

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR TIVER LES RÉMBOURSEMENTS ET ÉVITER LES REJETS

## ditions 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.

## rmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

## diologie et Biologie :

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

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

## optique :

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

## éducation :

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

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

## entaire :

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

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

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

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

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

MUPRAS : 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- 067617

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1071 Société : RAM 62368

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☒ Autre :

Nom & Prénom : TOULAMA FARESS

Date de naissance : 14-10-51

Adresse : Rés AL BADR G.H.M. N° 8 APP3 / RAC

AL Qods Berrouca (Moroc)

Tél : 06 55 93 973 Total des frais engagés : #1891,40 # Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 17/02/2021

Nom et prénom du malade : TOULAMA FARESS Age :

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

Nature de la maladie : 1026h - 1026h - 1026h

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 : Casablanca Le : 17/02/2021

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
17 Fevr 2021	En		300 DM	

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	17/2/21	1591,40

# 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
		AM	PC	IM	IV	

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement 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	<b>DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE</b> <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div style="text-align: center;"> H  25533412  00000000  D  00000000  35533411 </div> <div style="text-align: center;"> H  21433552  00000000  G  00000000  11433553  B </div> </div> <p><b>(Création, remont, adjonction)</b> Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			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



**Dr. Hafid OUKHLIFT**

EX. MEDECIN CHEF DES F.A.R  
MEMBRE AFFILIÉ À LA SOCIÉTÉ FRANÇAISE  
ET EUROPÉENNE DE CARDIOLOGIE  
MEMBRE AFFILIÉ À LA SOCIÉTÉ FRANÇAISE  
DE L'HYPERTENSION ARTÉRIELLE  
CERTIFICAT DE LA FEDERATION  
INTERNATIONAL DU DIABETE ET DE U.E.M.S.  
ECHOGRAPHE  
ECG

**الدكتور حفيظ أوخليف**

طبيب رئيس سابقا بالقوات المسلحة الملكية  
عضو منتسب للجمعية الفرنسية  
و الأوروبية لأمراض القلب  
عضو منتسب للجمعية الفرنسية للضغط الشرياني  
شهادة من الجامعة الدولية لداء السكري و الإنجاب  
الأوروبي للأطباء الأخصائيين  
الكشف بالصدى (إكوغرافي)  
تخطيط القلب

Casablanca, le

17 Fevr 2021

N° FAS. 10101010



63,30x3

1 mg



10/2v

65,70x2

2 mg



1 mg

25,00x3

1 mg



Pharmacie AHL ALBADR  
DR. LAHLLOUBTIS  
Diplômée de la Faculté de Séville Espagne  
05 22 34 14 09

1 mg

1 mg



267100  
- Zvulox

79100

- Denm 2 Sep 1

44100

+ 78100

35100

diem

slang



CABINET MEDICAL  
Dr. OUKHLEF HAFID  
Dr. d'Etat en Médecine Générale  
20, Bd. d'Alger - Casablanca  
Tél. 05 22 30 28 28

1591140

Pharmacie AHL ALBADR  
Dr. LAHLOU BTISSAM  
Diplômée de la Faculté de SEVILLE ESPAGNE  
05 22 34 13 39





# CLOPIDOGREL GT® 75 mg comprimé pelliculé

## Clopidogrel

### COMPOSITION:

La substance active est:

Clopidogrel (DCI) ..... 75 mg  
(sous forme de clopidogrel bisulfate) : 97,86 mg

Les autres

Lactose ai

microcristi

Excipient

FORME I

Comprimé

Boîte de 10

CLASSE

CLOPIDO

antagrégant

dans le sang

une partie inférieure à celle des globules rouges et blancs, et qui s'agrégeant lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation, les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé thrombose).

### INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Clopidogrel est indiqué chez l'adulte dans la prévention des événements liés à l'athéromatose :

- Chez les patients souffrant d'un infarctus du myocarde (datant de quelques jours à moins de 35 jours), d'un accident vasculaire cérébral ischémique (datant de plus de 7 jours et de moins de 6 mois) ou d'une artériopathie oblitérante des membres inférieurs établie.

Chez les patients souffrants d'un syndrome coronaire aigu :

- Syndrome coronaire aigu sans sus-décalage du segment ST (angor instable ou infarctus du myocarde sans onde Q), y compris les patients bénéficiant d'une angioplastie coronaire avec pose de stent, en association à l'acide acétylsalicylique (AAS).

Infarctus du myocarde aigu avec sus-décalage du segment ST, en association à l'AAS chez les patients traités médicalement et éligibles à un traitement thrombolitique.

### CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais CLOPIDOGREL GT®, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au clopidogrel ou à l'un des autres composants contenus dans CLOPIDOGREL GT® ;
- Si vous avez une maladie actuellement responsable d'un saignement tel qu'un ulcère de l'estomac ou un saignement dans le cerveau ;

Si vous souffrez d'insuffisance hépatique sévère ;

Si vous pensez être dans l'un de ces cas ou en cas de doute, consultez votre médecin avant de prendre CLOPIDOGREL GT®.

### PRÉCAUTIONS D'EMPLOI; MISES EN GARDE SPÉCIALES

Faites attention avec CLOPIDOGREL GT®, comprimé pelliculé :

Si l'une des situations mentionnées ci-dessous s'applique à votre cas, vous devez en avertir votre médecin avant de prendre CLOPIDOGREL GT® :

- Si vous avez un risque hémorragique tel que :
- Une maladie qui peut provoquer un saignement interne (comme un ulcère de l'estomac),
- Des troubles de la coagulation favorisant des hémorragies internes (saignement au sein d'un tissu, d'un organe ou d'une articulation),
- Une blessure grave récente,
- Une intervention chirurgicale récente (y compris dentaire).

Si vous avez subi une intervention chirurgicale (y compris dentaire) prévue dans les 7 jours à venir.

Si vous avez eu un caillot dans une artère de votre cerveau (accident vasculaire cérébral ischémique) survenu dans les sept derniers jours.

Si vous prenez d'autres médicaments.

Si vous présentez une maladie du foie ou des reins.

Pendant la prise de CLOPIDOGREL GT® :

• Vous devez avertir votre médecin si une intervention chirurgicale est programmée (y compris dentaire).

• Vous devez aussi avertir votre médecin immédiatement si vous présentez une maladie incluant fièvre et bleus sous la peau, pouvant apparaître comme des petites têtes d'épingles rouges, accompagnées ou non de fatigue extrême inexpliquée, confusion, jaunissement de la peau ou des yeux (jaunisse).

• Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, l'arrêt du saignement peut demander plus de temps que d'habitude. Ceci est lié au mode d'action de votre médicament qui empêche la formation de caillots sanguins. Dans le cas de coupures ou blessures superficielles (par exemple au cours du rasage), vous ne devriez généralement rien constater d'anormal. Cependant, si ce saignement vous préoccupe, vous devez en avertir immédiatement votre médecin.

• Votre médecin pourra vous demander de pratiquer des examens sanguins. CLOPIDOGREL GT® n'est pas destiné aux enfants ou aux adolescents.

CLOPIDOGREL GT® contient du lactose. Les patients atteints de maladies héréditaires rares telles que : intolérance au galactose, déficit en lactase ou malabsorption du glucose ou du galactose ne doivent pas prendre ce médicament.

### INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Prise d'autres médicaments :

Certains médicaments peuvent exercer une influence sur l'utilisation de CLOPIDOGREL GT® ou vice-versa. Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

• La prise d'anticoagulants oraux (médicaments utilisés pour diminuer la coagulation du sang) n'est pas recommandée lors d'un traitement par CLOPIDOGREL GT®.

Vous devez informer avec précision votre médecin si vous prenez un anti-inflammatoire non-stéroïdien, médicament utilisé habituellement pour traiter les maladies douloureuses et/ou inflammatoires des muscles ou des articulations, ou si vous prenez de l'héparine ou tout autre médicament utilisé pour diminuer la coagulation du sang.

• Une utilisation occasionnelle d'acide acétylsalicylique (pas plus de 1000 mg sur une période de 24 heures) ne doit généralement pas poser de problèmes, mais une utilisation prolongée dans d'autres circonstances doit être discutée avec votre médecin.

• De l'oméprazole, de l'ésoméprazole ou de la cimétidine pour des maux d'estomac,

• De fluoxazone, du voriconazole, de la ciprofloxacine ou du chloramphénicol, qui sont des médicaments utilisés dans le traitement d'infections bactériennes ou fongiques,

• De la fluoxétine, de la fluvoxamine ou du moclobémide pour le traitement de la dépression,

• De la carbamazépine ou de l'oxcarbazépine pour le traitement de certaines formes d'épilepsies,

• De la ticlopidine, un autre antiagrégant plaquettaire.

• La prise concomitante d'un inhibiteur de la pompe à protons et d'une spécialité à base de clopidogrel doit être évitée.

• Les patients présentant des ulcères gastriques et des brûlures d'estomac doivent consulter leur médecin pour leur conseiller la solution thérapeutique adéquate.

### Interactions avec les aliments et les boissons

Les aliments n'ont pas d'influence. CLOPIDOGREL GT® peut être pris avec ou sans aliment.

### GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse ou pendant l'allaitement.

Si vous êtes enceinte ou si vous pensez que vous êtes enceinte, vous devez en avertir votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre CLOPIDOGREL GT®.

Si vous débutez une grossesse pendant un traitement par CLOPIDOGREL GT®, consultez immédiatement votre médecin traitant. Il est recommandé de ne pas prendre de médicament pendant l'allaitement.

Pendant le traitement par CLOPIDOGREL GT®, consultez votre médecin concernant l'allaitement de votre enfant.

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

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

CLOPIDOGREL GT® ne devrait pas modifier votre aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines.

### POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION, FRÉQUENCE D'ADMINISTRATION ET DURÉE DU TRAITEMENT

La dose habituelle est de un comprimé de CLOPIDOGREL GT® par jour, à prendre par voie orale pendant ou en dehors des repas et tous les jours au même moment de la journée.

Vous devez prendre CLOPIDOGREL GT® aussi longtemps que votre médecin vous le recommandera.

### Instructions pour un bon usage

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

### Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de CLOPIDOGREL GT® comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :

Contactez votre médecin ou le service d'urgences le plus proche en raison du risque de saignement.

### Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre un comprimé de CLOPIDOGREL GT®, mais si vous vous en apercevez dans les 12 heures suivantes, prenez votre comprimé immédiatement et prenez le suivant à l'heure habituelle.

Si vous vous en apercevez au-delà des 12 heures suivantes, prenez simplement le comprimé suivant à l'heure habituelle. Ne prenez pas de double dose pour compenser la dose que vous auriez oubliée de prendre.

### Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez CLOPIDOGREL GT®, comprimé pelliculé :

N'interrompez pas le traitement sauf indication contraire de votre médecin. Contactez votre médecin ou votre pharmacien avant d'arrêter votre traitement.

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

### EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS

Comme tous les médicaments, CLOPIDOGREL GT®, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet :

• Fièvre, signes d'infection ou fatigue importante qui pourraient être en rapport avec une diminution de certaines cellules sanguines.

• Signes de problèmes hépatiques tels que jaunissement de la peau et/ou des yeux (jaunisse), associé ou non à des saignements apparaissant sous la peau sous forme de petites têtes d'épingles rouges et/ou à une confusion.

• Gonflement de la bouche ou affections de la peau telles qu'éruptions ou démangeaison cutanée, décollement de la peau. Ces effets peuvent être les signes d'une réaction allergique.

Les effets indésirables les plus fréquemment rapportés (touchant de 1 à 10 patients sur 100) avec CLOPIDOGREL GT® sont les saignements.

Ces saignements peuvent se manifester par une hémorragie gastrique ou intestinale, ecchymose, hématome (saignement inhabituel ou contusion sous la peau), saignement de nez, sang dans les urines.

Dans de rares cas, des hémorragies oculaires, cérébrales, pulmonaires ou articulaires ont été rapportées.

En cas de survenue d'un saignement prolongé sous CLOPIDOGREL GT® :

• Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, l'arrêt du saignement peut demander plus de temps que d'habitude. Ceci est lié au mode d'action de votre médicament qui empêche la formation de caillots sanguins. Dans le cas de coupures ou blessures superficielles (par exemple au cours du rasage), vous ne devriez généralement rien constater d'anormal. Cependant, si ce saignement vous préoccupe, vous devez en avertir immédiatement votre médecin.

Les autres effets indésirables rapportés avec le CLOPIDOGREL GT® sont :

• Effets indésirables fréquents (touchant de 1 à 10 patients sur 100) : diarrhée, douleur abdominale, digestion difficile ou brûlure d'estomac.

• Effets indésirables peu fréquents (touchant de 1 à 10 patients sur 1000) : céphalée, ulcère de l'estomac, vomissement, nausée, constipation, excès de gaz dans l'estomac ou l'intestin, éruptions, démangeaison cutanée, étourdissement, sensation de toucher anormal.

• Effets indésirables rares (touchant de 1 à 10 patients sur 10000) : vertige.

• Effets indésirables très rares (touchant moins de 1 patient sur 10000) : jaunisse, douleur abdominale sévère avec ou sans douleur dans le dos ; hémorragies respiratoires, parfois associées à de la toux ; réactions allergiques généralisées ; gonflement, décollement de la peau ; allergie cutanée ; inflammation de la muqueuse buccale (stomatite) ; baisse de tension ; confusion ; hallucinations ; douleurs articulaires, douleurs musculaires ; troubles du goût.

De plus, votre médecin identifiera peut-être des modifications dans vos examens sanguins ou urinaires.

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

### Conditions de conservation

Aucune condition particulière de conservation.

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

### Conditions de prescription et de délivrance

Tableau A (Liste I).

Titulaire de l'AMM : ATLAS PHARM  
Quartier industriel de Berrechid, Route principale  
numéro 7, Rue C Maroc  
Fabricant : ZENITH PHARMA  
96, Zone industrielle Tassila Inezgane Agadir - Maroc

ADSD 06/18  
CS01/06-03



# CLOPIDOGREL GT® 75 mg comprimé pelliculé

## Clopidogrel

### COMPOSITION:

La substance active est:

Clopidogrel (DCI) ..... 75 mg  
(sous forme de clopidogrel bisulfate) : 97,86 mg

Les autres

Lactose ai

microcristi

Excipient

FORME I

Comprimé

Boîte de 10

CLASSE

CLOPIDO

antagrégant

dans le sang

une partie inférieure à celle des globules rouges et blancs, et qui s'agrégeant lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation, les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé thrombose).

### INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Le Clopidogrel est indiqué chez l'adulte dans la prévention des événements liés à l'athéromatose :

- Chez les patients souffrant d'un infarctus du myocarde (datant de quelques jours à moins de 35 jours), d'un accident vasculaire cérébral ischémique (datant de plus de 7 jours et de moins de 6 mois) ou d'une artériopathie oblitérante des membres inférieurs établie.

Chez les patients souffrants d'un syndrome coronaire aigu :

- Syndrome coronaire aigu sans sus-décalage du segment ST (angor instable ou infarctus du myocarde sans onde Q), y compris les patients bénéficiant d'une angioplastie coronaire avec pose de stent, en association à l'acide acétylsalicylique (AAS).

Infarctus du myocarde aigu avec sus-décalage du segment ST, en association à l'AAS chez les patients traités médicalement et éligibles à un traitement thrombolitique.

### CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais CLOPIDOGREL GT®, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au clopidogrel ou à l'un des autres composants contenus dans CLOPIDOGREL GT® ;
- Si vous avez une maladie actuellement responsable d'un saignement tel qu'un ulcère de l'estomac ou un saignement dans le cerveau ;
- Si vous souffrez d'insuffisance hépatique sévère ;
- Si vous pensez être dans l'un de ces cas ou en cas de doute, consultez votre médecin avant de prendre CLOPIDOGREL GT®.

### PRÉCAUTIONS D'EMPLOI; MISES EN GARDE SPÉCIALES

Faites attention avec CLOPIDOGREL GT®, comprimé pelliculé :

Si l'une des situations mentionnées ci-dessous s'applique à votre cas, vous devez en avertir votre médecin avant de prendre CLOPIDOGREL GT® :

- Si vous avez un risque hémorragique tel que :
- Une maladie qui peut provoquer un saignement interne (comme un ulcère de l'estomac),
- Des troubles de la coagulation favorisant des hémorragies internes (saignement au sein d'un tissu, d'un organe ou d'une articulation),
- Une blessure grave récente,
- Une intervention chirurgicale récente (y compris dentaire).

Une intervention chirurgicale (y compris dentaire) prévue dans les 7 jours à venir.

Si vous avez eu un caillot dans une artère de votre cerveau (accident vasculaire cérébral ischémique) survenu dans les sept derniers jours.

Si vous prenez d'autres médicaments.

Si vous présentez une maladie du foie ou des reins.

Pendant la prise de CLOPIDOGREL GT® :

• Vous devez éviter votre médecin si une intervention chirurgicale est programmée (y compris dentaire).

• Vous devez aussi avertir votre médecin immédiatement si vous présentez une maladie incluant fièvre et bleus sous la peau, pouvant apparaître comme des petites têtes d'épingles rouges, accompagnées ou non de fatigue extrême inexpliquée, confusion, jaunissement de la peau ou des yeux (jaunisse).

• Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, l'arrêt du saignement peut demander plus de temps que d'habitude. Ceci est lié au mode d'action de votre médicament qui empêche la formation de caillots sanguins. Dans le cas de coupures ou blessures superficielles (par exemple au cours du rasage), vous ne devriez généralement rien constater d'anormal. Cependant, si ce saignement vous préoccupe, vous devez en avertir immédiatement votre médecin.

• Votre médecin pourra vous demander de pratiquer des examens sanguins. CLOPIDOGREL GT® n'est pas destiné aux enfants ou aux adolescents.

CLOPIDOGREL GT® contient du lactose. Les patients atteints de maladies héréditaires rares telles que : intolérance au galactose, déficit en lactase ou malabsorption du glucose ou du galactose ne doivent pas prendre ce médicament.

### INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Prise d'autres médicaments :

Certains médicaments peuvent exercer une influence sur l'utilisation de CLOPIDOGREL GT® ou vice-versa. Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

• La prise d'anticoagulants oraux (médicaments utilisés pour diminuer la coagulation du sang) n'est pas recommandée lors d'un traitement par CLOPIDOGREL GT®.

Vous devez informer avec précision votre médecin si vous prenez un anti-inflammatoire non-stéroïdien, médicament utilisé habituellement pour traiter les maladies douloureuses et/ou inflammatoires des muscles ou des articulations, ou si vous prenez de l'héparine ou tout autre médicament utilisé pour diminuer la coagulation du sang.

• Une utilisation occasionnelle d'acide acétylsalicylique (pas plus de 1000 mg sur une période de 24 heures) ne doit généralement pas poser de problèmes, mais une utilisation prolongée dans d'autres circonstances doit être discutée avec votre médecin.

• De l'oméprazole, de l'ésoméprazole ou de la cimétidine pour des maux d'estomac,

• De fluoxétine, du voriconazole, de la ciprofloxacine ou du chloramphénicol, qui sont des médicaments utilisés dans le traitement d'infections bactériennes ou fongiques,

• De la fluoxétine, de la fluvoxamine ou du moclobémide pour le traitement de la dépression,

• De la carbamazépine ou de l'oxcarbazépine pour le traitement de certaines formes d'épilepsies,

• De la ticlopidine, un autre antiagrégant plaquettaire.

• La prise concomitante d'un inhibiteur de la pompe à protons et d'une spécialité à base de clopidogrel doit être évitée.

• Les patients présentant des ulcères gastriques et des brûlures d'estomac doivent consulter leur médecin pour leur conseiller la solution thérapeutique adéquate.

### Interactions avec les aliments et les boissons

Les aliments n'ont pas d'influence. CLOPIDOGREL GT® peut être pris avec ou sans aliment.

### GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse ou pendant l'allaitement.

Si vous êtes enceinte ou si vous pensez que vous êtes enceinte, vous devez en avertir votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre CLOPIDOGREL GT®.

Si vous débutez une grossesse pendant un traitement par CLOPIDOGREL GT®, consultez immédiatement votre médecin traitant. Il est recommandé de ne pas prendre de médicament pendant l'ongement de grossesse.

Pendant le traitement par CLOPIDOGREL GT®, consultez votre médecin concernant l'allaitement de votre enfant.

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

### Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

CLOPIDOGREL GT® ne devrait pas modifier votre aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines.

### POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION, FRÉQUENCE D'ADMINISTRATION ET DURÉE DU TRAITEMENT

La dose habituelle est de un comprimé de CLOPIDOGREL GT® par jour, à prendre par voie orale pendant ou en dehors des repas et tous les jours au même moment de la journée.

Vous devez prendre CLOPIDOGREL GT® aussi longtemps que votre médecin vous le recommandera.

### Instructions pour un bon usage

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

### Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de CLOPIDOGREL GT® comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :

Contactez votre médecin ou le service d'urgences le plus proche en raison du risque de saignement.

### Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre un comprimé de CLOPIDOGREL GT®, mais si vous vous en apercevez dans les 12 heures suivantes, prenez votre comprimé immédiatement et prenez le suivant à l'heure habituelle.

Si vous vous en apercevez au-delà des 12 heures suivantes, prenez simplement le comprimé suivant à l'heure habituelle. Ne prenez pas de double dose pour compenser la dose que vous auriez oubliée de prendre.

### Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez CLOPIDOGREL GT®, comprimé pelliculé :

N'interrompez pas le traitement sauf indication contraire de votre médecin. Contactez votre médecin ou votre pharmacien avant d'arrêter votre traitement.

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

### EFFETS INDESIRABLES ÉVENTUELS

Comme tous les médicaments, CLOPIDOGREL GT®, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet :

• Prenez contact immédiatement avec votre médecin en cas de survenue de :

- Fièvre, signes d'infection ou fatigue importante qui pourraient être en rapport avec une diminution de certaines cellules sanguines.

• Signes de problèmes hépatiques tels que jaunissement de la peau et/ou des yeux (jaunisse), associé ou non à des saignements apparaissant sous la peau sous forme de petites têtes d'épingles rouges et/ou à une confusion.

• Gonflement de la bouche ou affections de la peau telles qu'éruptions ou démangeaison cutanée, décollement de la peau. Ces effets peuvent être les signes d'une réaction allergique.

Les effets indésirables les plus fréquemment rapportés (touchant de 1 à 10 patients sur 100) avec CLOPIDOGREL GT® sont les saignements.

Ces saignements peuvent se manifester par une hémorragie gastrique ou intestinale, ecchymose, hématome (saignement inhabituel ou contusion sous la peau), saignement de nez, sang dans les urines.

Dans de rares cas, des hémorragies oculaires, cérébrales, pulmonaires ou articulaires ont été rapportées.

### En cas de survenue d'un saignement prolongé sous CLOPIDOGREL GT®

Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, l'arrêt du saignement peut demander plus de temps que d'habitude. Ceci est lié au mode d'action de votre médicament qui empêche la formation de caillots sanguins. Dans le cas de coupures ou blessures superficielles (par exemple au cours du rasage), vous ne devriez généralement rien constater d'anormal. Cependant, si ce saignement vous préoccupe, vous devez en avertir immédiatement votre médecin.

### Les autres effets indésirables rapportés avec le CLOPIDOGREL GT® sont :

Effets indésirables fréquents (touchant de 1 à 10 patients sur 100) : diarrhée, douleur abdominale, digestion difficile ou brûlure d'estomac.

Effets indésirables peu fréquents (touchant de 1 à 10 patients sur 1000) : céphalée, ulcère de l'estomac, vomissement, nausée, constipation, excès de gaz dans l'estomac ou l'intestin, éruptions, démangeaison cutanée, étourdissement, sensation de toucher anormal.

Effets indésirables rares (touchant de 1 à 10 patients sur 10000) : vertige.

Effets indésirables très rares (touchant moins de 1 patient sur 10000) : jaunisse, douleur abdominale sévère avec ou sans douleur dans le dos ; hémorragies respiratoires, parfois associées à de la toux ; réactions allergiques généralisées ; gonflement, décollement de la peau ; allergie cutanée ; inflammation de la muqueuse buccale (stomatite) ; baisse de tension ; confusion ; hallucinations ; douleurs articulaires, douleurs musculaires ; troubles du goût.

De plus, votre médecin identifiera peut-être des modifications dans vos examens sanguins ou urinaires.

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

### Conditions de conservation

Aucune condition particulière de conservation.

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

### Conditions de prescription et de délivrance

Tableau A (Liste I).

Titulaire de l'AMM : ATLAS PHARM  
Quartier industriel de Berrechid, Route principale  
numéro 7, Rue C Maroc  
Fabricant : ZENITH PHARMA  
96, Zone industrielle Tassila Inezgane Agadir - Maroc



# CLOPIDOGREL GT® 75 mg comprimé pelliculé

## Clopidogrel

### COMPOSITION:

La substance active est:

Clopidogrel (DCI) ..... 75 mg  
(sous forme de clopidogrel bisulfate) : 97,86 mg

Les autres

Lactose ai

microcristi

Excipient

FORME I

Comprimé

Boîte de 10

CLASSE

CLOPIDO

antiagrégant

dans le sang

une partie inférieure à celle des globules rouges et blancs, et qui s'agrégeant lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation, les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé thrombose).

### INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Clopidogrel est indiqué chez l'adulte dans la prévention des événements liés à l'athéromatose :

- Chez les patients souffrant d'un infarctus du myocarde (datant de quelques jours à moins de 35 jours), d'un accident vasculaire cérébral ischémique (datant de plus de 7 jours et de moins de 6 mois) ou d'une artériopathie oblitérante des membres inférieurs établie.

Chez les patients souffrants d'un syndrome coronaire aigu :

- Chez les patients souffrants d'un syndrome coronaire aigu (angor instable ou infarctus du myocarde sans onde Q), y compris les patients bénéficiant d'une angioplastie coronaire avec pose de stent, en association à l'acide acétylsalicylique (AAS).

Infarctus du myocarde aigu avec sus-décalage du segment ST, en association à l'AAS chez les patients traités médicamenteusement et éligibles à un traitement thrombolitique.

### CONTRE-INDICATIONS

- Ne prenez jamais CLOPIDOGREL GT®, comprimé pelliculé.
- Si vous êtes allergique (hypersensible) au clopidogrel ou à l'un des autres composants contenus dans CLOPIDOGREL GT®.
- Si vous avez une maladie actuellement responsable d'un saignement tel qu'un ulcère de l'estomac ou un saignement dans le cerveau;

- Si vous souffrez d'insuffisance hépatique sévère;

- Si vous pensez être dans l'un de ces cas ou en cas de doute, consultez votre médecin avant de prendre CLOPIDOGREL GT®.

### PRÉCAUTIONS D'EMPLOI; MISES EN GARDE SPÉCIALES

Faites attention avec CLOPIDOGREL GT®, comprimé pelliculé :

Si l'un des situations mentionnées ci-dessous s'applique à votre cas, vous devez en avertir votre médecin avant de prendre CLOPIDOGREL GT® :

- Si vous avez un risque hémorragique tel que :
- Une maladie qui peut provoquer un saignement interne (comme un ulcère de l'estomac),

- Des troubles de la coagulation favorisant des hémorragies internes (saignement au sein d'un tissu, d'un organe ou d'une articulation),

- Une blessure grave récente,

- Une intervention chirurgicale récente (y compris dentaire).

- Une intervention chirurgicale (y compris dentaire) prévue dans les 7 jours à venir.

- Si vous avez eu un caillot dans une artère de votre cerveau (accident vasculaire cérébral ischémique) survenu dans les sept derniers jours.

- Si vous prenez d'autres médicaments.

- Si vous présentez une maladie du foie ou des reins.

Pendant la prise de CLOPIDOGREL GT®,

- Vous devez avertir votre médecin si une intervention chirurgicale est programmée (y compris dentaire).

- Vous devez aussi avertir votre médecin immédiatement si vous présentez une maladie incluant fièvre et bleus sous la peau, pouvant apparaître comme des petites têtes d'épingles rouges, accompagnées ou non de fatigue extrême inexpliquée, confusion, jaunissement de la peau ou des yeux (jaunisse).

- Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, l'arrêt du saignement peut demander plus de temps que d'habitude. Ceci est lié au mode d'action de votre médicament qui empêche la formation de caillots sanguins. Dans le cas de coupures ou blessures superficielles (par exemple au cours du rasage), vous ne devriez généralement rien constater d'anormal. Cependant, si ce saignement vous préoccupe, vous devez en avertir immédiatement votre médecin.

- Votre médecin pourra vous demander de pratiquer des examens sanguins. CLOPIDOGREL GT® n'est pas destiné aux enfants ou aux adolescents.

CLOPIDOGREL GT® contient du lactose. Les patients atteints de maladies héréditaires rares telles que : intolérance au galactose, déficit en lactase ou malabsorption du glucose ou du galactose ne doivent pas prendre ce médicament.

### INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Prise d'autres médicaments :

Certains médicaments peuvent exercer une influence sur l'utilisation de CLOPIDOGREL GT® ou vice-versa. Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

- La prise d'anticoagulants oraux (médicaments utilisés pour diminuer la coagulation du sang) n'est pas recommandée lors d'un traitement par CLOPIDOGREL GT®.

- Vous devez informer avec précision votre médecin si vous prenez un anti-inflammatoire non-stéroïdien, médicament utilisé habituellement pour traiter les maladies douloureuses et/ou inflammatoires des muscles ou des articulations, ou si vous prenez de l'héparine ou tout autre médicament utilisé pour diminuer la coagulation du sang.

- Une utilisation occasionnelle d'acide acétylsalicylique (pas plus de 1000 mg sur une période de 24 heures) ne doit généralement pas poser de problèmes, mais une utilisation prolongée dans d'autres circonstances doit être discutée avec votre médecin.

- De l'oméprazole, de l'ésoméprazole ou de la cimétidine pour des maux d'estomac,

- De fluoxazone, du voriconazole, de la ciprofloxacine ou du chloramphénicol, qui sont des médicaments utilisés dans le traitement d'infections bactériennes ou fongiques,

- De la fluoxétine, de la fluvoxamine ou du moclobémide pour le traitement de la dépression,

- De la carbamazépine ou de l'oxcarbazépine pour le traitement de certaines formes d'épilepsies,

- De la ticlopidine, un autre antiagrégant plaquettaire.

- La prise concomitante d'un inhibiteur de la pompe à protons et d'une spécialité à base de clopidogrel doit être évitée.

- Les patients présentant des ulcères gastriques et des brûlures d'estomac doivent consulter leur médecin pour leur conseiller la solution thérapeutique adéquate.

### Interactions avec les aliments et les boissons

Les aliments n'ont pas d'influence. CLOPIDOGREL GT® peut être pris avec ou sans aliment.

### GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse ou pendant l'allaitement.

Si vous êtes enceinte ou si vous pensez que vous êtes enceinte, vous devez en avertir votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre CLOPIDOGREL GT®.

Si vous débutez une grossesse pendant un traitement par CLOPIDOGREL GT®, consultez immédiatement votre médecin traitant. Il est recommandé de ne pas prendre de médicament pendant l'allaitement.

Pendant le traitement par CLOPIDOGREL GT®, consultez votre médecin concernant l'allaitement de votre enfant.

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

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

CLOPIDOGREL GT® ne devrait pas modifier votre aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines.

### POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION, FRÉQUENCE D'ADMINISTRATION ET DURÉE DU TRAITEMENT

La dose habituelle est de un comprimé de CLOPIDOGREL GT® par jour, à prendre par voie orale pendant ou en dehors des repas et tous les jours au même moment de la journée.

Vous devez prendre CLOPIDOGREL GT® aussi longtemps que votre médecin vous le recommandera.

### Instructions pour un bon usage

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

### Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de CLOPIDOGREL GT® comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :

Contactez votre médecin ou le service d'urgences le plus proche en raison du risque de saignement.

### Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre un comprimé de CLOPIDOGREL GT®, mais si vous vous en apercevez dans les 12 heures suivantes, prenez votre comprimé immédiatement et prenez le suivant à l'heure habituelle.

Si vous vous en apercevez au-delà des 12 heures suivantes, prenez simplement le comprimé suivant à l'heure habituelle. Ne prenez pas de double dose pour compenser la dose que vous auriez oubliée de prendre.

### Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez CLOPIDOGREL GT®, comprimé pelliculé :

N'interrompez pas le traitement sauf indication contraire de votre médecin. Contactez votre médecin ou votre pharmacien avant d'arrêter votre traitement.

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

### EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS

Comme tous les médicaments, CLOPIDOGREL GT®, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet :

- Prenez contact immédiatement avec votre médecin en cas de survenue de :

• Fièvre, signes d'infection ou fatigue importante qui pourraient être en rapport avec une diminution de certaines cellules sanguines.

• Signes de problèmes hépatiques tels que jaunissement de la peau et/ou des yeux (jaunisse), associé ou non à des saignements apparaissant sous la peau sous forme de petites têtes d'épingles rouges et/ou à une confusion.

• Gonflement de la bouche ou affections de la peau telles qu'éruptions ou démangeaison cutanée, décollement de la peau. Ces effets peuvent être les signes d'une réaction allergique.

Les effets indésirables les plus fréquemment rapportés (touchant de 1 à 10 patients sur 100) avec CLOPIDOGREL GT® sont les saignements.

Ces saignements peuvent se manifester par une hémorragie gastrique ou intestinale, ecchymose, hématome (saignement inhabituel ou contusion sous la peau), saignement de nez, sang dans les urines.

Dans de rares cas, des hémorragies oculaires, cérébrales, pulmonaires ou articulaires ont été rapportées.

En cas de survenue d'un saignement prolongé sous CLOPIDOGREL GT® si vous vous coupez ou si vous vous blessez, l'arrêt du saignement peut demander plus de temps que d'habitude. Ceci est lié au mode d'action de votre médicament qui empêche la formation de caillots sanguins. Dans le cas de coupures ou blessures superficielles (par exemple au cours du rasage), vous ne devriez généralement rien constater d'anormal. Cependant, si ce saignement vous préoccupe, vous devez en avertir immédiatement votre médecin.

Les autres effets indésirables rapportés avec le CLOPIDOGREL GT® sont :

• Effets indésirables fréquents (touchant de 1 à 10 patients sur 100) : diarrhée, douleur abdominale, digestion difficile ou brûlure d'estomac.

• Effets indésirables peu fréquents (touchant de 1 à 10 patients sur 1000) : céphalée, ulcère de l'estomac, vomissement, nausée, constipation, excès de gaz dans l'estomac ou l'intestin, éruptions, démangeaison cutanée, étourdissement, sensation de toucher anormal.

• Effets indésirables rares (touchant de 1 à 10 patients sur 10000) : vertige.

• Effets indésirables très rares (touchant moins de 1 patient sur 10000) : jaunisse, douleur abdominale sévère avec ou sans douleur dans le dos; hémorragies respiratoires, parfois associées à de la toux; réactions allergiques généralisées; gonflement, décollement de la peau; allergie cutanée; inflammation de la muqueuse buccale (stomatite); baisse de tension; confusion; hallucinations; douleurs articulaires, douleurs musculaires; troubles du goût.

De plus, votre médecin identifiera peut-être des modifications dans vos examens sanguins ou urinaires.

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

### Conditions de conservation

Aucune condition particulière de conservation.

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

### Conditions de prescription et de délivrance

Tableau A (Liste I).

Titulaire de l'AMM : ATLAS PHARM  
Quartier industriel de Berrechid, Route principale  
numéro 7, Rue C Maroc  
Fabricant : ZENITH PHARMA  
96, Zone industrielle Tassila Inezgane Agadir - Maroc



# Tritazide®

Ramipril + Hydrochlorothiazide

10mg/12,5mg - 10mg/25mg

sanofi aventis



notre tension artérielle.

de médicaments appelés inhibiteurs de l'ECA sur le cœur et les vaisseaux sanguins. Le ramipril sert pour produire une substance qui a pour effet

de resserrer les vaisseaux sanguins.

TRITAZIDE® contient aussi de l'hydrochlorothiazide, un agent d'un groupe de médicaments appelés diurétiques, soit des médicaments qui aident à uriner. Les diurétiques réduisent la quantité de sel et d'eau dans le corps, ce qui aide à abaisser la tension artérielle.

## Circonstances où il est déconseillé d'utiliser ce médicament :

Vous ne devez pas prendre TRITAZIDE® si :

- ♦ vous avez déjà eu une réaction allergique au ramipril, à un autre inhibiteur de l'ECA, à l'hydrochlorothiazide, aux diurétiques thiazidiques, à tout ingrédient contenu dans ce médicament ou à tout dérivé des sulfamides;
- ♦ vous avez déjà eu un œdème de Quincke (enflure du visage, de la gorge ou de la langue);
- ♦ vous êtes enceinte ou allaitez.

## Ingrédients actifs :

TRITAZIDE® contient du ramipril et de l'hydrochlorothiazide.

## Ingrédients non médicinaux importants :

Hydroxypropylméthylcellulose, cellulose microcristalline, amidon de maïs prégélatinisé, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de fer rouge (CI 77491) et oxyde de fer jaune (CI 77492).

## Formes posologiques :

Les comprimés TRITAZIDE® sont commercialisés dans les teneurs suivantes :

- ♦ 10 mg de ramipril/12,5 mg d'hydrochlorothiazide
- ♦ 10 mg de ramipril/25 mg d'hydrochlorothiazide

## **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS**

### Importantes Mise en garde et précaution

TRITAZIDE® ne doit pas être utilisé pendant la grossesse. Si vous devenez enceinte pendant que vous prenez TRITAZIDE®, cessez de prendre ce médicament et communiquez avec votre médecin.

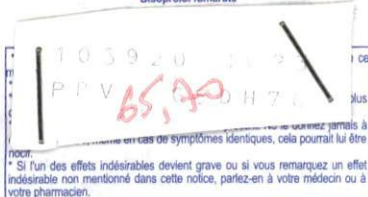


# BIPROL POLYMEDIC® 10 mg

Comprimés pelliculés quadriscabés

Boîtes de 30

bisoprolol fumarate



## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### Composition qualitative et quantitative

Bisoprolol fumarate ..... 10 mg

Excipients ..... qsp ..... 1 cps

### Excipient à effet notoire :

Sans objet.

### Classe pharmaco-thérapeutique

La substance active dans ce médicament a pour nom le Fumarate de Bisoprolol. Le fumarate de Bisoprolol appartient à un groupe de médicaments appelés les bêta-bloquants.

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est indiqué dans :

- \* Le traitement de l'hypertension artérielle.
- \* La prévention des crises d'angor d'effort (variété de crise d'angine de poitrine).

### COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

#### POSOLOGIE :

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

La posologie doit être adaptée individuellement. La dose habituelle pour les adultes est d'un comprimé de BIPROL POLYMEDIC 10 mg, une fois par jour.

Dans les cas sévères, la dose peut être augmentée à 20 mg une fois par jour. Le traitement par le Bisoprolol doit être instauré à faible à dose et augmenté progressivement. Votre médecin décidera de l'augmentation de la dose à appliquer en général selon le schéma suivant :

- 1,25 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 2,5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 3,75 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 7,5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 10 mg de Bisoprolol une fois par jour en traitement d'entretien

**Posologie chez les patients** présentant une insuffisance hépatique et/ou rénale : Aucune adaptation posologique n'est généralement nécessaire chez les patients présentant des troubles de la fonction hépatique ou rénale de sévérité légère à modérée.

Chez les patients atteints d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 20 ml/min) et chez les patients présentant des troubles sévères de la fonction hépatique la dose maximale est de 10 mg par jour.

#### Posologie chez les personnes âgées

Le traitement doit être initié avec des faibles doses (5 mg) et sous surveillance étroite.

#### Posologie chez l'enfant

En l'absence d'étude sur les effets du bisoprolol chez l'enfant, l'utilisation de BIPROL POLYMEDIC 10 mg comprimé pelliculé n'est donc pas recommandée dans ce groupe d'âge.

#### MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

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

**BIPROL POLYMEDIC 10 mg**, comprimé pelliculé quadriscabé doit être pris le matin, avec ou sans nourriture. Avalez le ou les comprimé(s) entier(s) avec un peu d'eau sans le(s) croquer ou l(es) écraser.

#### DUREE DE TRAITEMENT :

Le traitement par BIPROL POLYMEDIC 10 mg, comprimé pelliculé quadriscabé est habituellement un traitement de longue durée.

## ATTENTION !

### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ne prenez jamais BIPROL POLYMEDIC 10 mg, comprimé pelliculé quadriscabé dans les cas suivants :

- \* Allergie (hypersensibilité) au Bisoprolol ou à l'un des autres composants.
- \* Asthme sévère ou problèmes respiratoires chroniques sévères.
- \* Troubles sévères de la circulation sanguine dans les membres (phénomène de Raynaud), pouvant provoquer des picotements dans les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu.
- \* Phéochromocytome non traité : tumeur rare de la glande surrénale.
- \* Acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.
- \* Insuffisance cardiaque aiguë non contrôlée médicalement.
- \* Aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant des injections intraveineuses de médicaments qui augmentent la force de contraction du cœur.
- \* Rythme cardiaque lent.
- \* Pression artérielle basse.

\* Certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent et irrégulier (bloc auriculo-ventriculaire de 2ème ou 3ème degré, bloc sino-auriculaire, maladie du sinus).

\* Choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

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

### EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

Comme tous les médicaments, BIPROL POLYMEDIC 10 mg, comprimé pelliculé quadriscabé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Pour éviter la survenue d'une réaction grave, parlez à un médecin si un effet indésirable se produit soudainement ou s'aggrave rapidement. Les effets indésirables les plus graves sont liés à la fonction cardiaque :

- \* Ralentissement du rythme cardiaque (affecte plus d'1 patient sur 10 chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque chronique et moins d'1 patient sur 100 chez les patients souffrant d'hypertension ou d'angor).
- \* Aggravation de l'insuffisance cardiaque (affecte plus d'1 patient sur 100 chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque chronique et moins d'1 patient sur 100 chez les patients souffrant d'hypertension ou d'angor).
- \* Battements cardiaques irréguliers (affecte moins d'1 patient sur 100).
- \* Aggravation des symptômes de blocage du vaisseau sanguin principal alimentant les jambes, en particulier au début du traitement (fréquence indéterminée).

Si vous ressentez des étourdissements ou une faiblesse ou si vous avez des difficultés pour respirer, veuillez contacter votre médecin aussitôt que possible. Les autres effets indésirables sont présentés ci-dessous en fonction de la fréquence :

#### Effets fréquents (affectent moins d'1 patient sur 10) :

- \* Fatigue\*, sensation de faiblesse (chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque chronique), vertiges\*, maux de tête\*.
- \* Sensation de refroidissement ou d'engourdissement dans les mains et les pieds.
- \* Pression artérielle basse.
- \* Troubles gastro-intestinaux tels que nausées, vomissements, diarrhée, constipation.

#### Effets peu fréquents (affectent moins d'1 patient sur 100) :

- \* Troubles du sommeil.
- \* Dépression.
- \* Vertiges lors du passage à la position debout.
- \* Gêne respiratoire chez les personnes ayant un asthme ou des problèmes respiratoires chroniques.
- \* Faiblesse musculaire, crampes.

#### Effets rares (affectent moins d'1 patient sur 1000) :

- \* Troubles de l'audition.
- \* Rhinite allergique.
- \* Diminution de la sécrétion de larmes.
- \* Inflammation du foie pouvant causer un jaunissement de la peau ou du blanc des yeux.
- \* Résultats d'analyses anormaux.
- \* Réactions allergiques à type de démangeaisons, bouffées de chaleur, éruption cutanée.
- \* Troubles de l'érection.
- \* Cauchemars, hallucinations.
- \* Perte de connaissance.

#### Effets très rares (affectent moins d'1 patient sur 10 000) :

- \* Irritation et rougeur des yeux (conjonctivite).
- \* Chute de cheveux.
- \* Apparition ou aggravation d'une éruption cutanée squameuse (psoriasis).

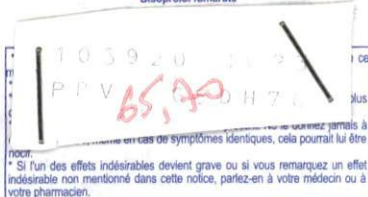


# BIPROL POLYMEDIC® 10 mg

Comprimés pelliculés quadriscabés

Boîtes de 30

bisoprolol fumarate



## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### Composition qualitative et quantitative

Bisoprolol fumarate ..... 10 mg

Excipients ..... qsp ..... 1 cps

### Excipient à effet notoire :

Sans objet.

### Classe pharmaco-thérapeutique

La substance active dans ce médicament a pour nom le Fumarate de Bisoprolol. Le fumarate de Bisoprolol appartient à un groupe de médicaments appelés les bêta-bloquants.

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est indiqué dans :

- \* Le traitement de l'hypertension artérielle.
- \* La prévention des crises d'angor d'effort (variété de crise d'angine de poitrine).

### COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

#### POSOLOGIE :

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

La posologie doit être adaptée individuellement. La dose habituelle pour les adultes est d'un comprimé de BIPROL POLYMEDIC 10 mg, une fois par jour.

Dans les cas sévères, la dose peut être augmentée à 20 mg une fois par jour. Le traitement par le Bisoprolol doit être instauré à faible à dose et augmenté progressivement. Votre médecin décidera de l'augmentation de la dose à appliquer en général selon le schéma suivant :

- 1,25 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 2,5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 3,75 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 7,5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 10 mg de Bisoprolol une fois par jour en traitement d'entretien

**Posologie chez les patients** présentant une insuffisance hépatique et/ou rénale : Aucune adaptation posologique n'est généralement nécessaire chez les patients présentant des troubles de la fonction hépatique ou rénale de sévérité légère à modérée.

Chez les patients atteints d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 20 ml/min) et chez les patients présentant des troubles sévères de la fonction hépatique la dose maximale est de 10 mg par jour.

#### Posologie chez les personnes âgées

Le traitement doit être initié avec des faibles doses (5 mg) et sous surveillance étroite.

#### Posologie chez l'enfant

En l'absence d'étude sur les effets du bisoprolol chez l'enfant, l'utilisation de BIPROL POLYMEDIC 10 mg comprimé pelliculé n'est donc pas recommandée dans ce groupe d'âge.

#### MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

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

**BIPROL POLYMEDIC 10 mg**, comprimé pelliculé quadriscabé doit être pris le matin, avec ou sans nourriture. Avalez le ou les comprimé(s) entier(s) avec un peu d'eau sans le(s) croquer ou l'(es) écraser.

#### DUREE DE TRAITEMENT :

Le traitement par BIPROL POLYMEDIC 10 mg, comprimé pelliculé quadriscabé est habituellement un traitement de longue durée.

## ATTENTION !

### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ne prenez jamais BIPROL POLYMEDIC 10 mg, comprimé pelliculé quadriscabé dans les cas suivants :

- \* Allergie (hypersensibilité) au Bisoprolol ou à l'un des autres composants.
- \* Asthme sévère ou problèmes respiratoires chroniques sévères.
- \* Troubles sévères de la circulation sanguine dans les membres (phénomène de Raynaud), pouvant provoquer des picotements dans les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu.
- \* Phéochromocytome non traité : tumeur rare de la glande surrénale.
- \* Acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.
- \* Insuffisance cardiaque aiguë non contrôlée médicalement.
- \* Aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant des injections intraveineuses de médicaments qui augmentent la force de contraction du cœur.
- \* Rythme cardiaque lent.
- \* Pression artérielle basse.

\* Certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent et irrégulier (bloc auriculo-ventriculaire de 2ème ou 3ème degré, bloc sino-auriculaire, maladie du sinus).

\* Choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

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

### EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

Comme tous les médicaments, BIPROL POLYMEDIC 10 mg, comprimé pelliculé quadriscabé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Pour éviter la survenue d'une réaction grave, parlez à un médecin si un effet indésirable se produit soudainement ou s'aggrave rapidement. Les effets indésirables les plus graves sont liés à la fonction cardiaque :

- \* Ralentissement du rythme cardiaque (affecte plus d'1 patient sur 10 chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque chronique et moins d'1 patient sur 100 chez les patients souffrant d'hypertension ou d'angor).
- \* Aggravation de l'insuffisance cardiaque (affecte plus d'1 patient sur 100 chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque chronique et moins d'1 patient sur 100 chez les patients souffrant d'hypertension ou d'angor).
- \* Battements cardiaques irréguliers (affecte moins d'1 patient sur 100).
- \* Aggravation des symptômes de blocage du vaisseau sanguin principal alimentant les jambes, en particulier au début du traitement (fréquence indéterminée).

Si vous ressentez des étourdissements ou une faiblesse ou si vous avez des difficultés pour respirer, veuillez contacter votre médecin aussitôt que possible. Les autres effets indésirables sont présentés ci-dessous en fonction de la fréquence :

#### Effets fréquents (affectent moins d'1 patient sur 10) :

- \* Fatigue\*, sensation de faiblesse (chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque chronique), vertiges\*, maux de tête\*.
- \* Sensation de refroidissement ou d'engourdissement dans les mains et les pieds.
- \* Pression artérielle basse.
- \* Troubles gastro-intestinaux tels que nausées, vomissements, diarrhée, constipation.

#### Effets peu fréquents (affectent moins d'1 patient sur 100) :

- \* Troubles du sommeil.
- \* Dépression.
- \* Vertiges lors du passage à la position debout.
- \* Gêne respiratoire chez les personnes ayant un asthme ou des problèmes respiratoires chroniques.
- \* Faiblesse musculaire, crampes.

#### Effets rares (affectent moins d'1 patient sur 1000) :

- \* Troubles de l'audition.
- \* Rhinite allergique.
- \* Diminution de la sécrétion de larmes.
- \* Inflammation du foie pouvant causer un jaunissement de la peau ou du blanc des yeux.
- \* Résultats d'analyses anormaux.
- \* Réactions allergiques à type de démangeaisons, bouffées de chaleur, éruption cutanée.
- \* Troubles de l'érection.
- \* Cauchemars, hallucinations.
- \* Perte de connaissance.

#### Effets très rares (affectent moins d'1 patient sur 10 000) :

- \* Irritation et rougeur des yeux (conjonctivite).
- \* Chute de cheveux.
- \* Apparition ou aggravation d'une éruption cutanée squameuse (psoriasis).



# Tritazide®

Ramipril + Hydrochlorothiazide

10mg/12,5mg - 10mg/25mg

sanofi aventis

63,30



de renforcer les vaisseaux sanguins

63,30

... votre tension artérielle.

... groupe de médicaments appelés inhibiteurs de l'ECA  
... nt sur le cœur et les vaisseaux sanguins. Le ramipril  
... sert pour produire une substance qui a pour effet

... agent d'un groupe de médicaments appelés  
... diurétiques réduisent la quantité de sel et d'eau

ment :

- vous avez déjà eu une réaction allergique au ramipril, à un autre inhibiteur de l'ECA, à l'hydrochlorothiazide, aux diurétiques thiazidiques, à tout ingrédient contenu dans ce médicament ou à tout dérivé des sulfamides;
- vous avez déjà eu un œdème de Quincke (enflure du visage, de la gorge ou de la langue);
- vous êtes enceinte ou allaitez.

## Ingrédients actifs :

TRITAZIDE® contient du ramipril et de l'hydrochlorothiazide.

## Ingrédients non médicinaux importants :

Hydroxypropylméthylcellulose, cellulose microcristalline, amidon de maïs prégélatinisé, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de fer rouge (CI 77491) et oxyde de fer jaune (CI 77492).

## Formes posologiques :

Les comprimés TRITAZIDE® sont commercialisés dans les teneurs suivantes :

- 10 mg de ramipril/12,5 mg d'hydrochlorothiazide
- 10 mg de ramipril/25 mg d'hydrochlorothiazide

## **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS**

### ***Importantes Mise en garde et précaution***

TRITAZIDE® ne doit pas être utilisé pendant la grossesse. Si vous devenez enceinte pendant que vous prenez TRITAZIDE®, cessez de prendre ce médicament et communiquez avec votre médecin.



# DERMASEPT®

dermique



FO

**COMPOSITION:** Aqua, glycerin, cetearyl alcohol, sorbitol, cetareth-25, glyceryl stearate, butyrospermum parkii butter, persea gratissima oil, vitis vinifera seed oil, prunus amygdalus dulcis oil, propylene glycol, dimethicone, chlorhexidine, dehydroacetic acid.

**INDICATIONS:** DERMASEPT® Crème est recommandé pour aseptiser les lésions dermatologiques superficielles infectées ou exposées à un risque d'infection et favoriser leur cicatrisation. DERMASEPT® Crème peut être utilisé dans plusieurs champs d'application: en dermatologie, en chirurgie, en gynécologie et en proctologie.

**MODE D'EMPLOI:** Usage externe. 1 à 2 applications par jour.

**PRECAUTIONS D'UTILISATION:** - Usage externe - Ne pas avaler. - Tenir hors de la portée des enfants. - Ne pas utiliser DERMASEPT® Crème en cas d'allergie connue à l'un de ses constituants. - Conserver à une température ambiante. - Eviter tout contact avec les yeux. En cas de contact, laver abondamment à l'eau.

Fabriqué au Maroc par les Laboratoires IRCOS 109, QI Sidi Ghanem, 40110 - Marrakech pour MEDIPRO PHARMA. Borj El Yacout, Bd Rahal El Meskini. 20120 - Casablanca.

# DERMASEPT®

Gamme complète pour le soin et l'hygiène de la peau et des muqueuses

Les produits de la gamme DERMASEPT® sont conçus selon les normes de Bonnes Pratiques de Fabrication (BPF), dans le strict respect d'une charte de formulation rigoureuse, garantissant tolérance, efficacité et confort d'utilisation. La gamme DERMASEPT® propose un large choix de produits qui répondent aux principales problématiques pouvant affecter la peau et les muqueuses:

- DERMASEPT® Spray et DERMASEPT® Crème : antiseptiques pour les plaies infectées ou susceptibles d'être infectées.
- DERMASEPT® Gel lavant et DERMASEPT® pH8 Gel lavant : pour l'hygiène de la peau et des muqueuses.

La gamme DERMASEPT® est destinée à être utilisée seule ou associée à un traitement adapté.



DERMASEPT® Spray solution  
Flacon 125 ml

DERMASEPT® Crème  
Tube 30g

DERMASEPT® Gel lavant  
Flacon 125 ml  
Flacon 250 ml

DERMASEPT® pH8 Gel lavant  
Flacon 125 ml  
Flacon 250 ml



# DIAMICRON® 60 mg

Libération Modifiée

44,20

242600030-02

...ndre ce médi-  
...es pour vous.  
...lire.  
...médicin ou votre

• Ce médicament vous a été 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. (Cf. « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »)

## Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
3. Comment prendre DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON® 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

**Classe pharmacothérapeutique :** sulfamide hypoglycémiant - dérivé de l'urée - code ATC : A10BB09

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonurées).

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON® 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

**Ne prenez jamais DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée**

- si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, (Cf. « Contenu de l'emballage et autres informations »), ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiants) ;

- si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;
- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un pré-coma ou un coma diabétique ;
- si vous souffrez d'insuffisance rénale ou hépatique sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole) (Cf. « Prise d'autres médicaments ») ;
- si vous allaitez (Cf. « Grossesse, Allaitement et fertilité »).

### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée.

Vous devez respecter le traitement prescrit par votre médecin pour atteindre une glycémie normale. Cela signifie qu'à part la prise régulière du traitement, vous respectez un régime alimentaire, faites de l'exercice physique et, quand cela est nécessaire, perdez du poids.

Durant le traitement par gliclazide, un contrôle régulier de votre taux de sucre dans le sang (et éventuellement dans les urines), et également de votre hémoglobine glyquée (HbA1c), est nécessaire.

Dans les premières semaines de traitement, le risque d'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) peut être augmenté. Dans ce cas, un contrôle médical rigoureux est nécessaire.

Une hypoglycémie peut survenir :

- si vous prenez vos repas de manière irrégulière ou si vous sautez un repas,
- si vous jeûnez,
- si vous êtes malnutri,
- si vous changez de régime alimentaire,
- si vous augmentez votre activité physique et que votre apport en hydrates de carbone ne compense pas cette augmentation,
- si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous sautez des repas,

- si vous prenez d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même temps,
- si vous prenez de trop fortes doses de gliclazide,
- si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles fonctionnels de la glande thyroïdienne, de la glande hypophysaire ou du cortex surrénalien),
- si votre fonction rénale ou hépatique est sévèrement diminuée.

Si vous avez une hypoglycémie, vous pouvez présenter les symptômes suivants : Maux de tête, faim intense, nausées, vomissements, fatigue, troubles du sommeil, agitation, agressivité, manque de concentration, vigilance et temps de réaction diminués, dépression, confusion, troubles de la parole ou de la vision, tremblements, troubles sensoriels, vertiges et sensation d'impuissance.

Les signes et symptômes suivants peuvent aussi survenir : transpiration, peau moite, anxiété, battements du cœur rapides ou irréguliers, augmentation de la pression artérielle, forte douleur subite dans la poitrine qui peut irradier dans les zones proches (angine de poitrine).

Si le taux de sucre dans le sang continue à baisser, vous pouvez souffrir d'une confusion importante (délire), présenter des convulsions, perdre votre sang froid, votre respiration peut être superficielle et les battements de votre cœur ralentis, vous pouvez perdre conscience.

Dans la plupart des cas, les symptômes d'une hypoglycémie disparaissent très rapidement si vous consommez du sucre, par exemple des comprimés de glucose, morceaux de sucre, jus de fruits, le sucre.

Vous devez donc toujours avoir sur vous du sucre (comprimés de glucose, morceaux de sucre). Souvenez-vous que les édulcorants ne sont pas efficaces. Veuillez contacter votre médecin ou l'hôpital le plus proche si la prise de sucre n'est pas efficace ou si les symptômes réapparaissent.

Les symptômes d'une hypoglycémie peuvent être absents, être moins évidents ou se développer très lentement ou vous pouvez ne pas vous rendre compte à temps que votre taux de sucre dans le sang a baissé. Ceci peut se produire chez les personnes âgées qui prennent certains médicaments (par exemple les médicaments agissant sur le système nerveux central et les bêta-bloquants).

Si vous êtes en situation de stress (par exemple accidents, opération chirurgicale, fièvre, ...), votre médecin peut temporairement faire un relais par un traitement par insuline.

Les symptômes d'une hyperglycémie (fort taux de sucre dans le sang) peuvent survenir lorsque le traitement par gliclazide n'a pas encore suffisamment réduit la glycémie, lorsque vous n'avez pas respecté le traitement prescrit par votre médecin si vous prenez des préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum) (Cf. « Autres médicaments et DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ») ou dans des situations particulières de stress. Ces derniers peuvent inclure soit, envie fréquente d'uriner, bouche sèche, peau sèche qui démange, infections de la peau et performances réduites.

Si ces symptômes surviennent, vous devez contacter votre médecin ou votre pharmacien.

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque le gliclazide est prescrit en même temps que des médicaments de la classe des antibiotiques appelés fluoroquinolones, en particulier chez les patients âgés. Dans ce cas, votre médecin vous rappellera l'importance de surveiller votre glycémie.

Si vous avez des antécédents familiaux ou si vous êtes atteints d'un déficit en Glucose-6-Phosphate-Déshydrogénase (G6PD) (anomalie des globules rouges), une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

### Enfants

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée, n'est pas recommandé chez l'enfant en raison d'un manque de données.

**Autres médicaments et DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée**

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

L'effet hypoglycémiant de gliclazide peut être renforcé et les signes d'une hypoglycémie peuvent survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- autres médicaments utilisés pour traiter une hyperglycémie (antidiabétiques oraux, agonistes des récepteurs GLP-1 ou insuline),
- antibiotiques (par exemple sulfamides, clarithromycine),
- médicaments pour traiter l'hypertension ou l'insuffisance cardiaque (bêta-bloquants, inhibiteurs de l'enzyme de conversion tels que captopril ou énalapril),
- médicaments pour traiter les infections fongiques (miconazole, fluconazole),
- médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac ou du duodénum (antagonistes des récepteurs H2),
- médicaments pour traiter la dépression (inhibiteurs de la monoamine oxydase),
- analgésique ou antirhumatismal (phénylbutazone, ibuprofène),
- médicaments contenant de l'alcool.

L'effet hypoglycémiant de gliclazide peut être diminué et une hyperglycémie peut survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- médicaments pour traiter les troubles du système nerveux central (chlorpromazine),
- médicaments réduisant les inflammations (corticostéroïdes),
- médicaments pour traiter l'asthme ou utilisés pendant l'accouchement (salbutamol IV, ritodrine et terbutaline),
- médicaments pour traiter les affections du sein, les saignements menstruels importants et l'endométriose (danazol).

• Préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum).

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque



# DIAMICRON® 60 mg

Libération Modifiée

Prenez ce médicament  
à l'heure.  
Demandez à votre

pharmacien.

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

1. Qu'est-ce que DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
3. Comment prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : sulfamide hypoglycémiant - dérivé de l'urée - code ATC : A10BB09

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonurées).

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

**Ne prenez jamais DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée :**

- si vous êtes allergique au glizolide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6, ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiants) ;

- si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;
- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un pré-coma ou un coma diabétiques ;
- si vous souffrez d'insuffisances rénale ou hépatique sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole) (voir rubrique « Autres médicaments et DIAMICRON 60mg, comprimé sécable à libération modifiée ») ;
- si vous allaitez (voir rubrique « Grossesse, allaitement et fertilité »).

### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée.

Vous devez respecter le traitement prescrit par votre médecin pour atteindre une glycémie normale. Cela signifie qu'à part la prise régulière du traitement, vous respectez un régime alimentaire, faites de l'exercice physique et, quand cela est nécessaire, perdez du poids.

Durant le traitement par glizolide, un contrôle régulier de votre taux de sucre dans le sang (et éventuellement dans les urines), et également de votre hémoglobine glyquée (HbA1c), est nécessaire.

Dans les premières semaines de traitement, le risque d'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) peut être augmenté. Dans ce cas, un contrôle médical rigoureux est nécessaire.

Une hypoglycémie peut survenir :

- si vous prenez vos repas de manière irrégulière ou si vous sautez un repas,
- si vous jeûnez,
- si vous êtes malnutri,
- si vous changez de régime alimentaire,
- si vous augmentez votre activité physique et que votre apport en hydrates de carbone ne compense pas cette augmentation,
- si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous sautez des repas,
- si vous prenez d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même temps,
- si vous prenez de trop fortes doses de glizolide,
- si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles fonctionnels de la glande thyroïdienne, de la glande hypophysaire ou du cortex surrénalien),

- si votre fonction rénale ou hépatique est sévèrement diminuée.

Si vous avez une hypoglycémie, vous pouvez présenter les symptômes suivants :

Maux de tête, faim intense, nausées, vomissements, fatigue, troubles du sommeil, agitation, agressivité, manque de concentration, vigilance et temps de réactions diminués, dépression, confusion, troubles de la parole ou de la vision, tremblements, troubles sensoriels, vertiges et sensation d'impuissance.

Les signes et symptômes suivants peuvent aussi survenir : transpiration, peau moite, anxiété, battements du cœur rapides ou irréguliers, augmentation de la pression artérielle, forte douleur subite dans la poitrine qui peut irradier dans les zones proches (angine de poitrine).

Si le taux de sucre dans le sang continue à baisser, vous pouvez souffrir d'une confusion importante (délire), présenter des convulsions, perdre votre sang froid, votre respiration peut être superficielle et les battements de votre cœur ralentir, vous pouvez perdre conscience.

Dans la plupart des cas, les symptômes d'une hypoglycémie disparaissent très rapidement si vous consommez du sucre, par exemple des comprimés de glucose, morceaux de sucre, jus de fruits, thé sucré.

Vous devez donc toujours avoir sur vous du sucre (comprimés de glucose, morceaux de sucre). Souvenez-vous que les édulcorants ne sont pas efficaces. Veuillez contacter votre médecin ou l'hôpital le plus proche si la prise de sucre n'est pas efficace ou si les symptômes réapparaissent.

Les symptômes d'une hypoglycémie peuvent être absents, être moins évidents ou se développer très lentement ou vous pouvez ne pas vous rendre compte à temps que votre taux de sucre dans le sang a baissé. Ceci peut se produire chez les personnes âgées qui prennent certains médicaments (par exemple les médicaments agissant sur le système nerveux central et les bêta-bloquants).

Si vous êtes en situation de stress (par exemple accidents, opération chirurgicale, fièvre,...), votre médecin peut temporairement faire un relais par un traitement par insuline.

Les symptômes d'une hyperglycémie (fort taux de sucre dans le sang) peuvent survenir lorsque le traitement par glizolide n'a pas encore suffisamment réduit la glycémie, lorsque vous n'avez pas respecté le traitement prescrit par votre médecin si vous prenez des préparations à base de Millettur (Hypericum perforatum) (voir rubrique « Autres médicaments et DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ») ou dans des situations particulières de stress. Ces derniers peuvent inclure soit, envie fréquente d'uriner, bouche sèche, peau sèche qui démange, infections de la peau et performances réduites.

Si ces symptômes surviennent, vous devez contacter votre médecin ou votre pharmacien. Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque le glizolide est prescrit en même temps que des médicaments de la classe des antibiotiques appelés fluoroquinolones, en particulier chez les patients âgés. Dans ce cas, votre médecin vous rappellera l'importance de surveiller votre glycémie.

Si vous avez des antécédents familiaux ou si vous êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate-Déshydrogénase (G6PD) (anomalie des globules rouges), une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir.

Des cas de porphyrie aiguë ont été décrits avec d'autres médicaments de la classe des sulfonurées chez les patients atteints de porphyrie (maladies génétiques héréditaires provoquant une accumulation dans l'organisme de porphyrines ou de précurseurs de porphyrines).

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

### Enfants

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée, n'est pas recommandé chez l'enfant en raison d'un manque de données.

### Autres médicaments et DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée

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

L'effet hypoglycémiant du glizolide peut être renforcé et les signes d'une hypoglycémie peuvent survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- autres médicaments utilisés pour traiter une hyperglycémie (antidiabétiques oraux, agonistes des récepteurs GLP-1 ou insuline),
- antibiotiques (par exemple sulfamides, clarithromycine),
- médicaments pour traiter l'hypertension ou l'insuffisance cardiaque (bêta-bloquants, inhibiteurs de l'enzyme de conversion tels que captopril ou enalapril),
- médicaments pour traiter les infections fongiques (miconazole, fluconazole),
- médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac ou du duodénum (antagonistes des récepteurs H2),
- médicaments pour traiter la dépression (inhibiteurs de la monoamine oxydase),
- analgésique ou antirhumatismal (phénylbutazone, ibuprofène),
- médicaments contenant de l'alcool.

L'effet hypoglycémiant du glizolide peut être diminué et une hyperglycémie peut survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- médicaments pour traiter les troubles du système nerveux central (chlorpromazine),
  - médicaments réduisant les inflammations (corticostéroïdes),
  - médicaments pour traiter l'asthme ou utilisés pendant l'accouchement (salbutamol IV, ritodrine et terbutaline),
  - médicaments pour traiter les affections du sein, les saignements menstruels importants et l'endométriose (danazol),
  - Préparations à base de Millettur (Hypericum perforatum).
- Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque DIAMICRON 60 mg est prescrit en même temps que des médicaments de la classe des antibiotiques appelés fluoroquinolones, en particulier chez les patients âgés.