

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR 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.

Biologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Rééducation :

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

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

Dentaire :

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

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

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



MUPRAS

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

Déclaration de Maladie

N° P19- 062746

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 839 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : RAHMOUNE EP ZIDANI FATNA

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 05 22 28 70 12 Total des frais engagés : 0 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Dr. Abdesslam SEBTI

Cardiologue

33, Rue du Général de Gaulle Jouvencell
Bordj Boumerdes Casablanca
Tél: 05 22 44 75 83-05 22 31 57 70

Cachet du médecin :

Date de consultation : 02/1/21

Nom et prénom du malade : RAHMOUNE Fatma Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : HTA - Diabète - Derm

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 : Casa Le : 02/01/21

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
22/1/21	G. H. F. C. C.			Dr. Abdelhak FBT Carmellogue 33, Rue du 12, 1er étage, Sidi Boumedien Bd 11, 1er étage, Sidi Boumedien Tél: 0522 27 70 01 / 27 70 02 / 27 70 03 / 27 70 04 / 27 70 05 / 27 70 06 / 27 70 07 / 27 70 08 / 27 70 09 / 27 70 10 / 27 70 11 / 27 70 12 / 27 70 13 / 27 70 14 / 27 70 15 / 27 70 16 / 27 70 17 / 27 70 18 / 27 70 19 / 27 70 20 / 27 70 21 / 27 70 22 / 27 70 23 / 27 70 24 / 27 70 25 / 27 70 26 / 27 70 27 / 27 70 28 / 27 70 29 / 27 70 30 / 27 70 31 / 27 70 32 / 27 70 33 / 27 70 34 / 27 70 35 / 27 70 36 / 27 70 37 / 27 70 38 / 27 70 39 / 27 70 40 / 27 70 41 / 27 70 42 / 27 70 43 / 27 70 44 / 27 70 45 / 27 70 46 / 27 70 47 / 27 70 48 / 27 70 49 / 27 70 50 / 27 70 51 / 27 70 52 / 27 70 53 / 27 70 54 / 27 70 55 / 27 70 56 / 27 70 57 / 27 70 58 / 27 70 59 / 27 70 60 / 27 70 61 / 27 70 62 / 27 70 63 / 27 70 64 / 27 70 65 / 27 70 66 / 27 70 67 / 27 70 68 / 27 70 69 / 27 70 70 / 27 70 71 / 27 70 72 / 27 70 73 / 27 70 74 / 27 70 75 / 27 70 76 / 27 70 77 / 27 70 78 / 27 70 79 / 27 70 80 / 27 70 81 / 27 70 82 / 27 70 83 / 27 70 84 / 27 70 85 / 27 70 86 / 27 70 87 / 27 70 88 / 27 70 89 / 27 70 90 / 27 70 91 / 27 70 92 / 27 70 93 / 27 70 94 / 27 70 95 / 27 70 96 / 27 70 97 / 27 70 98 / 27 70 99 / 27 70 100

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE ARESKI A. ARESKI, Pharmacien Boulevard de la République, N° 59 Alger 16, Algérie Tél: 85 42 10 10 - Casablanca	22/01/21	1874,80 DH

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan

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 COEFFICIENT MASTICATOIRE

	H	
25533412	21433552	
00000000	00000000	
D		G
00000000	00000000	
35533411	11433553	
	B	

[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

		COEFFICIENT DES TRAVAUX
		MONTANTS DES SOINS
		DATE DU DEVIS
		DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

عيادة تشخيص واستكشاف أمراض القلب والسرلين Cabinet de Consultation et d'Exploration Cardio Vasculaire

Dr. Abdesselam SEBTI
Cardiologue
Diplôme de la Faculté de Médecine
de Toulouse - France



الدكتور عبد السلام السبتي
اختصاصي في أمراض القلب
خريج كلية الطب ببولوز - فرنسا

PHARMACIE ARESKI
ARRESKI Youssef
Docteur en Pharmacie
May Amal - Rue 8 N° 59
Tél : 85.32.10 - Casablanca

Casablanca, le

22.1.21

RAH MOONE Fatha

$$37,00 \times 2 = 74,00$$

Amor 1w

$$53,00 \times 3 = 159,00$$

Nibnel 6,

$$207,00 \times 3 = 621,00$$

Triciter 10

27,70

Conduite 10

36,70

Proxol 6,

$$180,00 \times 3 = 540,00$$

Fluoxet 2

$$45,20 \times 2 = 90,40$$

Calcium 10

52,40

S muta

123,60

Drax 40

150,00

Calcium 10



PHARMACIE ARESKI
ARRESKI Youssef
Docteur en Pharmacie
May Amal - Rue 8 N° 59
Tél : 85.32.10 - Casablanca

PHARMACIE ARESKI
ARRESKI Youssef
Docteur en Pharmacie
May Amal - Rue 8 N° 59
Tél : 85.32.10 - Casablanca

Dr. Abdesslam SEBTI
Cardiologue

33, Rue du Commerce (ex Soldat Jouvencel)
Bd 11 Janvier - Casablanca

05 22 44 75 81 / 05 22 31 57 70 - الهاتف : ع : 05 22 44 75 81 / 05 22 31 57 70
33, Rue du Yamen (ex Soldat Jouvencel) - Bd. 11 Janvier - Casablanca - Tél. : C. : 05 22 44 75 81/05 22 31 57 70

smecta® orange-vanille

LOT : 20E024
PER : 04 2023

SMECTA ORANGE VANILLE
36 SACHET B30

P.P.V : 52DH40



suspension buvable en sachet

int de prendre ce
tions importantes pour

en suivant
ans cette notice ou par

votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- 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.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que SMECTA 3 g ORANGE-VANILLE, poudre pour suspension buvable en sachet et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SMECTA 3 g ORANGE-VANILLE, poudre pour suspension buvable en sachet ?
3. Comment prendre SMECTA 3 g ORANGE-VANILLE, poudre pour suspension buvable en sachet ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver SMECTA 3 g ORANGE-VANILLE, poudre pour suspension buvable en sachet ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE SMECTA 3 g ORANGE-VANILLE, poudre pour suspension buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : AUTRES ADSORBANTS INTESTINAUX - code ATC : A07BC05.

Ce médicament contient une substance active : la diosmectite. La diosmectite est une argile naturelle purifiée qui couvre la muqueuse digestive.

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- De la diarrhée aiguë chez l'enfant de plus de 2 ans en complément de la réhydratation orale, et chez l'adulte ;
- De la diarrhée chronique (de longue durée) chez l'adulte ;
- Des douleurs liées à des maladies fonctionnelles de l'intestin chez l'adulte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE

PRENDRE SMECTA 3 g ORANGE-VANILLE, poudre pour suspension buvable en sachet ?

Ne prenez jamais SMECTA 3 g ORANGE-VANILLE, poudre pour suspension buvable en sachet :

- Si vous êtes allergique à la diosmectite ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

Avertissements et précautions

Chez le nourrisson et l'enfant de moins de 2 ans : SMECTA ne doit pas être utilisé.

Chez l'enfant de plus de 2 ans : SMECTA doit être utilisé uniquement le traitement de la diarrhée aiguë (7 jours maximum), en association avec l'administration précoce d'un soluté de réhydratation orale (SRO). Toute utilisation chronique de SMECTA doit être évitée.

Chez l'adulte : L'utilisation prolongée ou répétée de SMECTA n'est pas recommandée sans avis médical.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre SMECTA 3 g ORANGE-VANILLE :

- Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres (le médicament contient deux sucres (le glucose et le saccharose)). L'utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).
 - Si vous avez des antécédents de constipation sévère.
- Consultez votre médecin :
- En cas de diarrhée aiguë, si vos symptômes ne s'améliorent pas ou s'aggravent après 3 jours de traitement.
 - Si vos douleurs digestives sont associées à une fièvre ou à des vomissements.

Ce médicament contient de petites quantités d'éthanol (alcool) inférieures à 100 mg par dose journalière.

Enfants

SMECTA est réservé à l'enfant de plus de 2 ans, pour le traitement de la diarrhée aiguë. Il doit être administré en association avec l'administration précoce d'un soluté de réhydratation orale (SRO) afin d'éviter la déshydratation. La durée de traitement ne doit pas dépasser 7 jours.

Mesures diététiques supplémentaires

Ce traitement est un complément des règles diététiques :

- Se réhydrater par des boissons abondantes, salées ou sucrées, afin de compenser les pertes de liquide dues à la diarrhée (la ration quotidienne moyenne en eau de l'adulte est de 2 litres),
- Continuer de s'alimenter pendant la diarrhée, en excluant certains aliments, particulièrement les légumes et fruits crus, les légumes verts, les plats épicés, ainsi que les aliments ou boissons glacés,
- En privilégiant les viandes grillées, le riz.

Autres médicaments et SMECTA 3 g ORANGE-VANILLE, poudre pour suspension buvable en sachet

La prise de ce médicament peut diminuer l'absorption des autres médicaments ingérés simultanément. Aucun médicament ne doit être pris au même moment que SMECTA 3 g ORANGE-VANILLE.

Vous devez espacer la prise de SMECTA 3 g ORANGE-VANILLE de celle d'un autre médicament de plus de 2 heures, si possible.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Grossesse et allaitement

SMECTA 3 g ORANGE-VANILLE n'est pas recommandé pendant la grossesse et l'allaitement.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune étude sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'a été réalisée. Toutefois, l'effet attendu est nul ou négligeable.

...pompes à protons, (par exemple : lansoprazole, lansoprazole, rabéprazole, oméprazole),

- si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (utilisé dans le traitement du VIH) et de l'atazanavir.

Si vous avez des doutes, si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant toute administration d'INEXIUM 40 mg, comprimé gastro-résistant.

Faites attention avec INEXIUM 40 mg, comprimé gastro-résistant :

- si vous avez des problèmes hépatiques sévères.
- si vous avez des problèmes rénaux sévères.

Parlez en à votre médecin ou votre pharmacien avant toute administration d'INEXIUM 40 mg, comprimé gastro-résistant.

INEXIUM 40 mg, comprimé gastro-résistant peut masquer des symptômes d'autres maladies. Si vous prenez INEXIUM 40 mg, comprimé gastro-résistant, vous devez informer immédiatement votre médecin si :

- vous perdez du poids sans raison et vous avez des problèmes pour avaler,
- vous avez des douleurs à l'estomac ou une indigestion,
- vous vomissez de la nourriture ou du sang,
- si vous avez des selles noires teintées de sang.

En cas de prescription d'un traitement « à la demande » en fonction des besoins, vous devez contacter votre médecin si les symptômes persistent ou se modifient.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons tel que INEXIUM 40 mg, comprimé gastro-résistant, en particulier sur une période supérieure à un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque d'ostéoporose).

Utilisation d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou pharmacien. INEXIUM 40 mg, comprimé gastro-résistant peut interagir sur le fonctionnement d'autres médicaments.

Vous ne devez pas prendre INEXIUM si vous prenez le médicament

- nelfinavir (utilisé dans le traitement du VIH).

Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez suivants :

- atazanavir (utilisé dans le traitement du VIH) ;
- clopidogrel (utilisé pour prévenir la formation de caillots dans l
- erlotinib (utilisé dans le traitement du cancer) ;
- kétoconazole, itraconazole ou voriconazole, (utilisés dans le traitement des infections fongiques)

SYNTHEMEDIC
22 rue audouert brou al aouam roches
noires casablanca
INEXIUM



40 mg Cpr OR
Boîte 14
6411/50MP/21/NRQ P.P.V. : 123,60 DH
6 118001 020607



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



CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants

Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se dissout que dans l'intestin grêle. C'est pour cette raison que CardioAspirine ménage la muqueuse gastrique.

CardioAspirine ne doit être pris que selon la prescription du médecin.

CardioAspirine est indiqué pour :

- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur les artères coronaires (pontage et suppression d'une sténose des artères coronaires);
- la prévention des attaques cérébrales, suite à l'apparition de signes précurseurs (accidents ischémiques transitoires, AIT);
- la prévention des thromboses artérielles (caillots sanguins dans les vaisseaux infarctus (prophylaxie secondaire de l'infarctus);
- la prévention de l'infarctus du myocarde chez les patients chez lesquels le médecin évalue. Les affections concomitantes telles que hypertension artérielle, diabète élevés, doivent également être traitées. De plus, il faut arrêter de fumer;
- le traitement de l'angine de poitrine instable;
- le traitement de l'infarctus du myocarde aigu;
- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur des vaisseaux;



GLUCOPHAGE 500 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé
Chlorhydrate de metformine

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'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A10BA02

Indications thérapeutiques :

Glucophage contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il

appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

Lorsque vous avez du diabète, votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline ou votre corps n'est pas capable d'utiliser correctement l'insuline qu'il produit. Cela aboutit à un taux de glucose élevé dans votre sang. Glucophage aide à faire baisser votre taux de glucose sanguin jusqu'à un niveau aussi normal que possible.

Si vous êtes un adulte en surpoids, la prise de Glucophage à long terme permet également d'aider à limiter les risques de complications associées au diabète. Glucophage est associé à une stabilité pondérale ou une modeste perte de poids.

Glucophage est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin. Il est particulièrement utile chez les patients en surpoids. Les patients adultes pourront prendre Glucophage seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline).

Les enfants de 10 ans et plus et les adolescents pourront prendre Glucophage seul ou avec l'insuline.

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

Contre-indications :

Ni ne prenez jamais GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez des problèmes hépatiques
- Si vous souffrez d'une détérioration sévère de la fonction rénale
- Si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hyperglycémie sévère (taux élevés de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir « Risque d'acidose lactique » ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou si votre haleine présente une odeur fruitée inhabituelle
- Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomé plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères causent parfois une acidose lactique.

interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous devez recevoir ou non un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique

Glucophage peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactique », en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique augmente également en cas de diabète mal contrôlé, d'infections graves, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool, de déshydratation (voir informations complémentaires ci-dessous), de problèmes au foie et toutes autres affections médicales pour lesquelles une partie du corps reçoit un apport réduit en oxygène (les maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si l'un de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des instructions supplémentaires.

Arrêt de prendre Glucophage pendant une courte période si vous souffrez d'une affection susceptible d'être associée à une déshydratation (perte importante de liquides corporels) tels que vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous buvez moins de liquides que d'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.

Arrêt de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous présentez les symptômes d'une acidose lactique, car cette affection peut entraîner un coma.

Les symptômes de l'acidose lactique comprennent :

- vomissements
- maux d'estomac (douleurs abdominales)
- crampes musculaires
- sensation générale de malaise associée à une grande fatigue
- difficultés à respirer
- diminution de la température corporelle et du rythme cardiaque

L'acidose lactique est une urgence médicale qui doit être traitée à l'hôpital.

Si vous devez subir une opération chirurgicale importante, arrêtez de prendre Glucophage au moment de l'opération et pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre votre traitement par Glucophage.

Glucophage à lui seul ne provoque pas d'hyperglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible).

Dépendant, si vous prenez Glucophage en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémifiants, les médicaments, les méglitides), il y a un risque d'hyperglycémie. Si vous ressentez 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. Pendant votre traitement par Glucophage, votre médecin contrôlera votre fonction rénale au moins une fois par an ou plus fréquemment si vous êtes âgé(e) et/ou si votre fonction rénale s'est détériorée.

Enfants : Sans objet.

Liste des excipients à effet notoire : Sans objet.

Interactions :

Autres médicaments et GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

Si vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant de l'iode, par exemple, pour une radiographie ou un scanner, vous devez arrêter de prendre Glucophage avant ou au moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre la prise de votre traitement par Glucophage.

Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devrez peut-être passer plus fréquemment des tests de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de Glucophage. Il est particulièrement important de signaler les médicaments suivants :

- Les médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques).
- Des médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la COX-2, tels que l'ibuprofène et le célécoxib).
- Certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'ECA et antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II).
- 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).
- Les médicaments qui peuvent modifier la quantité de Glucophage dans le sang, en particulier si vous avez une fonction rénale réduite (comme le verapamil, la rifampicine, la cimétidine, le dolutégravir, la ranitidine, le triméthoprim, le vandetanib, l'isavuconazole, le cizolindol et l'olaparib).
- Autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.

GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé avec de l'alcool :

Éviter une consommation excessive d'alcool pendant la prise de Glucophage, car cela peut augmenter le risque d'acidose lactique (voir la rubrique « Avertissements et précautions »).

Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

Grossesse et allaitement :

Pendant la grossesse, vous avez besoin d'insuline pour traiter votre diabète. Informez votre médecin si vous êtes enceinte, pensez l'être ou prévoyez de l'être, afin qu'elle puisse modifier votre traitement. Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

45120

GLUCOPHAGE 500 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé
Chlorhydrate de metformine

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'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A10BA02

Indications thérapeutiques :

Glucophage contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.
L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

Lorsque vous avez du diabète, votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline ou votre corps n'est pas capable d'utiliser correctement l'insuline qu'il produit. Cela aboutit à un taux de glucose élevé dans votre sang. Glucophage aide à faire baisser votre taux de glucose sanguin jusqu'à un niveau aussi normal que possible.

Si vous êtes un adulte en surpoids, la prise de Glucophage à long terme permet également d'aider à limiter les risques de complications associées au diabète. Glucophage est associé à une stabilité pondérale ou une modeste perte de poids.

Glucophage est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin. Il est particulièrement utile chez les patients en surpoids. Les patients adultes pourront prendre Glucophage seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline).

Les enfants de 10 ans et plus et les adolescents pourront prendre Glucophage seul ou avec l'insuline.

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

Contre-indications :

Ni ne prenez jamais GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez des problèmes hépatiques
- Si vous souffrez d'une détérioration sévère de la fonction rénale
- Si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hyperglycémie sévère (taux élevés de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir « Risque d'acidose lactique » ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou si votre haleine présente une odeur fruitée inhabituelle
- Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomé plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères causent parfois une acidose lactique.

interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous devez recevoir ou non un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique

Glucophage peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactique », en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique augmente également en cas de diabète mal contrôlé, d'infections graves, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool, de déshydratation (voir informations complémentaires ci-dessous), de problèmes au foie et toutes autres affections médicales pour lesquelles une partie du corps reçoit un apport réduit en oxygène (les maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si l'un de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des instructions supplémentaires.

Arrêt de prendre Glucophage pendant une courte période si vous souffrez d'une affection susceptible d'être associée à une déshydratation (perte importante de liquides corporels) tels que vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous buvez moins de liquides que d'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.

Arrêt de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous présentez les symptômes d'une acidose lactique, car cette affection peut entraîner un coma.

Les symptômes de l'acidose lactique comprennent :

- vomissements
- maux d'estomac (douleurs abdominales)
- crampes musculaires
- sensation générale de malaise associée à une grande fatigue
- difficultés à respirer
- diminution de la température corporelle et du rythme cardiaque

L'acidose lactique est une urgence médicale qui doit être traitée à l'hôpital.

Si vous devez subir une opération chirurgicale importante, arrêtez de prendre Glucophage au moment de l'opération et pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre votre traitement par Glucophage.

Glucophage à lui seul ne provoque pas d'hyperglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Glucophage en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémifiants, les diurétiques, les méglitinides), il y a un risque d'hyperglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hyperglycémie, 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. Pendant votre traitement par Glucophage, votre médecin contrôlera votre fonction rénale au moins une fois par an ou plus fréquemment si vous êtes âgé(e) et/ou si votre fonction rénale s'est détériorée.

Enfants : Sans objet.

Liste des excipients à effet notoire : Sans objet.

Interactions :

Autres médicaments et GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

Si vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant de l'iode, par exemple, pour une radiographie ou un scanner, vous devez arrêter de prendre Glucophage avant ou au moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre la prise de votre traitement par Glucophage.

Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devrez peut-être passer plus fréquemment des tests de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de Glucophage. Il est particulièrement important de signaler les médicaments suivants :

- Les médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques).
- Des médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la COX-2, tels que l'ibuprofène et le célécoxib).
- Certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'ECA et antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II).
- 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).
- Les médicaments qui peuvent modifier la quantité de Glucophage dans le sang, en particulier si vous avez une fonction rénale réduite (comme le verapamil, la rifampicine, la cimétidine, le dolutégravir, la ranitidine, le triméthoprim, le vandetanib, l'isavuconazole, le cizololol et l'olaparib).
- Autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.

GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé avec de l'alcool :

Éviter une consommation excessive d'alcool pendant la prise de Glucophage, car cela peut augmenter le risque d'acidose lactique (voir la rubrique « Avertissements et précautions »).

Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

Grossesse et allaitement :

Pendant la grossesse, vous avez besoin d'insuline pour traiter votre diabète. Informez votre médecin si vous êtes enceinte, pensez l'être ou prévoyez de l'être, afin qu'elle puisse modifier votre traitement. Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

45120

FLUOXET® 20 mg, gélules fluoxétine

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 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 FLUOXET 20 mg, gélules et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FLUOXET 20 mg, gélules ?
3. Comment prendre FLUOXET 20 mg, gélules ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver FLUOXET 20 mg, gélules ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

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

Classe pharmacothérapeutique - code ATC: N06AB03

FLUOXET 20 mg, gélules, contient une substance active, la fluoxétine, et fait partie d'un groupe de médicaments appelés antidépresseurs inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine (ISRS).

Ce médicament vous a été prescrit pour traiter :

Chez l'adulte :

- soit un épisode dépressif,
- soit des troubles obsessionnels compulsifs,
- soit la boulimie : FLUOXET est utilisé en complément d'une psychothérapie pour la diminution de la fréquence des crises de boulimie, des vomissements ou de la prise de laxatifs.

Chez l'enfant âgé de 8 ans et plus et l'adolescent :

- Un épisode dépressif modéré à sévère qui ne répond pas à une prise en charge psychothérapeutique après 4 à 6 semaines. Chez les enfants et adolescents présentant un épisode dépressif modéré à sévère, FLUOXET ne devrait être proposé qu'en association avec une prise en charge psychothérapeutique.

Comment FLUOXET fonctionne

Tout le monde possède dans son cerveau une substance appelée sérotonine. Les personnes qui sont déprimées, qui souffrent de troubles obsessionnels compulsifs ou de boulimie ont des taux moins élevés de sérotonine que les autres. Le fonctionnement de FLUOXET et des autres ISRS n'est pas totalement expliqué mais ils pourraient aider à augmenter le taux de sérotonine dans le cerveau. Traiter ces maladies est important pour vous aider à vous sentir mieux. Si elle n'est pas traitée, votre maladie peut ne pas disparaître, peut s'aggraver et être plus difficile à soigner.

Il est possible qu'il soit nécessaire que vous suiviez votre traitement pendant plusieurs semaines ou plusieurs mois afin de s'assurer que les symptômes disparaissent.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FLUOXET 20 mg, gélules ?

Ne prenez jamais FLUOXET 20 mg, gélules :

- Si vous êtes allergique à la fluoxétine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6. Si vous développez une éruption cutanée ou d'autres réactions allergiques (telles que démangeaisons, un gonflement des lèvres ou du visage, ou un essoufflement), arrêtez tout de suite les gélules et contactez votre médecin immédiatement.

- Si vous prenez d'autres médicaments sélectifs et irréversibles de la même classe (IMAO) ou d'autres médicaments susceptibles de réactions graves avec des dépressions).

Le traitement par FLUOXET ne doit pas être interrompu sans avis médical. L'IMAO non sélectif et irréversible ne doit pas être pris en association avec FLUOXET. Ne prenez aucun IMAO non sélectif et irréversible après l'arrêt de votre traitement ou après une longue durée et/ou à des intervalles de temps plus long.

- Si vous prenez du métoprolol (pour l'hypertension) ou d'autres médicaments augmentant le risque que votre cœur arrête de battre. Faites attention avec FLUOXET : Adressez-vous à votre médecin pour savoir si vous pouvez prendre ces médicaments.
- Problèmes cardiaques.
- Début de fièvre, spasme musculaire, troubles mentaux tels que confusion, irritabilité, syndrome appelé « syndrome sérotoninergique ». Bien que ce syndrome n'apparaisse pas toujours, contactez votre médecin immédiatement si vous le remarquez. Il pourrait devoir être arrêté.
- Manie ou antécédents de manie : votre médecin immédiatement, il pourra vous prescrire un traitement approprié.
- Antécédent d'anomalies de la saignement inhabituel.
- Prise de médicaments qui agissent sur le système nerveux central (médicaments et FLUOXET 20 mg, gélules).
- Convulsions ou antécédents d'épilepsie : contactez votre médecin pour constater que la fréquence des crises diminue, il pourra arrêter le traitement.
- Electroconvulsivothérapie en cours.
- Traitement en cours par le tamoxifène : contactez votre médecin pour voir la rubrique « Autres médicaments ».
- Impatience, impossibilité de rester assis ou debout, augmentation des doses de FLUOXET.
- Diabète : votre médecin pour l'ajustement de votre traitement.
- Maladie du foie : votre médecin pour l'ajustement de votre traitement.
- Rythme cardiaque faible au repos ou en cas de carence en sel suite à des diarrhées, utilisation de traitements diurétiques.
- Traitement en cours par diurétique.
- Glaucome (augmentation de la pression intra-oculaire).
- Idées suicidaires et aggravation de ces idées.
- Si vous souffrez de dépression et/ou avez des idées d'auto-agression (des manifestations peuvent être majorées par ce type de médicament met du temps à agir). Vous êtes particulièrement susceptible aux idées suicidaires.
- Si vous avez déjà eu des idées suicidaires.
- Si vous êtes un jeune adulte. Le comportement suicidaire était accru avant une maladie psychiatrique et traitée.
- En cas de survenue d'idées suicidaires, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.
- Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou par un psychologue. Vous êtes dépressif ou que vous souffrez de cette notice. Vous pouvez lui demander de vous aider à gérer votre dépression ou votre anxiété s'aggrave.

Enfants et adolescents

Enfants et adolescents de 8 à 18 ans

Les patients de moins de 18 ans qui ont tenté de se suicider, pensées agressives, comportement d'opposition, ou d'autres symptômes de dépression de médicaments. FLUOXET ne doit pas être pris par les enfants de 8 à 18 ans que dans le cadre du traitement d'une dépression ou d'une association à une psychothérapie et sous surveillance médicale. Les données de sécurité d'emploi à la puberté, le développement

LOT 202521
EXP 10 2023
PPV 180.00

Fluoxet® 20 mg
30 gélules



FLUOXET® 20 mg, gélules fluoxétine

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 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 FLUOXET 20 mg, gélules et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FLUOXET 20 mg, gélules ?
3. Comment prendre FLUOXET 20 mg, gélules ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver FLUOXET 20 mg, gélules ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

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

Classe pharmacothérapeutique - code ATC: N06AB03

FLUOXET 20 mg, gélules, contient une substance active, la fluoxétine, et fait partie d'un groupe de médicaments appelés antidépresseurs inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine (ISRS).

Ce médicament vous a été prescrit pour traiter :

Chez l'adulte :

- soit un épisode dépressif,
- soit des troubles obsessionnels compulsifs,
- soit la boulimie : FLUOXET est utilisé en complément d'une psychothérapie pour la diminution de la fréquence des crises de boulimie, des vomissements ou de la prise de laxatifs.

Chez l'enfant âgé de 8 ans et plus et l'adolescent :

- Un épisode dépressif modéré à sévère qui ne répond pas à une prise en charge psychothérapeutique après 4 à 6 semaines. Chez les enfants et adolescents présentant un épisode dépressif modéré à sévère, FLUOXET ne devrait être proposé qu'en association avec une prise en charge psychothérapeutique.

Comment FLUOXET fonctionne

Tout le monde possède dans son cerveau une substance appelée sérotonine. Les personnes qui sont déprimées, qui souffrent de troubles obsessionnels compulsifs ou de boulimie ont des taux moins élevés de sérotonine que les autres. Le fonctionnement de FLUOXET et des autres ISRS n'est pas totalement expliqué mais ils pourraient aider à augmenter le taux de sérotonine dans le cerveau. Traiter ces maladies est important pour vous aider à vous sentir mieux. Si elle n'est pas traitée, votre maladie peut ne pas disparaître, peut s'aggraver et être plus difficile à soigner.

Il est possible qu'il soit nécessaire que vous suiviez votre traitement pendant plusieurs semaines ou plusieurs mois afin de s'assurer que les symptômes disparaissent.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FLUOXET 20 mg, gélules ?

Ne prenez jamais FLUOXET 20 mg, gélules :

- Si vous êtes allergique à la fluoxétine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6. Si vous développez une éruption cutanée ou d'autres réactions allergiques (telles que démangeaisons, un gonflement des lèvres ou du visage, ou un essoufflement), arrêtez tout de suite les gélules et contactez votre médecin immédiatement.

- Si vous prenez d'autres médicaments sélectifs et irréversibles de la même classe (IMAO) ou d'autres médicaments susceptibles de réactions graves avec les dépressions).

Le traitement par FLUOXET ne doit pas être interrompu sans avis médical. L'IMAO non sélectif et irréversible ne doit pas être pris en association avec FLUOXET. Ne prenez aucun IMAO non sélectif et irréversible après l'arrêt de votre traitement. Une longue durée et/ou à des intervalles de temps plus long.

- Si vous prenez du métoprolol (pour l'hypertension) ou d'autres médicaments augmentant le risque que votre cœur arrête de battre. Faites attention avec FLUOXET : Adressez-vous à votre médecin pour la prise de FLUOXET 20 mg, gélules dans les situations suivantes :
- Problèmes cardiaques,
- Début de fièvre, spasme musculaire,
- Troubles mentaux tels que confusion, irritabilité, syndrome appelé « syndrome sérotoninergique ». Bien que ce syndrome n'apparaisse pas toujours, contactez votre médecin immédiatement si vous pensez que vous pourriez avoir besoin d'être arrêté.
- Manie ou antécédents de manie : votre médecin immédiatement, il pourra vous prescrire un traitement approprié.
- Antécédent d'anomalies de la saignement inhabituel.
- Prise de médicaments qui agissent sur le système nerveux central (médicaments et FLUOXET 20 mg, gélules) :
- Convulsions ou antécédents d'épilepsie : consultez votre médecin car la fréquence des crises pourrait augmenter et le traitement par FLUOXET pourrait être arrêté.
- Electroconvulsivothérapie en cours :
- Traitement en cours par le tamoxifène : consultez votre médecin car la fréquence des crises pourrait augmenter et le traitement par FLUOXET pourrait être arrêté.
- Diabète : votre médecin pour l'ajustement de votre traitement.
- Maladie du foie : votre médecin pour l'ajustement de votre traitement.
- Rythme cardiaque faible au repos ou en cas de carence en sel suite à des diarrhées ou à l'utilisation de traitements diurétiques.
- Traitement en cours par diurétique.
- Glaucome (augmentation de la pression intra-oculaire) :
- Idées suicidaires et aggravation de ces idées.
- Si vous souffrez de dépression et/ou d'idées d'auto-agression (manifestations peuvent être majorées par ce type de médicament met du temps à agir). Vous êtes particulièrement susceptibles de réactions aux idées suicidaires suivantes :
- si vous avez déjà eu des idées suicidaires,
- si vous êtes un jeune adulte. Le comportement suicidaire était accru par une maladie psychiatrique et traité par un médicament psychiatrique. En cas de survenue d'idées suicidaires, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital. Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou par votre pharmacien. Vous êtes dépressif ou que vous souffrez de cette notice. Vous pouvez lui demander de vous aider à gérer votre dépression ou votre anxiété s'aggrave.

Enfants et adolescents

Enfants et adolescents de 8 à 18 ans

Les patients de moins de 18 ans qui ont tenté de se suicider, pensées agressives, comportement d'opposition, ou d'autres symptômes de dépression de médicaments. FLUOXET ne doit pas être pris par les enfants de 8 à 18 ans que dans le cadre du traitement d'une dépression ou d'une association à une psychothérapie et sous surveillance médicale. Les données de sécurité d'emploi à la puberté, le développement

LOT 202521
EXP 10 2023
PPV 180.00

Fluoxet® 20 mg
30 gélules



FLUOXET[®] 20 mg, gélules
fluoxétine

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 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 FLUOXET 20 mg, gélules et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FLUOXET 20 mg, gélules ?
3. Comment prendre FLUOXET 20 mg, gélules ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver FLUOXET 20 mg, gélules ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

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

Classe pharmacothérapeutique - code ATC: N06AB03

FLUOXET 20 mg, gélules, contient une substance active, la fluoxétine, et fait partie d'un groupe de médicaments appelés antidépresseurs inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine (ISRS).

Ce médicament vous a été prescrit pour traiter :

Chez l'adulte :

- soit un épisode dépressif,
- soit des troubles obsessionnels compulsifs,
- soit la boulimie : FLUOXET est utilisé en complément d'une psychothérapie pour la diminution de la fréquence des crises de boulimie, des vomissements ou de la prise de laxatifs.

Chez l'enfant âgé de 8 ans et plus et l'adolescent :

- Un épisode dépressif modéré à sévère qui ne répond pas à une prise en charge psychothérapeutique après 4 à 6 séances. Chez les enfants et adolescents présentant un épisode dépressif modéré à sévère, FLUOXET ne devrait être proposé qu'en association avec une prise en charge psychothérapeutique.

Comment FLUOXET fonctionne

Tout le monde possède dans son cerveau une substance appelée sérotonine. Les personnes qui sont déprimées, qui souffrent de troubles obsessionnels compulsifs ou de boulimie ont des taux moins élevés de sérotonine que les autres. Le fonctionnement de FLUOXET et des autres ISRS n'est pas totalement expliqué mais ils pourraient aider à augmenter le taux de sérotonine dans le cerveau. Traiter ces maladies est important pour vous aider à vous sentir mieux. Si elle n'est pas traitée, votre maladie peut ne pas disparaître, peut s'aggraver et être plus difficile à soigner.

Il est possible qu'il soit nécessaire que vous suiviez votre traitement pendant plusieurs semaines ou plusieurs mois afin de s'assurer que les symptômes disparaissent.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE FLUOXET 20 mg. gélules ?

Ne prenez jamais FLUOXET 20 mg, gélules :

- Si vous êtes allergique à la fluoxétine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6. Si vous développez une éruption cutanée ou d'autres réactions allergiques (telles que démangeaisons, un gonflement des lèvres ou du visage, ou un essoufflement), arrêtez tout de suite les gélules et contactez votre médecin immédi

- Si vous prenez d'autres médicaments sélectifs et irréversibles de la même classe, il est possible de réactions graves voire des dépressions).

Le traitement par FLUOXET ne
l'IMAO non sélectif et irréversible
Ne prenez aucun IMAO non sélectif
après l'arrêt de votre traitement
une longue durée et/ou à des
intervalles de temps plus long.

- Si vous prenez du métoprolol (pour l'hypertension) : l'augmentation du risque que votre cœur ait une arythmie.
- **Faites attention avec FLUOXET :**
- **Adressez-vous à votre médecin** si vous prenez :
 - mg, gélules dans les situations suivantes :
 - Problèmes cardiaques.
 - Début de fièvre, spasme musculaire, troubles mentaux tels que confusion, irritabilité, syndrome appelé « syndrome sérotoninergique ». Bien que ce syndrome n'apparaisse pas toujours, contactez votre médecin immédiatement. Il pourrait devoir être arrêté.
 - Manie ou antécédents de manie : contactez votre médecin immédiatement, il pourrait devoir être arrêté.
 - Antécédent d'anomalies de la coagulation ou de saignement inhabituel.
 - Prise de médicaments qui agissent sur le système nerveux central (médicaments et FLUOXET 20 mg, gélules).
 - Convulsions ou antécédents d'épilepsie.
- Constatez que la fréquence des crises diminue, il pourrait arrêter le traitement.
- Electroconvulsivothérapie en cours.
- Traitement en cours par le tamoxifène.
- Voir rubrique « **Autres médicaments** ».
- Impatiences, impossibilité de rester assis.
- Augmentation des doses de FLUOXET.
- Diabète : votre médecin pourrait devoir ajuster votre traitement.
- Antidiabétique autre.
- Maladie du foie : votre médecin pourrait devoir ajuster votre traitement.

- Rythme cardiaque faible au repos
- Carence en sel suite à des diarrhées
- l'utilisation de traitements diurétiques
- Traitement en cours par diurétique
- Glaucome (augmentation de la pression)

Idees suicidaires et aggravation

Si vous souffrez de dépression et/ou d'avoir des idées d'auto-agression (a manifestations peuvent être majorées ce type de médicament met du temps Vous êtes particulièrement susceptibles cas suivants :

- si vous avez déjà eu des idées suicidaires
- si vous êtes un jeune adulte. Le comportement suicidaire était alors associé à une maladie psychiatrique et traité en conséquence.
En cas de survenue d'idées suicidaires, **vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou aller directement à l'hôpital.** Vous pouvez aussi vous adresser à un professionnel de santé (psychologue, psychiatre, infirmier, etc.) ou à un service d'urgence (SAMU, 15).
Si vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'anxiété, consultez votre médecin. Cette notice, Vous pouvez lui en parler. Elle peut vous aider à mieux comprendre votre dépression ou votre anxiété s'agissant de votre comportement.

Enfants et adolescents

Enfants et adolescents de 8 à 18 :

Les patients de moins de 18 ans pris en charge par une tentative de suicide, pensées suicidaires, agressivité, comportement d'opposition, abus de médicaments, FLUOXET ne doit pas être prescrit à ces patients. Les données de sécurité d'emploi à 8 à 18 ans que dans le cadre du traitement de la dépression associée à une psychothérapie et de la bulimie. Les données de sécurité d'emploi à 18 ans et plus, la puberté, le développement.

LOT 202521
EXP 10 2023
PPV 180.00

Fluoxet[®] 20 mg
30 gélules.



MIBRAL 5 mg et 10 mg, comprimés en boîte de 30.

Amlodipine

Veillez lire attentivement

Gardez cette notice.
Si vous avez toute
médecin ou à vo
Ce médicament v
en cas de symptô
Si l'un des effets in
dans cette notice,

ce médicament.

l'informations à vot

quelqu'un d'autre, mêm

nable non mentionn

LOT: 193085 EXP: 02/22

PPV: 53DH00

E GROUP

1. Composition d

Composition qua

La substance activ

MIBRAL 5 mg

Bésilate d'amlo

Quantité corre

Pour un compr

MIBRAL 10 mg

Bésilate d'amlo

Quantité corres

Pour un compr

Composition quantitative en excipients :

Cellulose microcristalline, lactose monohydraté, amidon glycolate de sodium, stéarate de magnésium.

Excipients à effet notoire : Lactose

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

MIBRAL contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

3. Indications thérapeutiques :

MIBRAL est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal.

Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, MIBRAL agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

4. Posologie :

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

La posologie initiale recommandée de MIBRAL est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg de MIBRAL une fois par jour.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas MIBRAL avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Les comprimés de MIBRAL à 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles.

Il est important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

5. Contre-indications :

Ne prenez jamais MIBRAL, comprimé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus



MIBRAL 5 mg et 10 mg, comprimés en boîte de 30.

Amlodipine

Veillez lire attentivement

Gardez cette notice.
Si vous avez toute
médecin ou à vo
Ce médicament v
en cas de symptô
Si l'un des effets in
dans cette notice,

ce médicament.

l'informations à vot

quelqu'un d'autre, mêm

nable non mentionn

LOT: 193085 EXP: 02/22

PPV: 53DH00

1. Composition d

Composition qua

La substance activ

MIBRAL 5 mg

Bésilate d'amlo

Quantité corre

Pour un compr

MIBRAL 10 mg

Bésilate d'amlo

Quantité corres

Pour un compr

Composition quantitative en excipients :

Cellulose microcristalline, lactose monohydraté, amidon glycolate de sodium, stéarate de magnésium.

Excipients à effet notoire : Lactose

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

MIBRAL contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

3. Indications thérapeutiques :

MIBRAL est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal.

Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, MIBRAL agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

4. Posologie :

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

La posologie initiale recommandée de MIBRAL est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg de MIBRAL une fois par jour.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas MIBRAL avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Les comprimés de MIBRAL à 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles.

Il est important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

5. Contre-indications :

Ne prenez jamais MIBRAL, comprimé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus

Mibral®

30 comprimés



6 118000 420170

MIBRAL 5 mg et 10 mg, comprimés en boîte de 30.

Amlodipine

Veillez lire attentivement

Gardez cette notice.
Si vous avez toute
médecin ou à vo
Ce médicament v
en cas de symptô
Si l'un des effets in
dans cette notice,

ce médicament.

l'informations à vot

quelqu'un d'autre, mêm

nable non mentionn

LOT: 193085 EXP: 02/22

PPV: 53DH00

E GROUP

1. Composition d

Composition qua

La substance activ

MIBRAL 5 mg

Bésilate d'amlo

Quantité corre

Pour un compr

MIBRAL 10 mg

Bésilate d'amlo

Quantité corres

Pour un compr

Composition quantitative en excipients :

Cellulose microcristalline, lactose monohydraté, amidon glycolate de sodium, stéarate de magnésium.

Excipients à effet notoire : Lactose

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

MIBRAL contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

3. Indications thérapeutiques :

MIBRAL est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal.

Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, MIBRAL agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

4. Posologie :

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

La posologie initiale recommandée de MIBRAL est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg de MIBRAL une fois par jour.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas MIBRAL avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Les comprimés de MIBRAL à 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles.

Il est important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

5. Contre-indications :

Ne prenez jamais MIBRAL, comprimé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus



ATENOR® 100 mg

Comprimés sécables

Aténolol

Boîtes de 14 ; 28 ou 56

1. Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour vous.
2. Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
3. Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
4. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
5. Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou pharmacien.
6. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE ATENOR, Comprimés ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique BETA-BLOQUANT/SELECTIF.

Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un «bêta-bloquant». Il diminue certains effets, (dits effets bêta) du système sympathique de régulation cardiovasculaire. Ce médicament est préconisé dans les cas suivants:

- Hypertension artérielle,
- Prévention des crises douloureuses de l'angine de poitrine,
- Après un infarctus du myocarde,
- Certains troubles du rythme.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ATENOR?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Sans objet.

Contre-indications

Ne prenez jamais ATENOR :

- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives dans leurs formes sévères (formes sévères d'asthme et de maladie des bronches et des poumons avec encombrement),
- Insuffisance cardiaque non contrôlée par le traitement (défaillance des fonctions du cœur non contrôlées par le traitement),
- Choc cardiogénique (choc d'origine cardiaque),
- Bloc auriculo-ventriculaire des second et troisième degrés non appareillés (certains cas de troubles de la conduction cardiaque),
- Angor de Prinzmetal (dans les formes pures et en forme mixte (variété de crises d'angine de poitrine),
- Maladie du sinus (y compris bloc sino-auriculaire),
- Bradycardie importante (< 45 - 50 battements par minute) (trouble du rythme cardiaque),
- Phénomène de Raynaud et troubles artériels périphériques formes sévères (troubles circulatoires symétriques des membres inférieurs et troubles artériels périphériques dans les formes sévères),
- Phéochromocytome non traité (excroissance de la glande m. rénale sécrétant des substances provoquant une hypertension sévère),
- Hypotension (diminution de la pression artérielle),

- Hypersensibilité à l'Aténolol,
- Antécédent de réaction allergique),
- Allaitement,
- Association à la floctafénine (médicament du système d'autres médicaments).

Avertissements et précautions

Mises en garde spéciales

NE JAMAIS ARRÊTER BRUTALEMENT VOTRE MÉDECIN.

La prise de ce médicament est déconseillée avec le verapamil (médicaments p. d'autres médicaments).

Précautions d'emploi

Prévenir le médecin en cas d'insuffisance rénale, certaines maladies (Raynaud).

Si vous devez subir une intervention chirurgicale, vous devez prévenir votre médecin.

Autres médicaments et ATENOR

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Ce médicament NE DOIT PAS être pris avec la floctafénine (médicament de la douleur, système nerveux) (voir Contre-indications). Ce médicament DOIT ÊTRE EVITÉ avec le diltiazem ou le verapamil (médicaments p. garde spéciales).

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament obtenu sans ordonnance, consultez votre pharmacien.

Interactions avec les aliments

Sans objet.

Interactions avec les produits

alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse

En cas de besoin, ce médicament peut être utilisé. Si ce traitement est pris en fin de grossesse, le nouveau-né est nécessairement surveillé pour certains effets du traitement. Ce traitement est contre-indiqué. Demandez conseil à votre médecin avant de prendre tout médicament.

Sportifs

L'attention des sportifs est attirée sur le fait qu'un principe actif pouvant induire une baisse de la fréquence cardiaque lors des contrôles antidopage.

Effets sur l'aptitude à conduire de

Sans objet.

3. COMMENT PRENDRE ATENOR

Instructions pour un bon usage

Sans objet.

37,00



ATENOR® 100 mg

Comprimés sécables

Aténolol

Boîtes de 14 ; 28 ou 56

1. Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour vous.
2. Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
3. Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
4. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
5. Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou pharmacien.
6. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE ATENOR, Comprimés ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique BETA-BLOQUANT/SELECTIF.

Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un «bêta-bloquant». Il diminue certains effets, (dits effets bêta) du système sympathique de régulation cardiovasculaire. Ce médicament est préconisé dans les cas suivants:

- Hypertension artérielle,
- Prévention des crises douloureuses de l'angine de poitrine,
- Après un infarctus du myocarde,
- Certains troubles du rythme.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ATENOR?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Sans objet.

Contre-indications

Ne prenez jamais ATENOR :

- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives dans leurs formes sévères (formes sévères d'asthme et de maladie des bronches et des poumons avec encombrement),
- Insuffisance cardiaque non contrôlée par le traitement (défaillance des fonctions du cœur non contrôlées par le traitement),
- Choc cardiogénique (choc d'origine cardiaque),
- Bloc auriculo-ventriculaire des second et troisième degrés non appareillés (certains cas de troubles de la conduction cardiaque),
- Angor de Prinzmetal (dans les formes pures et en monothérapie (variété de crises d'angine de poitrine),
- Maladie du sinus (y compris bloc sino-auriculaire),
- Bradycardie importante (< 45 - 50 battements par minute) (trouble du rythme cardiaque),
- Phénomène de Raynaud et troubles artériels périphériques formes sévères (troubles circulatoires symétriques des membres inférieurs et troubles artériels périphériques dans les formes sévères),
- Phéochromocytome non traité (excroissance de la glande m. rénale sécrétant des substances provoquant une hypertension sévère),
- Hypotension (diminution de la pression artérielle),

- Hypersensibilité à l'Aténolol,
- Antécédent de réaction allergique),
- Allaitement,
- Association à la floctafénine (médicament du système d'autres médicaments).

Avertissements et précautions

Mises en garde spéciales

NE JAMAIS ARRÊTER BRUTALEMENT VOTRE MÉDECIN.

La prise de ce médicament est déconseillée avec le verapamil (médicaments p. d'autres médicaments).

Précautions d'emploi

Prévenir le médecin en cas d'insuffisance rénale, certaines maladies (Raynaud).

Si vous devez subir une intervention chirurgicale, vous devez prévenir votre médecin.

Autres médicaments et ATENOR

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Ce médicament NE DOIT PAS être pris avec la floctafénine (médicament de la douleur du système nerveux) (voir Contre-indications). Ce médicament DOIT ÊTRE EVITÉ avec le diltiazem ou le verapamil (médicaments de la douleur garde spéciales).

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament obtenu sans ordonnance, consultez votre pharmacien.

Interactions avec les aliments et boissons

Sans objet.

Interactions avec les produits naturels

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse

En cas de besoin, ce médicament peut être utilisé. Si ce traitement est pris en fin de grossesse, le nouveau-né est nécessairement surveillé pour certains effets du traitement. Ce traitement est contre-indiqué. Demandez conseil à votre médecin avant de prendre tout médicament.

Sportifs

L'attention des sportifs est attirée sur le fait qu'un principe actif pouvant induire une baisse de la fréquence cardiaque lors des contrôles antidopage.

Effets sur l'aptitude à conduire de véhicules et à utiliser des machines

Sans objet.

3. COMMENT PRENDRE ATENOR

Instructions pour un bon usage

Sans objet.

37,00



CELEBREX® gélule

Celécoxib 100 ou 200 mg

LISEZ ATTENTIVEMENT L'INTÉGRALITÉ DE CETTE NOTICE AVANT DE PRENDRE CE MÉDICAMENT.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

CELEBREX 100 mg, gélule

La substance active est le célécoxib (100 mg).

Les autres composants sont : lactose monohydraté, laurylsulfate de sodium, povidone K30, croscarmellose sodique, stéarate de magnésium.

Enveloppe de la gélule : gélatine, dioxyde de titane (E171), encre contenant de l'indigo bleu (E132).

CELEBREX 200 mg, gélule

La substance active est le célécoxib (200 mg).

Les autres composants sont : lactose monohydraté, laurylsulfate de sodium, povidone K30, croscarmellose sodique, stéarate de magnésium.

Enveloppe de la gélule : gélatine, dioxyde de titane (E171), encre contenant de l'oxyde ferrique (E172).

DANS QUEL CAS UTILISER CELEBREX ?

Ce médicament se présente sous forme de gélule. Boîte de 10 gélules ou 20 gélules.

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien (AINS). Par son mécanisme d'action, il fait partie des AINS inhibiteurs sélectifs de la cyclo-oxygénase-2 (COX-2). Il est indiqué, chez l'adulte (plus de 15 ans), pour soulager les signes et symptômes de l'arthrose et les signes et symptômes de la polyarthrite rhumatoïde, il est également indiqué dans le traitement des signes et symptômes de la spondylarthrite ankylosante.

NE PAS PRENDRE CELEBREX DANS LES CAS SUIVANTS :

antécédent d'allergie à l'un des constituants de ce médicament ou aux sulfamides, ulcère gastro-duodénal en cours, hémorragie gastro-intestinale, maladies inflammatoires de l'intestin, maladie grave du cœur, maladie grave du foie, maladie grave du rein, antécédents d'asthme ou d'allergie (rhinite, polypes dans le nez, brusque gonflement du visage et du cou, urticaire ou autres réactions allergiques) déclenchés par la prise d'aspirine ou d'anti-inflammatoires non stéroïdiens, y compris les inhibiteurs de la COX-2, grossesse ou femme susceptible d'être enceinte, en l'absence d'une contraception efficace (cf. chapitre "Grossesse -Allaitement"), allaitement. Le Celebrex est contre-indiqué chez les patients présentant une maladie cardiaque (telle qu'une angine de poitrine, un infarctus du myocarde ou une insuffisance cardiaque) ou une maladie cérébro-vasculaire (antécédent d'accident vasculaire cérébral ou d'accident ischémique transitoire).

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVEC CELEBREX :

Ce médicament est réservé à l'adulte (plus de 15 ans).

Le Celebrex® doit être utilisé avec prudence par les patients présentant des facteurs de risque cardiovasculaire, tel qu'une hypertension, un taux de cholestérol élevé, un diabète ou un tabagisme.

AVANT LE TRAITEMENT, PRÉVENIR VOTRE MÉDECIN : en cas d'antécédents digestifs (oesophagite, gastrite, ulcère de l'estomac ou de l'intestin anciens ou hémorragie digestive), en cas de maladie du cœur, du foie ou du rein, d'hypertension artérielle, d'œdème, de traitement par diurétique, en cas de traitement anti-agrégant plaquettaire ou anticoagulant concomitant (ex : aspirine à faible dose, warfarine, anticoagulants oraux), en cas d'infection, en cas d'intolérance au lactose [galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares)], en raison de la présence de lactose. En fonction de ces différents cas, votre médecin pourra être amené à vous suivre régulièrement et/ou à adapter, si nécessaire, la posologie de votre médicament. Il en est de même en fonction de votre âge.

AU COURS DU TRAITEMENT, ARRÊTER CELEBREX ET CONSULTER VOTRE MÉDECIN :

D'URGENCE en cas : d'hémorragie gastro-intestinale (selles noires ou sanglantes, vomissements sanglants), de symptômes pouvant évoquer une réaction allergique (gonflement du visage et du cou ou toute réaction cutanée), de symptômes respiratoires (essoufflement, toux, douleurs thoraciques ou augmentation des œdèmes), de symptômes de rétention d'eau (gonflement des membres inférieurs), de symptômes de rétention d'urine, de symptômes de rétention de bile (jaunissement de la peau, des yeux, des selles), de symptômes pouvant évoquer une réaction anaphylactique (gonflement du visage et du cou, urticaire ou autres réactions allergiques), de symptômes de rétention de sang (hématurie, hémorragie, sang dans les selles), de symptômes de rétention de bile (jaunissement de la peau, des yeux, des selles), de symptômes de rétention d'urine, de symptômes de rétention de bile (jaunissement de la peau, des yeux, des selles), de symptômes de rétention d'urine, de symptômes de rétention de bile (jaunissement de la peau, des yeux, des selles).

GROSSESSE - ALLAITEMENT :

Grossesse

L'utilisation de ce médicament est contre-indiquée en l'absence d'une contraception efficace. Les effets de ce médicament sur le fœtus ou le nouveau-né ne sont pas connus. Des conséquences graves sur votre enfant, suite à une exposition prénatale ou postnatale, ont été observées chez des animaux.

Lot.

Exp.

P.P.V :

09366087/4

TRIADEC®

1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg, 10 mg

Ramipril

sanofi aventis

ient de la lire
te question ne

207,00

TRIADEC® Protect® 10mg
30 Comprimés



pril 1,25 mg/comprimé.
..... 2,5 mg/comprimé.
..... 5 mg/comprimé.
ipril 10 mg/comprimé.
oxypropylméthylcellulose, amidon de maïs
istalline, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de
g), oxyde de fer rouge (pour TRIADEC® 5 mg).

PRESENTATIONS

s dosés à 1,25 mg, boîte de 30.

s dosés à 2,5 mg, boîte de 30.

s dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.

TRIADEC® Protect 10 mg : comprimés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

INDICATIONS

- Hypertension artérielle.
- Insuffisance cardiaque.
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffisance cardiaque après la phase aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste avec ou sans diabète.
- Début de néphropathie diabétique chez les patients souffrant de diabète du type II et d'hypertension artérielle.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose établie (avec ou sans diabète de type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, de l'accident vasculaire cérébral ou des décès cardiovasculaires.

CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de

TRIADEC®

1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg, 10 mg

Ramipril

sanofi aventis

ient de la lire
te question ne

207,00

TRIADEC® Protect® 10mg
30 Comprimés



pril 1,25 mg/comprimé.
..... 2,5 mg/comprimé.
..... 5 mg/comprimé.
ipril 10 mg/comprimé.
oxypropylméthylcellulose, amidon de maïs
istalline, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de
g), oxyde de fer rouge (pour TRIADEC® 5 mg).

PRESENTATIONS

s dosés à 1,25 mg, boîte de 30.

s dosés à 2,5 mg, boîte de 30.

s dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.

TRIADEC® Protect 10 mg : comprimés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

INDICATIONS

- Hypertension artérielle.
- Insuffisance cardiaque.
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffisance cardiaque après la phase aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste avec ou sans diabète.
- Début de néphropathie diabétique chez les patients souffrant de diabète du type II et d'hypertension artérielle.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose établie (avec ou sans diabète de type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, de l'accident vasculaire cérébral ou des décès cardiovasculaires.

CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de

TRIADEC®

1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg, 10 mg

Ramipril

sanofi aventis

ient de la lire
te question ne

207,00

TRIADEC® Protect® 10mg
30 Comprimés



pril 1,25 mg/comprimé.
..... 2,5 mg/comprimé.
..... 5 mg/comprimé.
ipril 10 mg/comprimé.
oxypropylméthylcellulose, amidon de maïs
istalline, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de
g), oxyde de fer rouge (pour TRIADEC® 5 mg).

PRESENTATIONS

s dosés à 1,25 mg, boîte de 30.

s dosés à 2,5 mg, boîte de 30.

s dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.

TRIADEC® Protect 10 mg : comprimés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

INDICATIONS

- Hypertension artérielle.
- Insuffisance cardiaque.
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffisance cardiaque après la phase aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste avec ou sans diabète.
- Début de néphropathie diabétique chez les patients souffrant de diabète du type II et d'hypertension artérielle.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose établie (avec ou sans diabète de type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, de l'accident vasculaire cérébral ou des décès cardiovasculaires.

CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de

