indigestion, diarrhée, • douleurs articulaires, douleurs musculaires à dos, • résultats d'analyse de sang montrant l'apparition d'une anomalie de la coagulation.

• peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100. • anorexie (perte d'appétit), jds, diminution du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, vous devez surveiller attentivement votre glycémie), • cauchemars, insomnie, • sensations d'engourdissement ou picotements dans les doigts et les orteils, diminution de la douleur ou au toucher, modification du goût, perte de mémoire, • vision floue, • déments d'oreilles et/ou de tête, • vomissements, éruption, douleur abdominale aigüe, pancréatite (inflammation du pancréas provoquant des maux d'estomac), • (inflammation du foie), • éruptions, éruptions et démagénérances cutanées, éruption de cheveux, • douleur dans le cou, fatigue musculaire, • fatigue, sensation de faiblesse, douleur dans la poitrine, gonflement en particulier des chevilles (œdème), • de la température, • présence de globules blancs dans les urines.

• peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000 : • troubles visuels, • saignement ou hématurie, • cholestase (jaunissement de la peau ou du blanc des yeux), • lésion rétinienne.

• peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 : • une réaction allergique : les peuvent inclure une respiration bruyante, une douleur ou oppression dans le thorax, gonflement de la paupière ou du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la difficulté à respirer, une perte de conscience, • perte d'audition, • gynécomastie (augmentation de la taille de la poitrine chez l'homme).

• indéterminée : ne peut être estimée sur la base des données disponibles

• musculaire constante.

• effets indésirables éventuels rapportés avec certaines statines (médicaments du même type) : • sexuels, • dépression, • troubles respiratoires, dont toux et/ou essoufflement ou fièvre, • diabète : vous pouvez développer un diabète si vous avez un taux de sucre et de graisses élevé dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression (tension) élevée. Vous seriez surveillé attentivement par votre médecin au cours de votre traitement avec ce médicament.

• mention des effets secondaires : Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le Centre National de Pharmacovigilance ou sécurité du médicament Pfizer. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER TAHOR®, comprimé pelliculé ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants. N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Pas de précautions particulières de conservation.



6118000250340

TAHOR® 10 mg, 20 mg, 40 mg comprimé pelliculé

Atorvastatine

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

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

Quel contient cette notice ?

- Qu'est-ce que TAHOR®, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TAHOR®, comprimé pelliculé ?
- Comment prendre TAHOR®, comprimé pelliculé ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver TAHOR®, comprimé pelliculé ?
- Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE TAHOR®, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Hypocholestérolémiant et hypotriglycéridémiant/inhibiteur de l'HMG-CoA réductase.

• Réduction des hypercholestérolémies puras (types 2a), ou mixtes (types 2 b, 3, 4).

complément d'un régime régime, en addition à d'autres traitements. Les traitements ne sont pas patients hypertendus traités hyperlipidémie associée. • Patients diabétiques de type 2.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TAHOR®, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais TAHOR® ou à l'un des autres composés : • si vous avez ou avez eu des tests de votre fonction hépatique, d'avoir des enfants et que vous êtes enceinte ou essayez de Avertissements et précautions avant de prendre TAHOR® sévère, • si vous prenez ou acide fusidique, (médicame ou injectable). L'association musculaires graves (habdo cérébral avec saignement) le cerveau suite à un accident l'activité de votre glande thyréale passés des courbatures avec des antécédents personnels problèmes musculaires lipides du sang (par exemple importantes quantités d'âgées de plus de 70 ans) vous prescrira une analyse de sang avant, et peut-être pendant, votre traitement par TAHOR® afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets indésirables musculaires. En effet, le risque d'effets indésirables musculaires, notamment de rhabdomyolyse, peut-être majoré en cas de prise simultanée de certains médicaments avec TAHOR® (voir rubrique 2). Autres médicaments et TAHOR®, comprimé pelliculé) 2. Prévenez également votre médecin ou votre pharmacien si vous avez une faiblesse musculaire constante. Des examens complémentaires et un traitement peuvent être nécessaires pour la diagnostiquer et la traiter. Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique ou si vous présentez un risque de survenue d'un diabète, vous seriez surveillé attentivement par votre médecin. Vous pouvez débuter un diabète si vous avez un taux de sucre (glycémie) et de graisses élevés dans le sang, si vous êtes en

sans objet.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

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

Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000. • Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer. • Pathologie sévère avec pelade et gonflement graves de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone pénitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses-rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds, qui peuvent former des cloques. • Faiblesse musculaire, endolorissement ou douleurs musculaires, associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causées par une atteinte musculaire anormale (rhabdomyolyse). La dégradation anormale des muscles ne disparaît pas toujours, même après l'arrêt de l'atorvastatine, et peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

Très rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000. • La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématomes peut être le signe d'anomalies du fonctionnement de votre coagulation. Dans ce cas, consultez votre médecin dès que possible.

Autres effets indésirables éventuels de TAHOR®

Fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10. • inflammation des cavités nasales, maux de gorge, saignement de nez, • réactions allergiques. • augmentation du taux de sucre dans le sang (vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie), augmentation du taux de créatinine phosphokinase dans le sang, • maux de tête, • nausées, • fatigue, indigestion, diarrhée, • douleurs articulaires, douleurs musculaires à dos, • résultats d'analyse de sang montrant l'apparition d'une anomalie de la coagulation.

• peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100. • anorexie (perte d'appétit), jds, diminution du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, vous devez surveiller attentivement votre glycémie), • cauchemars, insomnie, • sensations d'engourdissement ou picotements dans les doigts et les orteils, diminution de la douleur ou au toucher, modification du goût, perte de mémoire, • vision floue, • déments d'oreilles et/ou de tête, • vomissements, éruption, douleur abdominale aigüe, pancréatite (inflammation du pancréas provoquant des maux d'estomac), • (inflammation du foie), • éruptions, éruptions et démagénérances cutanées, éruption de cheveux, • douleur dans le cou, fatigue musculaire, • fatigue, sensation de faiblesse, douleur dans la poitrine, gonflement en particulier des chevilles (œdème), • de la température, • présence de globules blancs dans les urines.

• peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000 : • troubles visuels, • saignement ou hématurie, • cholestase (jaunissement de la peau ou du blanc des yeux), • lésion rétinienne.

• peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 : • une réaction allergique : les peuvent inclure une respiration bruyante, une douleur ou oppression dans la poitrine, gonflement de la paupière du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la difficulté à respirer, une perte de conscience, • perte d'audition, • gynécomastie (augmentation de la taille de la poitrine chez l'homme).

• indéterminée : ne peut être estimée sur la base des données disponibles

• musculaire constante.

• effets indésirables éventuels rapportés avec certaines statines (médicaments du même type) : • sexuels, • dépression, • troubles respiratoires, dont toux et/ou essoufflement ou fièvre, • diabète : vous pouvez développer un diabète si vous avez un taux de sucre et de graisses élevé dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression (tension) élevée. Vous seriez surveillé attentivement par votre médecin au cours de votre traitement avec ce médicament.

• surtions des effets secondaires : Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le Centre National de Pharmacovigilance ou sécurité du médicament Pfizer. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER TAHOR®, comprimé pelliculé ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants. N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Pas de précautions particulières de conservation.



Titulaire : Pfizer Tunisie
Immeuble Royal Gare du Nord, Avenue Imrat, Cité les Pins,
Le Belvédère du Lac 2103 - Tunisie
Fabricqué par Pfizer Tunisie - Fondak Chechoua
901 Ben Amous - Tunisie
Avec l'autorisation de Pfizer Inc - New York - USA

Laboratoires Pfizer S.A. Maroc
Km 0 Route de Oualidia 24000 El Jadida

6118000250340

TAHOR® 10 mg, 20 mg, 40 mg comprimé pelliculé

Atorvastatine

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

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

Quel contient cette notice ?

- Qu'est-ce que TAHOR®, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TAHOR®, comprimé pelliculé ?
- Comment prendre TAHOR®, comprimé pelliculé ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver TAHOR®, comprimé pelliculé ?
- Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE TAHOR®, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Hypocholestérolémiant et hypotriglycéridémiant/inhibiteur de l'HMG-CoA réductase.

• Réduction des hypercholestérolémies puras (types 2a), ou mixtes (types 2 b, 3, 4).

complément d'un régime régime, en addition à d'autres traitements. Les traitements ne sont pas patients hypertendus traités hyperlipidémie associée. • Patients diabétiques de type 2.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CE MÉDICAMENT

Ne prenez jamais TAHOR

ou à l'un des autres composés

• si vous avez ou avez eu des tests de votre fonction hépatique, d'avoir des enfants et que vous êtes enceinte ou essayez de

Avertissements et précautions : avant de prendre TAHOR sévère, • si vous prenez ou acide fusidique, (médicame ou injectable). L'association musculaires graves (habdo cérébral avec saignement) le cerveau suite à un accident l'activité de votre glande thyréale passés des courbatures, avez des antécédents personnels de problèmes musculaires lipides du sang (par exemple, importantes quantités d'acides gras de plus de 70 ans), vous prescrira une analyse de sang avant, et peut-être pendant, votre traitement par TAHOR® afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets indésirables musculaires. En effet, le risque d'effets indésirables musculaires, notamment de rhabdomyolyse, peut-être majoré en cas de prise simultanée de certains médicaments avec TAHOR® (voir rubrique 2). Autres médicaments et TAHOR®, comprimé pelliculé) : Prévenez également votre médecin ou votre pharmacien si vous avez une faiblesse musculaire constante. Des examens complémentaires et un traitement peuvent être nécessaires pour la diagnostiquer et la traiter. Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique ou si vous présentez un risque de survenue d'un diabète, vous seriez surveillé attentivement par votre médecin. Vous pouvez débuter un diabète si vous avez un taux de sucre (glycémie) et de graisses élevés dans le sang, si vous êtes en

sans objet.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

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

Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000. • Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer. • Pathologie sévère avec pelade et gonflement graves de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone pénitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses-rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds, qui peuvent former des cloques. • Faiblesse musculaire, endolorissement ou douleurs musculaires, associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causées par une atteinte musculaire anormale (rhabdomyolyse). La dégradation anormale des muscles ne disparaît pas toujours, même après l'arrêt de l'atorvastatine, et peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

Très rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000. • La présence intempestive ou inhabituelle de saignements ou d'hématomes peut être le signe d'anomalies du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas, consultez votre médecin dès que possible.

Autres effets indésirables éventuels de TAHOR®

Fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10. • inflammation des cavités nasales, maux de gorge, saignement de nez, • réactions allergiques. • augmentation du taux de sucre dans le sang (vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie), augmentation du taux de créatinine phosphokinase dans le sang, • maux de tête, • nausées, • fatigue, indigestion, diarrhée, • douleurs articulaires, douleurs musculaires à dos, • résultats d'analyse de sang montrant l'apparition d'une anomalie de la coagulation.

• peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100. • anorexie (perte d'appétit), jds, diminution du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, vous devez surveiller attentivement votre glycémie), • cauchemars, insomnie, • sensations d'engourdissement ou picotements dans les doigts et les orteils, diminution de la douleur ou au toucher, modification du goût, perte de mémoire, • vision floue, éléments d'oreilles et/ou de tête, • vomissements, éruption, douleur abdominale aigüe, pancréatite (inflammation du pancréas provoquant des maux d'estomac), • (inflammation du foie), • éruptions, éruptions et démagénérances cutanées, éruption de cheveux, • douleur dans le cou, fatigue musculaire, • fatigue, sensation de faiblesse, douleur dans la poitrine, gonflement en particulier des chevilles (œdème), • de la température, • présence de globules blancs dans les urines.

• peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000 : • troubles visuels, • saignement ou hématurie, • cholestase (jaunissement de la peau ou des yeux), • lésion de la peau.

• peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 : • une réaction allergique : les peuvent inclure une respiration bruyante, une douleur ou oppression dans le thorax, gonflement de la paupière ou du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la difficulté à respirer, une perte de conscience, • perte d'audition, • gynécomastie (augmentation de la taille de la poitrine chez l'homme).

• indéterminé : ne peut être estimé sur la base des données disponibles

• musculaire constante.

Effets indésirables éventuels rapportés avec certaines statines (médicaments du même type) : • sexuels, • dépression, • troubles respiratoires, dont toux et/ou essoufflement ou fièvre, • diabète : vous pouvez développer un diabète si vous avez un taux de sucre et de graisses élevé dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression (tension) élevée. Vous seriez surveillé attentivement par votre médecin au cours de votre traitement avec ce médicament.

• surtions des effets secondaires : Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le Centre National de Pharmacovigilance ou sécurité du médicament Pfizer. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER TAHOR®, comprimé pelliculé ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants. N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Pas de précautions particulières de conservation.



6118000250340

TAHOR® 10 mg, 20 mg, 40 mg comprimé pelliculé

Atorvastatine

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

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

Quel contient cette notice ?

- Qu'est-ce que TAHOR®, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TAHOR®, comprimé pelliculé ?
- Comment prendre TAHOR®, comprimé pelliculé ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver TAHOR®, comprimé pelliculé ?
- Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE TAHOR®, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Hypocholestérolémiant et hypotriglycéridémiant/inhibiteur de l'HMG-CoA réductase.

• Réduction des hypercholestérolémies puras (types 2a), ou mixtes (types 2 b, 3, 4).

complément d'un régime régime, en addition à d'autres traitements. Les traitements ne sont pas patients hypertendus traités hyperlipidémie associée. • Patients diabétiques de type 2.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TAHOR®, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais TAHOR® ou à l'un des autres composés : • si vous avez ou avez eu des tests de votre fonction hépatique, d'avoir des enfants et que vous êtes enceinte ou essayez de Avertissements et précautions avant de prendre TAHOR® sévère, • si vous prenez ou acide fusidique, (médicame ou injectable). L'association musculaires graves (habdo cérébral avec saignement) le cerveau suite à un accident l'activité de votre glande thymique le passage des courbatures avec des antécédents personnels problèmes musculaires lipides du sang (par exemple importantes quantités d'âgées de plus de 70 ans) vous prescrira une analyse de sang avant, et peut-être pendant, votre traitement par TAHOR® afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets indésirables musculaires. En effet, le risque d'effets indésirables musculaires, notamment de rhabdomyolyse, peut-être majoré en cas de prise simultanée de certains médicaments avec TAHOR® (voir rubrique 2). Autres médicaments et TAHOR®, comprimé pelliculé) 2. Prévenez également votre médecin ou votre pharmacien si vous avez une faiblesse musculaire constante. Des examens complémentaires et un traitement peuvent être nécessaires pour la diagnostiquer et la traiter. Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique ou si vous présentez un risque de survenue d'un diabète, vous seriez surveillé attentivement par votre médecin. Vous pouvez débuter un diabète si vous avez un taux de sucre (glycémie) et de graisses élevés dans le sang, si vous êtes en

sans objet.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

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

Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000. • Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer. • Pathologie sévère avec pelade et gonflement graves de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone pénitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses-rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds, qui peuvent former des cloques. • Faiblesse musculaire, endolorissement ou douleurs musculaires, associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causées par une atteinte musculaire anormale (rhabdomyolyse). La dégradation anormale des muscles ne disparaît pas toujours, même après l'arrêt de l'atorvastatine, et peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

Très rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000. • La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématomes peut être le signe d'anomalies du fonctionnement de votre coagulation. Dans ce cas, consultez votre médecin dès que possible.

Autres effets indésirables éventuels de TAHOR®

Fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10. • inflammation des cavités nasales, maux de gorge, saignement de nez, • réactions allergiques, • augmentation du taux de sucre dans le sang (vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie), augmentation du taux de créatinine phosphokinase dans le sang, • maux de tête, • nausées, • fatigue, indigestion, diarrhée, • douleurs articulaires, douleurs musculaires à dos, • résultats d'analyse de sang montrant l'apparition d'une anomalie de la coagulation.

• peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100. • anorexie (perte d'appétit), jds, diminution du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, vous devez surveiller attentivement votre glycémie), • cauchemars, insomnie, • sensations d'engourdissement ou picotements dans les doigts et les orteils, diminution de la douleur ou au toucher, modification du goût, perte de mémoire, • vision floue, • déments d'oreilles et/ou de tête, • vomissements, éruption, douleur abdominale, • pancréatite (inflammation du pancréas provoquant des maux d'estomac), • (inflammation du foie), • éruptions, éruptions et démagénérances cutanées, • éruption de cheveux, • douleur dans le cou, fatigue musculaire, • fatigue, sensation de faiblesse, douleur dans la poitrine, gonflement en particulier des chevilles (œdème), • de la température, • présence de globules blancs dans les urines.

• peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000 : • troubles visuels, • saignement ou hématurie, • cholestase (jaunissement de la peau ou du blanc des yeux), • lésion rétinienne.

• peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 : • une réaction allergique : les peuvent inclure une respiration bruyante, une douleur ou oppression dans le thorax, gonflement de la paupière ou du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la difficulté à respirer, une perte de conscience, • perte d'audition, • gynécomastie (augmentation de la taille de la poitrine chez l'homme).

• indéterminée : ne peut être estimée sur la base des données disponibles

• musculaire constante.

• effets indésirables éventuels rapportés avec certaines statines (médicaments du même type) : • sexuels, • dépression, • troubles respiratoires, dont toux et/ou essoufflement ou fièvre, • diabète : vous pouvez développer un diabète si vous avez un taux de sucre et de graisses élevé dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression (tension) élevée. Vous seriez surveillé attentivement par votre médecin au cours de votre traitement avec ce médicament.

• mention des effets secondaires : Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le Centre National de Pharmacovigilance ou sécurité du médicament Pfizer. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER TAHOR®, comprimé pelliculé ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants. N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Pas de précautions particulières de conservation.



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

Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosemide

Lisez attentivement

Elle contient des info
Si vous avez d'autre
votre médecin ou vo
Ce médicament voi
d'autre, même en ca
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

LOT : 19E004
PER..07 2023

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



6 118000 000468

SANOFI

de prendre ce médicament.

nent.
, demandez plus d'informations à
ne le donnez jamais à quelqu'un
ourrait lui être nocif.

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 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 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 :

Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosemide

Lisez attentivement

Elle contient des info
Si vous avez d'autre
votre médecin ou vo
Ce médicament voi
d'autre, même en ca
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

LOT : 19E004
PER..07 2023

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



6 118000 000468

SANOFI

de prendre ce médicament.

nent.
, demandez plus d'informations à
ne le donnez jamais à quelqu'un
ourrait lui être nocif.

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 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 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 :

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR**Dépakine® Chrono 500 mg**

comprimé pelliculé sécable à libération prolongée
acide valproïque et valproate de sodium

► Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Vous pouvez tout effet indésirable que vous observez. Voir en fin de rubrique 4 ce indésirable.

MISE EN GARDE

Les enfants exposés *in utero* au valproate présentent un risque élevé de développement [intellectuel et moteur] et du comportement [ju et/ou de malformations (environ 10 % des cas).

Si vous êtes une femme en âge de procréer, une adolescente, une femme en âge de pro

encouvrir votre médecin spécialiste ne pourra vous prescrire le valproate de sodium.

Si vous êtes une femme en âge de procréer, vous devez utiliser une contraception pendant votre traitement. Si vous envisagez une grossesse, vous ne devez pas interrompre votre traitement sans en avoir parlé avec votre médecin et convenu d'un autre traitement si cela est possible.

Votre médecin discutera de cela avec vous mais vous devez suivre les conseils donnés à la rubrique 2 de cette notice.

Contactez immédiatement votre médecin spécialiste si vous êtes enceinte ou pensez que vous pouvez l'être.

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

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

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE DÉPAKINE CHRONO ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Classe pharmacothérapeutique : ANTIÉPILEPTIQUE. Code ATC : N03AG01.

Dépakine Chrono appartient à une famille de médicaments appelés antiépileptiques.

Ce médicament est utilisé pour le traitement des différentes formes d'épilepsie chez l'adulte et l'enfant âgé de plus de 6 ans et pèse plus de 17 kg.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DÉPAKINE CHRONO**Contre-indications :****Ne prenez jamais Dépakine Chrono :**

- si vous êtes allergique à la substance active de ce médicament (valproate de sodium) ou à l'un des autres composants contenus dans Dépakine Chrono. Vous trouverez la liste des composants à la rubrique 6.
- si vous êtes allergique à un médicament de la même famille que le valproate (divalproate, valpromid).
- si vous avez une maladie du foie (hépatite aiguë ou chronique),
- si vous ou un membre de votre famille avez déjà eu une hépatite grave notamment liée à la prise d'un médicament,
- si vous souffrez d'une porphyrie hépatique (maladie héréditaire du foie),
- si vous avez un problème génétique causant un trouble mitochondrial (par ex. le syndrome d'Alpers-Huttenlocher),
- si vous avez un trouble du métabolisme connu, comme un trouble du cycle de l'urée (voir rubrique "Avertissements et précautions")
- si vous prenez en même temps du millepertuis (plante servant à traiter la dépression).

Précautions d'emploi ; Mises en garde spéciales**Avertissements et précautions**

Ce médicament peut très rarement provoquer une atteinte du foie (hépatite) ou du pancréas (pancréatite) pouvant être grave et mettre votre vie en danger.

Votre médecin vous prescrira des examens du sang pour surveiller régulièrement le fonctionnement de votre foie, notamment au cours des 6 premiers mois de traitement.

Prévenez immédiatement votre médecin en cas d'apparition des signes suivants :

- fatigue soudaine, perte d'appétit, abattement, somnolence, gonflement des jambes, malaise général,
- vomissements répétés, nausées, douleurs dans le ventre et à l'estomac, coloration jaune de la peau ou des yeux (jaunisse),
- réapparition des crises alors que vous suivez correctement votre traitement.

- Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin si vous avez une maladie des reins (insuffisance rénale), un lupus érythématoïde dissimilé (maladie rare), des défauts enzymatiques héréditaires en particulier un déficit enzymatique du cycle de l'urée pouvant entraîner une augmentation de la quantité d'ammonium dans le sang, ou un problème génétique responsable d'un trouble mitochondrial (y compris dans votre famille).
- Si vous devez subir une intervention chirurgicale, vous devez prévenir le personnel médical qui vous prend ce médicament.

En début de traitement, le médecin s'assurera que vous n'êtes pas enceinte et que vous avez un moyen de contraception (voir rubrique "Grossesse").

Comme avec les autres antépileptiques, suite à la prise de ce médicament, les crises peuvent s'aggraver, survenir plus fréquemment ou des crises de type différent peuvent apparaître.

Ce médicament peut entraîner une prise de poids. Votre médecin vous conseillera de prendre certaines mesures diététiques et surveillera votre poids.

Des pensées auto-destructives ou suicidaires ont également été observées chez un petit nombre de personnes traitées par des antépileptiques tels que Dépakine Chrono. Si vous avez ce type de pensées, contactez immédiatement votre médecin.

Si vous avez un déficit en carnitine palmitoyltranferase (CPT) de type II (maladie métabolique héréditaire), le risque de survenue de problèmes musculaires graves (hambodystrophie) avec ce médicament sera plus important.

Prévenez votre médecin si votre enfant prend un autre traitement antiépileptique ou souffre d'une autre maladie neurologique ou métabolique et de formes sévères d'épilepsie.

SANOFI

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1.

Ain sebaâ Casablanca

DEPAKINE CHRONO 500 MG

CP PEL B30

P.P.V. : 113,30 DH

9 118001

Autres médicaments et Dépakine Chrono

Vous ne devez jamais prendre ce médicament si vous prenez du millepertuis (médicament à base de plante servant à traiter la dépression).

Vous devez prévenir votre médecin si vous prenez de la lamotrigine (autre médicament utilisé pour traiter des crises d'épilepsie) et des préremènes (antibiotiques pour traiter les infections

t spécifiquement de moins de 3 ans, vous devez éviter de donner des médicaments à l'aspirine au cours du traitement.

re médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourrez autre médicament.

vissons alcoolisées est déconseillée pendant la durée du traitement par 30%.

tant à l'attention des femmes

e femme en âge de procréer, votre médecin ne pourra vous prescrire le valproate des autres traitements. Le valproate est dangereux pour l'enfant à naître s'il est pris pendant la grossesse.

Le valproate expose à un risque s'il est pris pendant la grossesse. Plus la dose est élevée, plus les risques sont importants ; toutefois, toutes les doses exposent à ce risque.

Les enfants exposés *in utero* au valproate présentent des risques élevés de malformations graves et de troubles du développement [intellectuel et moteur] et du comportement. Les malformations rapportées incluent le *spina bifida* (malformation osseuse de la colonne vertébrale), des malformations de la face, de la tête supérieure et du palais, du crâne, du cœur, des reins, des voies urinaires et des organes génitaux ainsi que des membres.

- Si vous prenez du valproate pendant la grossesse, vous avez un risque plus élevé que les autres femmes d'avoir un enfant atteint de malformations nécessitant un traitement médical. Le valproate étant utilisé depuis de nombreuses années, il est établi que près de 10 % des enfants nés de mères sous valproate présentent des malformations, contre à 2 % des enfants dans la population générale.

- On estime que jusqu'à 30 à 40 % des enfants d'âge préscolaire dont les mères ont pris du valproate pendant la grossesse présentent des problèmes de développement dans leur petite enfance. Les enfants concernés marchent plus tardivement et/ou parlent plus tardivement, et/ou ont des capacités intellectuelles plus faibles que les autres enfants et/ou ont des difficultés de langage et/ou de mémoire.

- Les troubles du spectre autistique sont plus souvent diagnostiqués chez les enfants exposés au valproate.

- Des données limitées à ce jour indiquent que les enfants sont plus susceptibles de développer les symptômes du trouble de déficit de l'attention/hyperactivité (TDHA).

- Avant de prendre ce médicament, votre médecin spécialiste devra vous avoir expliqué les risques possibles pour votre enfant en cas de grossesse pendant la prise de valproate.

Si par la suite vous envisagez une grossesse, vous ne devez pas interrompre votre traitement sans en avoir parlé avec votre médecin et convenu d'un autre traitement si cela est possible.

- Si vous essayez d'avoir un enfant, interrogez votre médecin spécialiste sur la prise d'acide folique. Une supplémentation en acide folique avant la grossesse pourrait diminuer le risque d'anomalies de fermeture du tube neural et de fausse couche précoces inhérents à toute grossesse. Cependant, la prévention par l'acide folique des malformations liées au valproate n'est pas prouvée à ce jour.

PREMIÈRE PRÉSCRIPTION

S'il s'agit de votre première prescription de valproate, votre médecin spécialiste devra vous avoir expliqué les risques pour l'enfant à naître en cas de grossesse. Si vous êtes en âge de procréer, vous devez utiliser une contraception efficace pendant votre traitement. Pour obtenir des conseils sur la contraception, adressez-vous à votre médecin généraliste ou gynécologue ou à un centre de planning familial.

Messages clés :

- Assurez-vous d'utiliser une méthode de contraception efficace.
- Si vous êtes enceinte ou si vous pensez l'être, signalez-le immédiatement à votre médecin.

POURSUITE DU TRAITEMENT ET ABSENCE DE DESIR DE GROSSESSE

Si vous continuez votre traitement par le valproate et que vous n'envisagez pas une grossesse, assurez-vous d'utiliser une contraception efficace. Pour obtenir des conseils sur la contraception, adressez-vous à votre médecin généraliste ou gynécologue ou à un centre de planning familial.

Messages clés :

- Assurez-vous d'utiliser une méthode de contraception efficace.
- Si vous êtes enceinte ou si vous pensez l'être, signalez-le immédiatement à votre médecin.

POURSUITE DU TRAITEMENT ET GROSSESSE ENVISAGE

Si vous continuez votre traitement par le valproate et que vous envisagez une grossesse, vous ne devez pas interrompre votre traitement par le valproate ou votre contraceptif avant d'en avoir parlé avec votre médecin spécialiste. Avant une grossesse, vous devez discuter avec votre médecin de façon à pouvoir mettre en place les mesures nécessaires pour que votre grossesse se déroule au mieux et que les risques pour vous et l'enfant soient réduits au minimum.

Votre médecin peut décider de modifier la dose de valproate ou vous prescrire un autre médicament avant que vous n'essayiez de concevoir.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte, vous seriez suivie étroitement, à la fois pour le traitement de votre maladie et pour la surveillance du développement de l'enfant à naître.

Si vous envisagez une grossesse, interrogez votre médecin spécialiste sur la prise d'acide folique. Une supplémentation en acide folique avant la grossesse pourrait diminuer le risque d'anomalies de fermeture du tube neural et de fausse couche précoces inhérents à toute grossesse. Cependant, la prévention par l'acide folique des malformations liées au valproate n'est pas prouvée à ce jour.

Messages clés :

- N'allez pas votre contraception avant d'en avoir discuté avec votre médecin et convenu d'un traitement pour contrôler votre épilepsie et réduire les risques pour votre bébé.
- Si vous êtes enceinte ou si vous pensez l'être, signalez-le immédiatement à votre médecin.

GROSSESSE NON PRÉVUE PENDANT LA POURSUITE DU TRAITEMENT

Les enfants nés de mères traitées par le valproate ont un risque important de présenter des malformations et des troubles du développement [intellectuel et moteur] qui peuvent se révéler lourdement handicapants. Si vous prenez du valproate et pensez être enceinte, contactez immédiatement votre médecin. N'arrêtez pas votre traitement sans que votre médecin vous l'ait conseillé.

Interrogez votre médecin spécialiste sur la prise d'acide folique. L'acide folique peut diminuer le risque général de *spina bifida* et de fausse couche précoces inhérents à toute grossesse. Néanmoins, il est peu probable qu'il diminue le risque de malformations associées à l'utilisation du valproate.

Messages clés :

- Si vous êtes enceinte ou si vous pensez l'être, consultez en urgence votre médecin.
- N'arrêtez pas votre traitement sans que votre médecin ne vous l'ait demandé.

Assurez-vous d'avoir lu et compris la brochure d'information à l'attention de la patiente et d'avoir signé le formulaire d'accord de soins qui vous sera remis par votre médecin spécialiste. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR**Dépakine® Chrono 500 mg**

comprimé pelliculé sécable à libération prolongée
acide valproïque et valproate de sodium

► Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Vous pouvez tout effet indésirable que vous observez. Voir en fin de rubrique 4 ce indésirable.

MISE EN GARDE

Les enfants exposés *in utero* au valproate présentent un risque élevé de développement [intellectuel et moteur] et du comportement [ju et/ou de malformations (environ 10 % des cas).

Si vous êtes une femme en âge de procréer, une adolescente, une femme en âge de pro

encouvrir votre médecin spécialiste ne pourra vous prescrire le valproate de sodium.

Si vous êtes une femme en âge de procréer, vous devez utiliser une contraception pendant votre traitement. Si vous envisagez une grossesse, vous ne devez pas interrompre votre traitement sans en avoir parlé avec votre médecin et convenu d'un autre traitement si cela est possible.

Votre médecin discutera de cela avec vous mais vous devez suivre les conseils donnés à la rubrique 2 de cette notice.

Contactez immédiatement votre médecin spécialiste si vous êtes enceinte ou pensez que vous pouvez l'être.

SANOFI

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1.

Ain sebaâ Casablanca

DEPAKINE CHRONO 500 MG

CP PEL B30

P.P.V. : 113,30 DH

E 118001 081073

9 118001

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

2

ADO® - 4

Metformine

Formes et Présentations :

- Comprimés pelliculés à 1000 mg : boîtes de 30 - 60 et 90 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 850 mg : boîtes de 30 et 60 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 500 mg : boîtes de 30 et 60 comprimés.

Composition

ADO® 1000 mg

Metformine chlorhydrate
(soit en métformine)

Excipients q.s.p.

ADO® 850 mg

Metformine chlorhydrate
(soit en métformine)

Excipients q.s.p..

ADO® 500 mg

Metformine chlorhydrate 500mg
(soit en métformine 390mg)

Excipients q.s.p..... 1 comprimé

Propriétés :

La metformine est un antidiabétique de la famille des biguanides.

Indications :

- Traitement du diabète de type 2, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique ne sont pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique.
- ADO® peut être utilisé seul ou en association avec des antidiabétiques oraux ou avec l'insuline.

Contre-indications :

- Hypersensibilité au chlorhydrate de metformine,
- Diabète acidocétosique, précoma diabétique,
- Insuffisance rénale ou altération de la fonction rénale,
- Affections aigues susceptibles d'altérer la fonction rénale telles que déshydratation, infection grave, choc, administration intramusculaire des produits de contraste iodés,
- Maladie aigue ou chronique pouvant entraîner une hypoxie tissulaire telle que : insuffisance cardiaque ou respiratoire, infarctus du myocarde récent, choc...
- Insuffisance hépatocellulaire, intoxication alcoolique aigüe,
- Allaitement ;
- Exploration des produits de contraste (UV-angiographie) en règle générale, à éviter chez les diabétiques, en cas de nécessité, interrompre le traitement 48 h avant et ne reprendre que 48 h après l'examen.

Précautions d'emploi :

La metformine peut provoquer une complication très rare mais grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une

sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à vous concentrer. Si vous trouvez des symptômes d'hypoglycémie, il y a un risque de mort. Si vous avez des symptômes d'acidose lactique, il y a un risque de mort.

LOT : 7913
UT. AV : 09-21
P.P.V : 34 DH 00

émie (taux
nt, si vous
ent famides

d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

Prévenez votre médecin si vous prenez ADO® en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de ADO® :

- Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devrez arrêter de prendre ADO® un certain temps avant et après de tels examens.
- diurétiques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme en augmentant la production d'urine),
- agonistes des récepteurs bêta-2-adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme),
- corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme),
- autres médicaments utilisés pour traiter le diabète. Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse et allaitement :

Grossesse :

Lorsqu'une grossesse est envisagée ou pendant la grossesse, il est recommandé de ne pas traiter le diabète par la metformine mais d'utiliser l'insuline pour maintenir une glycémie aussi normale que possible, afin de réduire les risques de malformations fœtales.

ADO® - 4

Metformine

Formes et Présentations :

- Comprimés pelliculés à 1000 mg : boîtes de 30 - 60 et 90 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 850 mg : boîtes de 30 et 60 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 500 mg : boîtes de 30 et 60 comprimés.

Composition

ADO® 1000 mg

Metformine chlorhydrate
(soit en métformine)

Excipients q.s.p.

ADO® 850 mg

Metformine chlorhydrate
(soit en métformine)

Excipients q.s.p..

ADO® 500 mg

Metformine chlorhydrate 500mg
(soit en métformine 390mg)

Excipients q.s.p..... 1 comprimé

Propriétés :

La metformine est un antidiabétique de la famille des biguanides.

Indications :

- Traitement du diabète de type 2, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique ne sont pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique.
- ADO® peut être utilisé seul ou en association avec des antidiabétiques oraux ou avec l'insuline.

Contre-indications :

- Hypersensibilité au chlorhydrate de metformine,
- Diabète acidocétosique, précoma diabétique,
- Insuffisance rénale ou altération de la fonction rénale,
- Affections aigues susceptibles d'altérer la fonction rénale telles que déshydratation, infection grave, choc, administration intramusculaire des produits de contraste iodés,
- Maladie aigue ou chronique pouvant entraîner une hypoxie tissulaire telle que : insuffisance cardiaque ou respiratoire, infarctus du myocarde récent, choc...
- Insuffisance hépatocellulaire, intoxication alcoolique aigüe,
- Allaitement ;
- Exploration des produits de contraste (UV-angiographie) en règle générale, à éviter chez les diabétiques, en cas de nécessité, interrompre le traitement 48 h avant et ne reprendre que 48 h après l'examen.

Précautions d'emploi :

La metformine peut provoquer une complication très rare mais grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une

sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à vous concentrer. Si vous trouvez des symptômes d'hypoglycémie, il y a peut-être intérêt pour vous de prendre de la sucre ou de prendre de la caféine.

LOT : 7913
UT. AV : 09-21
P.P.V : 34 DH 00

gémie (taux

si vous

ent familles

pres, il y a

des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

Prévenez votre médecin si vous prenez ADO® en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de ADO® :

- Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devrez arrêter de prendre ADO® un certain temps avant et après de tels examens.
- diurétiques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme en augmentant la production d'urine),
- agonistes des récepteurs bêta-2-adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme),
- corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme),
- autres médicaments utilisés pour traiter le diabète. Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse et allaitement :

Grossesse :

Lorsqu'une grossesse est envisagée ou pendant la grossesse, il est recommandé de ne pas traiter le diabète par la metformine mais d'utiliser l'insuline pour maintenir une glycémie aussi normale que possible, afin de réduire les risques de malformations fœtales.

ADO® - 4

Metformine

Formes et Présentations :

- Comprimés pelliculés à 1000 mg : boîtes de 30 - 60 et 90 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 850 mg : boîtes de 30 et 60 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 500 mg : boîtes de 30 et 60 comprimés.

Composition

ADO® 1000 mg

Metformine chlorhydrate
(soit en métformine)

Excipients q.s.p.

ADO® 850 mg

Metformine chlorhydrate
(soit en métformine)

Excipients q.s.p..

ADO® 500 mg

Metformine chlorhydrate 500mg
(soit en métformine 390mg)

Excipients q.s.p..... 1 comprimé

Propriétés :

La metformine est un antidiabétique de la famille des biguanides.

Indications :

- Traitement du diabète de type 2, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique ne sont pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique.
- ADO® peut être utilisé seul ou en association avec des antidiabétiques oraux ou avec l'insuline.

Contre-indications :

- Hypersensibilité au chlorhydrate de metformine,
- Diabète acidocétosique, précoma diabétique,
- Insuffisance rénale ou altération de la fonction rénale,
- Affections aigues susceptibles d'altérer la fonction rénale telles que déshydratation, infection grave, choc, administration intramusculaire des produits de contraste iodés,
- Maladie aigue ou chronique pouvant entraîner une hypoxie tissulaire telle que : insuffisance cardiaque ou respiratoire, infarctus du myocarde récent, choc...
- Insuffisance hépatocellulaire, intoxication alcoolique aigüe,
- Allaitement ;
- Exploration des produits de contraste (UV-angiographie) en règle générale, à éviter chez les diabétiques, en cas de nécessité, interrompre le traitement 48 h avant et ne reprendre que 48 h après l'examen.

Précautions d'emploi :

La metformine peut provoquer une complication très rare mais grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une

sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à vous concentrer. Si vous trouvez des symptômes d'hypoglycémie, il y a peut-être intérêt pour vous de prendre de la sucre ou de prendre de la caféine.

LOT : 7913
UT. AV : 09-21
P.P.V : 34 DH 00

gémie (taux

si vous

ent familles

pres, il y a

des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

Prévenez votre médecin si vous prenez ADO® en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de ADO® :

- Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devrez arrêter de prendre ADO® un certain temps avant et après de tels examens.
- diurétiques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme en augmentant la production d'urine),
- agonistes des récepteurs bêta-2-adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme),
- corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme),
- autres médicaments utilisés pour traiter le diabète. Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse et allaitement :

Grossesse :

Lorsqu'une grossesse est envisagée ou pendant la grossesse, il est recommandé de ne pas traiter le diabète par la metformine mais d'utiliser l'insuline pour maintenir une glycémie aussi normale que possible, afin de réduire les risques de malformations fœtales.

IXOR® (Oméprazole)

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS

- Comprimés effervescents dosés à 20 mg en boîte de 7, 14 et 28
- Comprimés effervescents dosés à 10 mg en boîte de 7, 14 et 28

COMPOSITION QUALITATIVE

Comprimé effervescent à 20 mg

Oméprazole 20 mg

Excipient : qsp

1 comprimé effervescent

Comprimé effervescent à 10 mg

Oméprazole 10 mg

Excipient : qsp

1 comprimé effervescent

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Inhibiteur de la pompe à protons

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Adultes :

- Ulcère duodénal évolutif
- Ulcère gastrique évolutif
- Eradication de l'Hélicobacter pylori en association à gastro-duodénale
- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux Hélicobacter
- Traitement symptomatique du reflux gastro-cesophagien
- Cesophagite érosive par reflux gastro-cesophagien
- Traitement d'entretien des cesophagites par reflux g
- Syndrome de Zollinger-Ellison
- Traitement des lésions gastroduodénales induites p
- Prévention des lésions gastroduodénales lors de lesquels le traitement anti-inflammatoire est indispen

Enfant à partir de 1 an :

Cesophagite érosive ou ulcéратrice symptomatique p

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

En cas d'ulcère gastrique, il est recommandé de vérifier

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Kétoconazole, Itraconazole : diminution de l'absorption intragastrique par l'Oméprazole.

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, SIGNALEZ SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

- Grossesse : l'utilisation de l'oméprazole ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.
- Allaitement : en raison du passage de l'oméprazole dans le lait maternel, l'allaitement est à éviter.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT

LISTE DES EXCIPIENTS À EFFET NOTOIRE

- Aspartam

- Sodium : en cas de régime désodé ou hyposodé, tenir compte de la teneur en sodium :

• IXOR® 20 mg : environ 765,73 mg de sodium par comprimé effervescent

• IXOR® 10 mg : environ 768,61 mg de sodium par comprimé effervescent

POSÉOLOGIE USUELLE, VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Adulte :

1 - Posologie :

- Eradication de l'Hélicobacter pylori : 1 comprimé effervescent à 20 mg matin et soir associé à une bithérapie antibiotique pendant 7 jours. Cette trithérapie sera suivie par 1 comprimé effervescent à 20 mg/j pendant 3 semaines supplémentaires en cas d'ulcère duodénal évolutif ou 3 à 5 semaines supplémentaires en cas d'ulcère gastrique évolutif.

- Ulcère duodénal évolutif : 1 comprimé effervescent à 20 mg/jour pendant 4 semaines.

- Ulcère gastrique évolutif : 1 comprimé effervescent à 20 mg/jour pendant 4 à 6 semaines.



maladie ulcéreuse

n'a pas été possible

tients à risque pour

alitement.

augmentation du pH

IXOR® (Oméprazole)

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS

- Comprimés effervescents dosés à 20 mg en boîte de 7, 14 et 28
- Comprimés effervescents dosés à 10 mg en boîte de 7, 14 et 28

COMPOSITION QUALITATIVE

Comprimé effervescent à 20 mg

Oméprazole 20 mg

Excipient : qsp

1 comprimé effervescent

Comprimé effervescent à 10 mg

Oméprazole 10 mg

Excipient : qsp

1 comprimé effervescent

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Inhibiteur de la pompe à protons

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Adultes :

- Ulcère duodénal évolutif
- Ulcère gastrique évolutif
- Eradication de l'Hélicobacter pylori en association à gastro-duodénale
- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux Hélicobacter
- Traitement symptomatique du reflux gastro-cesophagien
- Cesophagite érosive par reflux gastro-cesophagien
- Traitement d'entretien des cesophagites par reflux g
- Syndrome de Zollinger-Ellison
- Traitement des lésions gastroduodénales induites p
- Prévention des lésions gastroduodénales lors de lesquels le traitement anti-inflammatoire est indispen

Enfant à partir de 1 an :

Cesophagite érosive ou ulcéратrice symptomatique p

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

En cas d'ulcère gastrique, il est recommandé de vérifier

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Kétoconazole, Itraconazole : diminution de l'absorption intragastrique par l'Oméprazole.

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, SIGNALEZ SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

- Grossesse : l'utilisation de l'oméprazole ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.
- Allaitement : en raison du passage de l'oméprazole dans le lait maternel, l'allaitement est à éviter.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT

LISTE DES EXCIPIENTS À EFFET NOTOIRE

- Aspartam

- Sodium : en cas de régime désodé ou hyposodé, tenir compte de la teneur en sodium :

• IXOR® 20 mg : environ 765,73 mg de sodium par comprimé effervescent

• IXOR® 10 mg : environ 768,61 mg de sodium par comprimé effervescent

POSÉOLOGIE USUELLE, VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Adulte :

1 - Posologie :

- Eradication de l'Hélicobacter pylori : 1 comprimé effervescent à 20 mg matin et soir associé à une bithérapie antibiotique pendant 7 jours. Cette trithérapie sera suivie par 1 comprimé effervescent à 20 mg/j pendant 3 semaines supplémentaires en cas d'ulcère duodénal évolutif ou 3 à 5 semaines supplémentaires en cas d'ulcère gastrique évolutif.

- Ulcère duodénal évolutif : 1 comprimé effervescent à 20 mg/jour pendant 4 semaines.

- Ulcère gastrique évolutif : 1 comprimé effervescent à 20 mg/jour pendant 4 à 6 semaines.



maladie ulcéreuse

n'a pas été possible

tients à risque pour

alitement.

augmentation du pH

IXOR® (Oméprazole)

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS

- Comprimés effervescents dosés à 20 mg en boîte de 7, 14 et 28
- Comprimés effervescents dosés à 10 mg en boîte de 7, 14 et 28

COMPOSITION QUALITATIVE

Comprimé effervescent à 20 mg

Oméprazole 20 mg

Excipient : qsp

..... 1 comprimé effervescent

Comprimé effervescent à 10 mg

Oméprazole

10 mg

Excipient : qsp

..... 1 comprimé effervescent

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Inhibiteur de la pompe à protons

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Adultes :

- Ulcère duodénal évolutif
- Ulcère gastrique évolutif
- Eradication de l'Hélicobacter pylori en association à gastro-duodénale
- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux Hélicobacter
- Traitement symptomatique du reflux gastro-cesophagien
- Cesophagite érosive par reflux gastro-cesophagien
- Traitement d'entretien des cesophagites par reflux g
- Syndrome de Zollinger-Ellison
- Traitement des lésions gastroduodénales induites p
- Prévention des lésions gastroduodénales lors de lesquels le traitement anti-inflammatoire est indispen

Enfant à partir de 1 an :

Cesophagite érosive ou ulcéратrice symptomatique p

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

En cas d'ulcère gastrique, il est recommandé de vérifier

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Kétoconazole, Itraconazole : diminution de l'absorption intragastrique par l'Oméprazole.

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, SIGNALEZ SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

- Grossesse : l'utilisation de l'oméprazole ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.
- Allaitement : en raison du passage de l'oméprazole dans le lait maternel, l'allaitement est à éviter.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT

LISTE DES EXCIPIENTS À EFFET NOTOIRE

- Aspartam

- Sodium : en cas de régime désodé ou hyposodé, tenir compte de la teneur en sodium :

• IXOR® 20 mg : environ 765,73 mg de sodium par comprimé effervescent

• IXOR® 10 mg : environ 768,61 mg de sodium par comprimé effervescent

POSÉOLOGIE USUELLE, VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Adulte :

1 - Posologie :

- Eradication de l'Hélicobacter pylori : 1 comprimé effervescent à 20 mg matin et soir associé à une bithérapie antibiotique pendant 7 jours. Cette trithérapie sera suivie par 1 comprimé effervescent à 20 mg/j pendant 3 semaines supplémentaires en cas d'ulcère duodénal évolutif ou 3 à 5 semaines supplémentaires en cas d'ulcère gastrique évolutif.

- Ulcère duodénal évolutif : 1 comprimé effervescent à 20 mg/jour pendant 4 semaines.

- Ulcère gastrique évolutif : 1 comprimé effervescent à 20 mg/jour pendant 4 à 6 semaines.



maladie ulcéreuse

n'a pas été possible

tients à risque pour

alitement.

/ augmentation du pH

IXOR® (Oméprazole)

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS

- Comprimés effervescents dosés à 20 mg en boîte de 7, 14 et 28
- Comprimés effervescents dosés à 10 mg en boîte de 7, 14 et 28

COMPOSITION QUALITATIVE

Comprimé effervescent à 20 mg

Oméprazole 20 mg

Excipient : qsp

1 comprimé effervescent

Comprimé effervescent à 10 mg

Oméprazole 10 mg

Excipient : qsp

1 comprimé effervescent

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Inhibiteur de la pompe à protons

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Adultes :

- Ulcère duodénal évolutif
- Ulcère gastrique évolutif
- Eradication de l'Hélicobacter pylori en association à gastro-duodénale
- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux Hélicobacter
- Traitement symptomatique du reflux gastro-cesophagien
- Cesophagite érosive par reflux gastro-cesophagien
- Traitement d'entretien des cesophagites par reflux g
- Syndrome de Zollinger-Ellison
- Traitement des lésions gastroduodénales induites p
- Prévention des lésions gastroduodénales lors de lesquels le traitement anti-inflammatoire est indispen

Enfant à partir de 1 an :

Cesophagite érosive ou ulcéратrice symptomatique p

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

En cas d'ulcère gastrique, il est recommandé de vérifier

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Kétoconazole, Itraconazole : diminution de l'absorption intragastrique par l'Oméprazole.

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, SIGNALEZ SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

- Grossesse : l'utilisation de l'oméprazole ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.
- Allaitement : en raison du passage de l'oméprazole dans le lait maternel, l'allaitement est à éviter.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT

LISTE DES EXCIPIENTS À EFFET NOTOIRE

- Aspartam

- Sodium : en cas de régime désodé ou hyposodé, tenir compte de la teneur en sodium :

• IXOR® 20 mg : environ 765,73 mg de sodium par comprimé effervescent

• IXOR® 10 mg : environ 768,61 mg de sodium par comprimé effervescent

POSÉOLOGIE USUELLE, VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Adulte :

1 - Posologie :

- Eradication de l'Hélicobacter pylori : 1 comprimé effervescent à 20 mg matin et soir associé à une bithérapie antibiotique pendant 7 jours. Cette trithérapie sera suivie par 1 comprimé effervescent à 20 mg/j pendant 3 semaines supplémentaires en cas d'ulcère duodénal évolutif ou 3 à 5 semaines supplémentaires en cas d'ulcère gastrique évolutif.

- Ulcère duodénal évolutif : 1 comprimé effervescent à 20 mg/jour pendant 4 semaines.

- Ulcère gastrique évolutif : 1 comprimé effervescent à 20 mg/jour pendant 4 à 6 semaines.



maladie ulcéreuse

n'a pas été possible

tients à risque pour

alitement.

augmentation du pH



KARDEGIC® 160mg

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

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable.

b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

ACETYLSALICYLATE DE DL-LYSINE 288 mg (quantité correspondante en acide :

Excipients : Glycocolle, amid d'ammonium.

c) FORME PHARMACEUT

Poudre pour solution buv

d) CLASSE PHARMACO-T

ANTI-THROMBOTIQUE/IN.

PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

(Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de l'établissement et de la conduite de ce traitement.

3. ATTENTION

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

(Contre-indications)

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

- En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution,
- En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme),
- En cas de maladie hémorragique,
- En cas de traitement concomitant par le méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux (lorsque l'aspirine est prescrite à fortes doses ($>3g/j$)),
- En dehors

SANOFI

PER : 04/2021
LOT : 190021

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



6 118001 081189

- 3 -

d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine est CONTRE-INDIQUE à partir du 6ème mois de la grossesse (cf. Grossesse et Allaitement).

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS être utilisé sauf avis contraire de votre médecin, en cas de : - goutte, - règles ou saignements gynécologiques anormaux, - traitement concomitant par les anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou par l'héparine, les uricosuriques, ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses $> 3g/j$) (cf. rubrique Interactions médicamenteuses et autres interactions). L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf. Grossesse et Allaitement).

b) PRECAUTIONS D'EMPLOI

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes de santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet.

L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès les très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien, l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste chirurgical, même mineur, est envisagé.

Ce médicament ne contenant pas de sodium (sel), il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

c) 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 notamment si vous prenez des anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou un traitement par l'héparine, des uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses $> 3g/j$).



KARDEGIC® 160mg

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

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable.

b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

ACETYLSALICYLATE DE DL-LYSINE 288 mg (quantité correspondante en acide :

Excipients : Glycocolle, amid d'ammonium.

c) FORME PHARMACEUT

Poudre pour solution buv

d) CLASSE PHARMACO-T

ANTI-THROMBOTIQUE/IN.

PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

(Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de l'établissement et de la conduite de ce traitement.

3. ATTENTION

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

(Contre-indications)

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

- En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution,
- En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme),
- En cas de maladie hémorragique,
- En cas de traitement concomitant par le méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux (lorsque l'aspirine est prescrite à fortes doses ($>3g/j$)),
- En dehors

SANOFI

PER : 04/2021
LOT : 19007

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



6 118001 081189

- 3 -

d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine est CONTRE-INDIQUE à partir du 6ème mois de la grossesse (cf. Grossesse et Allaitement).

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS être utilisé sauf avis contraire de votre médecin, en cas de : - goutte, - règles ou saignements gynécologiques anormaux, - traitement concomitant par les anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou par l'héparine, les uricosuriques, ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses $> 3g/j$) (cf. rubrique Interactions médicamenteuses et autres interactions). L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf. Grossesse et Allaitement).

b) PRECAUTIONS D'EMPLOI

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes de santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet.

L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès les très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien, l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste chirurgical, même mineur, est envisagé.

Ce médicament ne contenant pas de sodium (sel), il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

c) 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 notamment si vous prenez des anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou un traitement par l'héparine, des uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses $> 3g/j$).



KARDEGIC® 160mg

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

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable.

b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

ACETYLSALICYLATE DE DL-LYSINE 288 mg (quantité correspondante en acide :

Excipients : Glycocolle, amid d'ammonium.

c) FORME PHARMACEUT

Poudre pour solution buv

d) CLASSE PHARMACO-T

ANTI-THROMBOTIQUE/IN.

PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

(Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de l'établissement et de la conduite de ce traitement.

3. ATTENTION

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

(Contre-indications)

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

- En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution,
- En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme),
- En cas de maladie hémorragique,
- En cas de traitement concomitant par le méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux (lorsque l'aspirine est prescrite à fortes doses ($>3g/j$)),
- En dehors

SANOFI

PER : 04/2021
LOT : 190021

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



6 118001 081189

- 3 -

d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine est CONTRE-INDIQUE à partir du 6ème mois de la grossesse (cf. Grossesse et Allaitement).

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS être utilisé sauf avis contraire de votre médecin, en cas de : - goutte, - règles ou saignements gynécologiques anormaux, - traitement concomitant par les anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou par l'héparine, les uricosuriques, ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses $> 3g/j$) (cf. rubrique Interactions médicamenteuses et autres interactions). L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf. Grossesse et Allaitement).

b) PRECAUTIONS D'EMPLOI

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes de santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet.

L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès les très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien, l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste chirurgical, même mineur, est envisagé.

Ce médicament ne contenant pas de sodium (sel), il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

c) 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 notamment si vous prenez des anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou un traitement par l'héparine, des uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses $> 3g/j$).

Important: lire attentivement!

Icin® 0.3 %

COMPOSITION :

Chaque ml contient :

Principe actif : Chlorhydrate de ciprofloxacin 3.5 mg (équivalent à 3.0 mg de ciprofloxacine base)

Agent conservateur : Chlorure de Benzalkonium 0.06 mg.

INDICATIONS :

Icin® est un agent antibactérien à la

usage oculaire. Il est un agent antibactérien à infections oculaires, indiqué dans cornéens et des infections par des souches sensibles à la

PPV : 27 DH 50



6

281200

000395

12500686-02

Ciprofloxacin 0.3 %

Solution ophtalmique stérile

nt du chlorure de benzalkonium peut se coller sur des lentilles produit ne peut pas être utilisé. Ces lentilles doivent être ôtées avant l'application de ce produit, et ne doivent pas être remises en place avant 15 minutes après l'utilisation.

CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'un des composants du produit.
- Allaitement.

PRÉCAUTIONS :

Le traitement doit être interrompu dès les premiers signes d'éruption cutanée ou de toute autre réaction d'hypersensibilité.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Vu que les données cliniques sur l'utilisation de la ciprofloxacine par voie systémique sont encore insuffisantes, l'utilisation de ce médicament ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

L'administration de ce médicament fait contre indiquer l'allaitement.

Important: lire attentivement!

Icin® 0.3 %

COMPOSITION :

Chaque ml contient :

Principe actif : Chlorhydrate de ciprofloxacin 3.5 mg (équivalent à 3.0 mg de ciprofloxacine base)

Agent conservateur : Chlorure de Benzalkonium 0.06 mg.

INDICATIONS :

Icin® est un agent antibactérien à la

usage oculaire. Il est un agent antibactérien à infections oculaires, indiqué dans cornéens et des infections par des souches sensibles à la

PPV : 27 DH 50



6

281200

000395

12500686-02

Ciprofloxacin 0.3 %

Solution ophtalmique stérile

nt du chlorure de benzalkonium peut se coller sur des lentilles produit ne peut pas être utilisé. Ces lentilles doivent être ôtées avant l'application de ce produit, et ne doivent pas être remises en place avant 15 minutes après l'utilisation.

CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'un des composants du produit.
- Allaitement.

PRÉCAUTIONS :

Le traitement doit être interrompu dès les premiers signes d'éruption cutanée ou de toute autre réaction d'hypersensibilité.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Vu que les données cliniques sur l'utilisation de la ciprofloxacine par voie systémique sont encore insuffisantes, l'utilisation de ce médicament ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

L'administration de ce médicament fait contre indiquer l'allaitement.

Important: lire attentivement!

Icin® 0.3 %

COMPOSITION :

Chaque ml contient :

Principe actif : Chlorhydrate de ciprofloxacin 3.5 mg (équivalent à 3.0 mg de ciprofloxacine base)

Agent conservateur : Chlorure de Benzalkonium 0.06 mg.

INDICATIONS :

Icin® est un agent antibactérien à la

usage oculaire. Il est un agent antibactérien à infections oculaires, indiqué dans cornéens et des infections par des souches sensibles à la

PPV : 27 DH 50



6

281200

000395

12500686-02

Ciprofloxacin 0.3 %

Solution ophtalmique stérile

nt du chlorure de benzalkonium peut se coller sur des lentilles produit ne peut pas être utilisé. Ces lentilles doivent être ôtées avant l'application de ce produit, et ne doivent pas être remises en place avant 15 minutes après l'utilisation.

CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'un des composants du produit.
- Allaitement.

PRÉCAUTIONS :

Le traitement doit être interrompu dès les premiers signes d'éruption cutanée ou de toute autre réaction d'hypersensibilité.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Vu que les données cliniques sur l'utilisation de la ciprofloxacine par voie systémique sont encore insuffisantes, l'utilisation de ce médicament ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

L'administration de ce médicament fait contre indiquer l'allaitement.

Important: lire attentivement!

Icin® 0.3 %

COMPOSITION :

Chaque ml contient :

Principe actif : Chlorhydrate de ciprofloxacin 3.5 mg (équivalent à 3.0 mg de ciprofloxacine base)

Agent conservateur : Chlorure de Benzalkonium 0.06 mg.

INDICATIONS :

Icin® est un agent antibactérien à la

usage oculaire. Il est un agent antibactérien à infections oculaires, indiqué dans cornéens et des infections par des souches sensibles à la

PPV : 27 DH 50



6

281200

000395

12500686-02

nit du chlorure de benzalkonium peut se coller sur des lentilles produit ne peut pas être utilisé. Ces lentilles doivent être ôtées avant l'application de ce produit, et ne doivent pas être remises en place avant 15 minutes après l'utilisation.

CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'un des composants du produit.
- Allaitement.

PRÉCAUTIONS :

Le traitement doit être interrompu dès les premiers signes d'éruption cutanée ou de toute autre réaction d'hypersensibilité.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Vu que les données cliniques sur l'utilisation de la ciprofloxacine par voie systémique sont encore insuffisantes, l'utilisation de ce médicament ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

L'administration de ce médicament fait contre indiquer l'allaitement.

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 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 l'IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques].

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE 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 surrenale,
- 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:

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant de prendre CARDENSIEL : il/elle pourra décider des mesures de prévention (par exemple, au réaliser des contrôles plus fréquents) :



41

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 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 l'IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques].

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE 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 surrenale,
- 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:

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant de prendre CARDENSIEL : il/elle pourra décider des mesures de prévention (par exemple, au réaliser des contrôles plus fréquents) :



41

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 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 l'IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques].

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE 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 surrenale,
- 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:

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant de prendre CARDENSIEL : il/elle pourra décider des mesures de prévention (par exemple, au réaliser des contrôles plus fréquents) :



41

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 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 l'IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques].

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE 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 surrenale,
- 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:

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant de prendre CARDENSIEL : il/elle pourra décider des mesures de prévention (par exemple, au réaliser des contrôles plus fréquents) :



Daktarin® 2 %, gel buccal

Miconazole

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

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

Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.

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

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

- Qu'est-ce que DAKTARIN 2 %, gel buccal et dans quels cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DAKTARIN 2 %, gel buccal ?
- Comment prendre DAKTARIN 2 %, gel buccal ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver DAKTARIN 2 %, gel buccal ?
- Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DAKTARIN 2 %, gel buccal ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A01AB09

Il s'agit d'un anti-infectieux pour traitement

Maphar
Km 10, Route Côtierre 111.
Ql Zenata Ain sebas Casablanca

Daktarin gel buccal t40g
P.P.V : 53,00 DH

E 118001 180745

2 ans

de mesure fourni avec urer la dose prescrite. sitif de mesure jusqu'à la ait supérieur).



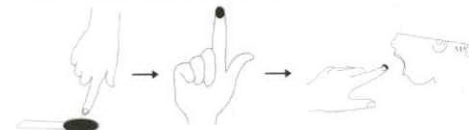
Le gel ne doit pas être administré directement dans la bouche avec le dispositif de mesure.



- Prélevez une petite portion du gel dans le dispositif de mesure à l'aide de votre doigt propre.

Appliquez le gel sur les lésions à traiter avec le bout du doigt, conformément aux conseils de votre médecin.

Le gel doit être gardé dans la bouche aussi longtemps que possible, au moins 2 ou 3 minutes avant d'être avalé.



- Recommencez ainsi jusqu'à avoir appliqué l'intégralité de la dose prescrite.

Daktarin® 2 %, gel buccal

Miconazole

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

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

Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.

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

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

- Qu'est-ce que DAKTARIN 2 %, gel buccal et dans quels cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DAKTARIN 2 %, gel buccal ?
- Comment prendre DAKTARIN 2 %, gel buccal ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver DAKTARIN 2 %, gel buccal ?
- Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DAKTARIN 2 %, gel buccal ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A01AB09

Il s'agit d'un anti-infectieux pour traitement

Maphar
Km 10, Route Côtierre 111.
Ql Zenata Ain sebas Casablanca

Daktarin gel buccal t40g
P.P.V : 53,00 DH

E 118001 180745

2 ans

de mesure fourni avec urer la dose prescrite. sitif de mesure jusqu'à la ait supérieur).



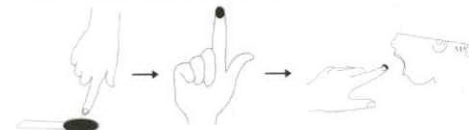
Le gel ne doit pas être administré directement dans la bouche avec le dispositif de mesure.



- Prélevez une petite portion du gel dans le dispositif de mesure à l'aide de votre doigt propre.

Appliquez le gel sur les lésions à traiter avec le bout du doigt, conformément aux conseils de votre médecin.

Le gel doit être gardé dans la bouche aussi longtemps que possible, au moins 2 ou 3 minutes avant d'être avalé.



- Recommencez ainsi jusqu'à avoir appliqué l'intégralité de la dose prescrite.

MERCK

نشرة معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم



7862160335

يجب قراءة هذه النشرة بكمالها بانتهاء قبـل استعمال هذا الدوـاء. لأنـها تحتـوي عـلى مـعلومـات هـامـة بالـنـسـبة لـكـ.

· احتـجاج بهـذه النـشرـة، فـقد تـحـاجـجـ بـقـاءـتها منـ جـديـدـ.

· إـذـا كـانـتـ لـدـيـكـ أـسـنـةـ أـخـرـىـ، اـسـأـلـ طـبـيـبـ أوـ صـيـدـلـيـكـ.

· وـصـفـ لـكـ هـذـاـ دـوـاءـ شـخـصـيـاـ. لـتـعـطـيـهـ لـأـخـدـ سـواـكـ، حـتـىـ وـلـوـ كـانـتـ لـدـيـكـ نـفـسـ الـأـعـرـاضـ الـتـيـ لـدـيـكـ، لـأـنـ ذـلـكـ قـدـ يـسـبـبـ لـهـ الضـرـرـ.

· إـذـاـ كـانـتـ تـوـجـهـ إـيـ أـثـارـ جـانـبـيـةـ، تـحـدـثـ مـعـ طـبـيـبـ أوـ صـيـدـلـيـكـ. وـهـذـاـ يـنـطـيـقـ إـيـضـاـ عـلـىـ أـيـ مـنـ الـأـثـارـ جـانـبـيـةـ الـمـحـتمـلـةـ غـيرـ المـذـكـورـةـ فـيـ هـذـهـ النـشـرـةـ.

انـظـرـ الـفـقـرـةـ 4ـ

فترـةـ الـحـملـ.

الـاشـتـراكـ بـيـنـ ليـفـوـتـيـرـوـكـسـ مـعـ مـضـادـاتـ الـغـدـةـ الـدـرـقـيـةـ فـيـ عـلاـجـ فـرـطـ التـدـرـقـ لـاـ يـشـارـ إـلـيـهـ خـلـالـ فـتـرـةـ الـحـملـ. فـيـ الـوـاقـعـ، ليـفـوـتـيـرـوـكـسـ يـحـتـازـ قـلـيلـاـ جـداـ حـاجـزـ الـمـشـيمـةـ، فـيـ بـيـنـ مـضـادـاتـ الـغـدـةـ الـدـرـقـيـةـ تـجـتـازـ هـاـ بـسـهـوـلـةـ. لـهـذـاـ قـدـ يـؤـدـيـ إـلـىـ خـطـوـرـةـ حدـوثـ قـصـورـ الـغـدـةـ الـدـرـقـيـةـ عـنـ الـجـنـينـ.

الـرـضـاعـةـ الـطـبـيعـيـةـ هـيـ مـمـكـنةـ خـلـالـ فـتـرـةـ الـعـلاـجـ.

قصـورـ الـغـدـةـ الـدـرـقـيـةـ أوـ فـرـطـ التـدـرـقـ قدـ يـضـعـفـ الـخـصـوـيـةـ. وـيـنـبـغـيـ تـكـيـيفـ عـلاـجـ قـصـورـ الـغـدـةـ الـدـرـقـيـةـ بـوـاسـطـةـ ليـفـوـتـيـرـوـكـسـ عـلـىـ أـسـاسـ الـمـراـقبـةـ الـبـيـولـوـجـيـةـ لـأـنـ أـخـذـ تـحـتـ الـجـرـعـةـ قدـ لـاـ يـحـسنـ قـصـورـ الـغـدـةـ الـدـرـقـيـةـ وـأـخـذـ فـوـقـ جـرـعـةـ يـمـكـنـ أـنـ يـسـبـبـ فـرـطـ التـدـرـقـ.

أـثـارـ عـلـىـ الـقـدـرـةـ عـلـىـ قـيـادـةـ الـمـركـبـاتـ وـاستـخـدـامـ الـآـلـاتـ ليـفـوـتـيـرـوـكـسـ لـيـسـ لـدـيـهـ أـيـ أـثـارـ عـلـىـ قـيـادـةـ الـمـركـبـاتـ وـاستـخـدـامـ الـآـلـاتـ

تحـتـويـ هـذـهـ النـشـرـةـ:

1- ماـهـوـ ليـفـوـتـيـرـوـكـسـ قـرـصـ قـابـلـ لـلـقـطـعـ وـمـاـ هـيـ حالـاتـ استـعـمالـهـ؟

2- مـاـ هـيـ الـمـعـلـومـاتـ الـوـاجـبـ مـعـرـفـتـهـاـ قـبـلـ استـعـمالـ ليـفـوـتـيـرـوـكـسـ قـرـصـ

قـابـلـ لـلـقـطـعـ؟

3- مـاـ هـيـ طـرـيقـةـ استـعـمالـ ليـفـوـتـيـرـوـكـسـ قـرـصـ قـابـلـ لـلـقـطـعـ؟

4- مـاـ هـيـ التـاثـيرـاتـ غـيرـ الـمـرـغـوبـةـ الـمـحـتمـلـةـ؟

5- مـاـ هـيـ طـرـيقـةـ حـفـظـ ليـفـوـتـيـرـوـكـسـ قـرـصـ قـابـلـ لـلـقـطـعـ؟

6- مـحـتـوىـاتـ الـعـلـىـةـ وـمـعـلـومـاتـ أـخـرـىـ

1- ماـهـوـ ليـفـوـتـيـرـوـكـسـ قـرـصـ قـابـلـ لـلـقـطـعـ وـمـاـ هـيـ حالـاتـ استـعـمالـهـ؟

الـصـنـفـ الصـيـدـلـانـيـ الـعـلـاجـيـ

هـذـاـ دـوـاءـ هـرـمـونـةـ درـقـيـةـ

دوـاعـيـ الـاستـعـمالـ

MERCK

نشرة معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم



7862160335

يجب قراءة هذه النشرة بكمالها بانتهاء قبـل استعمال هذا الدوـاء. لأنـها تحتـوي عـلى مـعلومـات هـامـة بالـنـسـبة لـكـ.

· احتـجاج بهـذه النـشرـة، فـقد تـحـاجـجـ بـقـاءـتها منـ جـديـدـ.

· إـذـا كـانـتـ لـدـيـكـ أـسـنـةـ أـخـرـىـ، اـسـأـلـ طـبـيـبـ أوـ صـيـدـلـيـكـ.

· وـصـفـ لـكـ هـذـاـ دـوـاءـ شـخـصـيـاـ. لـتـعـطـيـهـ لـأـخـدـ سـواـكـ، حـتـىـ وـلـوـ كـانـتـ لـدـيـكـ نـفـسـ الـأـعـرـاضـ الـتـيـ لـدـيـكـ، لـأـنـ ذـلـكـ قـدـ يـسـبـبـ لـهـ الضـرـرـ.

· إـذـاـ كـانـتـ تـوـجـهـ إـيـ أـثـارـ جـانـبـيـةـ، تـحـدـثـ مـعـ طـبـيـبـ أوـ صـيـدـلـيـكـ. وـهـذـاـ يـنـطـيـقـ إـيـضـاـ عـلـىـ أـيـ مـنـ الـأـثـارـ جـانـبـيـةـ الـمـحـتمـلـةـ غـيرـ الـمـذـكـورـةـ فـيـ هـذـهـ النـشـرـةـ.

انـظـرـ الـفـقـرـةـ 4ـ

فترـةـ الـحـملـ.

الـاشـتـراكـ بـيـنـ ليـفـوـتـيـرـوـكـسـ مـعـ مـضـادـاتـ الـغـدـةـ الـدـرـقـيـةـ فـيـ عـلاـجـ فـرـطـ التـدـرـقـ لـاـ يـشـارـ إـلـيـهـ خـلـالـ فـتـرـةـ الـحـملـ. فـيـ الـوـاقـعـ، ليـفـوـتـيـرـوـكـسـ يـحـتـازـ قـلـيلـاـ جـداـ حـاجـزـ المـشـيمـةـ، فـيـ بـيـنـ مـضـادـاتـ الـغـدـةـ الـدـرـقـيـةـ تـجـتـازـ هـاـ بـسـهـوـلـةـ. لـهـذـاـ قـدـ يـؤـدـيـ إـلـىـ خـطـوـرـةـ حدـوثـ قـصـورـ الـغـدـةـ الـدـرـقـيـةـ عـنـ الـجـنـينـ.

الـرـضـاعـةـ الطـبـيعـيـةـ هـيـ مـمـكـنةـ خـلـالـ فـتـرـةـ الـعـلاـجـ.

قصـورـ الـغـدـةـ الـدـرـقـيـةـ أوـ فـرـطـ التـدـرـقـ قدـ يـضـعـفـ الـخـصـوـيـةـ. وـيـنـبـغـيـ تـكـيـيفـ عـلاـجـ قـصـورـ الـغـدـةـ الـدـرـقـيـةـ بـوـاسـطـةـ ليـفـوـتـيـرـوـكـسـ عـلـىـ أـسـاسـ الـمـراـقبـةـ الـبـيـولـوـجـيـةـ لـأـنـ أـخـذـ تـحـتـ الـجـرـعـةـ قدـ لـاـ يـحـسنـ قـصـورـ الـغـدـةـ الـدـرـقـيـةـ وـأـخـذـ فـوـقـ جـرـعـةـ يـمـكـنـ أـنـ يـسـبـبـ فـرـطـ التـدـرـقـ.

أـثـارـ عـلـىـ الـقـدـرـةـ عـلـىـ قـيـادـةـ الـمـركـبـاتـ وـاستـخـدـامـ الـآـلـاتـ ليـفـوـتـيـرـوـكـسـ لـيـسـ لـدـيـكـ أـيـ أـثـارـ عـلـىـ قـيـادـةـ الـمـركـبـاتـ وـاستـخـدـامـ الـآـلـاتـ

تحـتـويـ هـذـهـ النـشـرـةـ:

1- ماـهـوـ ليـفـوـتـيـرـوـكـسـ قـرـصـ قـابـلـ لـلـقـطـعـ وـمـاـهـيـ حـالـاتـ اـسـتـعـمالـهـ؟

2- مـاـهـيـ الـمـعـلـومـاتـ الـوـاجـبـ مـعـرـفـتـهـاـ قـبـلـ اـسـتـعـمالـ ليـفـوـتـيـرـوـكـسـ قـرـصـ

قـابـلـ لـلـقـطـعـ؟

3- مـاـهـيـ طـرـيقـةـ اـسـتـعـمالـ ليـفـوـتـيـرـوـكـسـ قـرـصـ قـابـلـ لـلـقـطـعـ؟

4- مـاـهـيـ التـاثـيرـاتـ غـيرـ الـمـرـغـوبـةـ الـمـحـتمـلـةـ؟

5- مـاـهـيـ طـرـيقـةـ حـفـظـ ليـفـوـتـيـرـوـكـسـ قـرـصـ قـابـلـ لـلـقـطـعـ؟

6- مـحـتـوىـاتـ الـعـلـىـةـ وـمـعـلـومـاتـ أـخـرـىـ

1- ماـهـوـ ليـفـوـتـيـرـوـكـسـ قـرـصـ قـابـلـ لـلـقـطـعـ وـمـاـهـيـ حـالـاتـ اـسـتـعـمالـهـ؟

الـصـنـفـ الصـيـدـلـانـيـ الـعـلـاجـيـ

هـذـاـ دـوـاءـ هـرـمـونـةـ دـرـقـيـةـ

دوـاعـيـ الـاسـتـعـمالـ

LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale

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, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été donné par votre pharmacien. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur mal-être sont très faibles.
- Si vous ressentez des effets indésirables, contactez votre pharmacien.



Le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur mal-être sont très faibles.

z-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet secondaire. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

9
L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Sans objet.

3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale

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, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été donné par votre pharmacien. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur mal-être sont très faibles.
- Si vous ressentez des effets indésirables, contactez votre pharmacien.



Le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur mal-être sont très faibles.

z-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet secondaire. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

9
L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Sans objet.

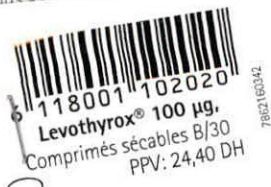
3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale

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, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été donné par votre pharmacien. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur mal-être sont très faibles.
- Si vous ressentez des effets indésirables, contactez votre pharmacien.



Le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur mal-être sont très faibles.

z-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet secondaire. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

9
L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Sans objet.

3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?