

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

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.

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.

Prothèse 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

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



Déclaration de Maladie

N° M21- 0010082

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5279 Société : 72407
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : BEN DANNA
Date de naissance : 1949
Adresse : 1 Rue AN AGHBAL Hay SARAH CASA
Tél. : 0662553641 Total des frais engagés : 1843 DH Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : [Stamp: 00 20 22 25 20] INDE 167033980
Date de consultation : 06/05/2021
Nom et prénom du malade : BEN DANNA Mohamed Age :
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : Dia bet...
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.
J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.
Fait à : Le 28/05/2021
Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
12/06/2022	Parlance	1	125 DH	
Total = 167033980				

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie Sté. HOUDA 2, Rue Bourdeau - Hôpital - Safi Tél: 05.24.62.23.17	06/07/22	125 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
		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 :

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

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 <table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table> <p>[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX
H																		
25533412	21433552																	
00000000	00000000																	
D	G																	
00000000	00000000																	
35533411	11433553																	
B																		
				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. ABDELELAZIZ BOUAABID
Médecine Généraliste

Diplômé de la Faculté de Médecine
et la Pharmacie - Rabat

INPE 167033980



الدكتور عبد العزيز بوعبيد
الطب العام
خريج كلية الطب والصيدلة
بالرباط

Nom:
Prénom:
Poids:
Age:

BEN DANNA Mouti

ORDONNANCE

Lghiat, Le:

06/05/2020

62,70
+ LIROS TA 1 ep (S.V)

1/2 ep le soir apr' repas (S.V)

193,00
109,70
+ D D, 4 mg (S.V)

153,30 x 3 = 459,90
+ 1 ep
+ 1 ep
+ 1 ep (S.V)

TERMINON. of 100
+ 1 ep le soir. (S.V)

47,00 x 3 = 141,00
+ 1 ep
+ 1 ep (S.V)

T. 1 ep le petit
dejeuner. (S.V)

Pharmacie
 St. HOUDA B
 2, Rue Bourdeau St. Hôpital - Sahr
 Tél: 05.24.62.23.17

(S.V)

ep all

203ms

(S.V)

22,20x6=133,20 Co do li frame ep 19

86,00x3=258,00 ep 2x 1203ms

(S.V)

Lostartan 500mg

sep 1

Pharmacie
 St. HOUDA B
 2, Rue Bourdeau St. Hôpital - Sahr
 Tél: 05.24.62.23.17

07.67.28.02.00

Pharmacie
 St. HOUDA B
 2, Rue Bourdeau St. Hôpital - Sahr
 Tél: 05.24.62.23.17

LOSARTAN GT®

LOSARTAN GTB 50 mg

LOSARTAN GTB 100 mg

Losartan potassique

COMPOSITION

La substance active :

Losartan potassique

Losartan potassique

Les autres composants sont : Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose, amidon

de maïs prégelatinisé, silicate de magnésium, opadry 1-7000 White.

FORME PHARMACOTIQUE ET PRÉSENTATIONS

Comprimés pelliculés sécables, boîte de 30

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE

Antagonistes de l'angiotensine II, non associés

Code ATC : C03CA01

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

• Traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les adultes et les enfants et adolescents âgés de 6 à 18 ans.

• Traitement de l'insuffisance cardiaque chez les patients adultes diabétiques de type 2, hypertendus, avec protéinurie

≥ 0,5 g/jour, dans le cadre d'un traitement antihypertenseur.

• Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique chez les patients adultes, lorsque le traitement par inhibiteurs

de l'enzyme de conversion (EC) est inadéquat en raison d'une intolérance (en particulier, la toux) ou d'une

concomitance avec le Losartan ne doit pas être utilisé en traitement de relais chez les patients atteints d'insuffisance

cardiaque, stabilisée par un IEC. Les patients doivent avoir une fraction d'éjection ventriculaire gauche ≤ 40 %

et doivent être cliniquement stables et sous un traitement régulier pour l'insuffisance cardiaque chronique.

• Traitement du risque d'accident vasculaire cérébral chez les patients adultes hypertendus présentant une

hypertrophie ventriculaire gauche à l'échocardiogramme.

CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

• si vous êtes allergique au losartan ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

• si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préféralable d'éviter de prendre Losartan GT, comprimé pelliculé

sécable en début de grossesse).

• si votre fonction hépatique est gravement dégradée.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Faites attention avec Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

• Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière avant de prendre Losartan GT, comprimé pelliculé

sécable :

• Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Losartan GT, comprimé pelliculé sécable

est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas d'utilisation à partir de ce stade de la

grossesse.

Il est important d'avertir votre médecin avant de prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

• si vous avez déjà eu un angio-œdème (gonflement du visage, des lèvres, de la gorge, etc.)

• si vous avez eu des vomissements importants ou des diarrées

• si vous avez eu des saignements ou des écoulements de sang

• si vous prenez des diurétiques (médicaments qui augmentent ou si vous faites un régime sans sel peuvent conduire à

organisme,

• si vous avez un rétrécissement ou un blocage des artères

transplantation rénale.

• si votre fonction hépatique est dégradée.

• si vous souffrez d'insuffisance cardiaque avec ou sans

concomitance pouvant mettre en jeu le pronostic vital. Un

est traité simultanément par des bêta-bloquants.

• si vous avez un problème de valves cardiaques ou du myocarde.

• si vous souffrez d'une maladie coronarienne (souvent par une

cardiaques), ou d'une maladie vasculaire cérébrale (cause

le cerveau).

• si vous avez un hyperaldostéronisme primaire (un type

d'adénome sur la glande surrénale).

Enfants et adolescents

Losartan GT, comprimé pelliculé sécable a été étudié chez

la fonction rénale.

L'utilisation de Losartan GT, comprimé pelliculé sécable n'est

problèmes rénaux ou hépatiques, ou chez les enfants âgés de

similaires chez ces patients.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients pré-

défaut en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires

rares).

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

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

médicament.

Faites particulièrement attention si vous prenez l'un des médicaments suivants lorsque vous êtes traité par

Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

• d'autres médicaments antihypertenseurs, car ils pourraient entraîner une baisse supplémentaire de votre

pression artérielle. La pression artérielle est susceptible d'être abaissée par l'un des médicaments suivants :

• médicaments antidiabétiques (insuline, hypoglycémisants, biguanides, sulfonamides, etc.)

• médicaments éparpillant le potassium ou qui peuvent augmenter le taux de potassium (par exemple :

suppléments de potassium, substituts de sel contenant du potassium ou des médicaments éparpillant de

Cotizolone tels que certains diurétiques (furosemide, furosémide, spironolactone) ou Naproxène).

• des anti-inflammatoires non stéroïdiens tels que l'indométhacine, induisant les inhibiteurs de la COX-2 (médicaments

réduisant l'inflammation et pouvant être utilisés pour diminuer la douleur) car ils peuvent diminuer l'effet

antihypertenseur du losartan.

Si votre fonction rénale est altérée, l'utilisation concomitante de ces médicaments peut entraîner une aggravation

de l'insuffisance rénale.

Les médicaments à base de lithium ne doivent être pris avec le losartan que sous le contrôle rapproché de votre

médecin. Des précautions particulières (bilan sanguin) peuvent être appropriées.

Interactions avec les aliments et les boissons

Losartan GT, comprimé pelliculé sécable peut être pris avec ou sans repas.

UTILISATION PENDANT LA GROSSESSE ET L'ALLAITEMENT

Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Votre médecin

vous recommandera normalement d'arrêter de prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable avant d'être

enceinte ou que, si vous êtes enceinte, vous ne devez pas prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable.

Si vous êtes enceinte, vous ne devez pas prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable.

Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant.

Allaitement

Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes au point de commencer à allaiter. Losartan GT, comprimé pelliculé

sécable est déconseillé chez les femmes qui allaitent et votre médecin pourra choisir un autre traitement

vous souffrez d'allergie, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

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

EFFETS SUR L'APTITUDE À CONDUIRE DES VÉHICULES OU À UTILISER DES MACHINES

Les effets de l'utilisation de Losartan GT, comprimé pelliculé sécable sur l'aptitude à conduire ou à utiliser des machines

Il est peu probable que Losartan GT, comprimé pelliculé sécable affecte votre aptitude à conduire ou à utiliser des machines. Cependant, comme avec de nombreux autres médicaments utilisés dans le traitement de

l'hypertension, le losartan peut provoquer des étourdissements ou une somnolence chez certains patients. En cas d'étourdissements ou de somnolence, consultez votre médecin avant de conduire ou d'utiliser des machines.

Liste des excipients à effet notoire

Ce médicament contient du lactose.

MODE D'EMPLOI ET/OU VOIES D'ADMINISTRATION, FRÉQUENCE D'ADMINISTRATION ET DURÉE DU TRAITEMENT

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou votre

pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Votre médecin décidera

de la dose appropriée de Losartan GT, comprimé pelliculé sécable en fonction de votre état et si vous prenez

d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable aussi

longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

Patients adultes hypertendus

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de Losartan GT 50 mg).

L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement.

Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés

de Losartan GT 50 mg) ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

Si vous avez l'impression que l'effet de Losartan GT est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou

à votre pharmacien.

Enfants et adolescents (6 à 18 ans)

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 20 et 50 kg est de 0,7

mg de losartan par kg, une fois par jour (jusqu'à 25 mg de Losartan GT). Le médecin peut augmenter la dose

si votre pression artérielle n'est pas contrôlée.

Une autre forme de ce médicament peut être plus adaptée aux enfants : adressez-vous à votre médecin ou

à votre pharmacien.

Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de Losartan GT 50 mg). La

dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de Losartan GT 50 mg)

ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg) en fonction de la réponse tensionnelle.

Les comprimés de Losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs (tels que les

diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alpha-1 bloquants et les antihypertenseurs d'action centrale)

ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides

hypoglycémisants, glicazone et inhibiteurs des glucosidases).

Patients adultes insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de losartan une fois par jour. Habituellement, la dose doit être

augmentée par petites étapes chaque semaine (c'est-à-dire 12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la

deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine, 100 mg par jour la quatrième semaine, 150 mg par

jour la cinquième semaine) jusqu'à la dose d'entretien établie par votre médecin. Une dose maximale de 150

mg de losartan une fois par jour peut être utilisée (par exemple, 3 comprimés de Losartan GT 50 mg ou 1

comprimé de Losartan GT 100 mg et 1 comprimé de Losartan GT 50 mg).

Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le losartan est habituellement associé à un diurétique (médicament

qui augmente le passage de l'eau à travers le rein) et/ou un digitalique (médicament qui aide le cœur à fonctionner

plus efficacement) et/ou un bêta-bloquant.

Poologie chez les groupes de patients particuliers

Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier en début de traitement chez certains patients,

comme ceux traités par des diurétiques à doses élevées, ou les patients insuffisants hépatiques ou les patients

de plus de 75 ans. L'utilisation de losartan n'est pas recommandée chez les patients ayant une insuffisance

hépatique grave.

Administration

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement quotidien à la

même heure chaque jour. Si vous oubliez de ne pas arrêter le traitement par Losartan GT, comprimé pelliculé

sécable sans l'avoir de votre médecin.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de Losartan GT, comprimé pelliculé sécable que vous n'avez dû :

• Si vous avez pris accidentellement trop de comprimés, contactez immédiatement votre médecin. Les symptômes

d'un surdosage sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une

diminution de celui-ci.

Informez en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

• ne prenez pas de comprimés supplémentaires pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose

à l'heure habituelle. Si vous avez oublié de prendre une dose, demandez plus d'informations à votre médecin,

si vous êtes susceptible d'avoir des effets indésirables mais ils ne

le sont pas et informez immédiatement votre médecin ou

pharmacien.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose

à l'heure habituelle. Si vous avez oublié de prendre une dose, demandez plus d'informations à votre médecin,

si vous êtes susceptible d'avoir des effets indésirables mais ils ne

le sont pas et informez immédiatement votre médecin ou

pharmacien.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose

à l'heure habituelle. Si vous avez oublié de prendre une dose, demandez plus d'informations à votre médecin,

si vous êtes susceptible d'avoir des effets indésirables mais ils ne

le sont pas et informez immédiatement votre médecin ou

pharmacien.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose

à l'heure habituelle. Si vous avez oublié de prendre une dose, demandez plus d'informations à votre médecin,

si vous êtes susceptible d'avoir des effets indésirables mais ils ne

le sont pas et informez immédiatement votre médecin ou

pharmacien.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose

à l'heure habituelle. Si vous avez oublié de prendre une dose, demandez plus d'informations à votre médecin,

si vous êtes susceptible d'avoir des effets indésirables mais ils ne

le sont pas et informez immédiatement votre médecin ou

pharmacien.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose

à l'heure habituelle. Si vous avez oublié de prendre une dose, demandez plus d'informations à votre médecin,

si vous êtes susceptible d'avoir des effets indésirables mais ils ne

le sont pas et informez immédiatement votre médecin ou

pharmacien.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose

à l'heure habituelle. Si vous avez oublié de prendre une dose, demandez plus d'informations à votre médecin,

si vous êtes susceptible d'avoir des effets indésirables mais ils ne

le sont pas et informez immédiatement votre médecin ou

pharmacien.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose

à l'heure habituelle. Si vous avez oublié de prendre une dose, demandez plus d'informations à votre médecin,

si vous êtes susceptible d'avoir des effets indésirables mais ils ne

le sont pas et informez immédiatement votre médecin ou

pharmacien.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose

à l'heure habituelle. Si vous avez oublié de prendre une dose, demandez plus d'informations à votre médecin,

si vous êtes susceptible d'avoir des effets indésirables mais ils ne

le sont pas et informez immédiatement votre médecin ou

pharmacien.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose

à l'heure habituelle. Si vous avez oublié de prendre une dose, demandez plus d'informations à votre médecin,

si vous êtes susceptible d'avoir des effets indésirables mais ils ne

le sont pas et informez immédiatement votre médecin ou

pharmacien.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose

à l'heure habituelle. Si vous avez oublié de prendre une dose, demandez plus d'informations à votre médecin,

si vous êtes susceptible d'avoir des effets indésirables mais ils ne

le sont pas et informez immédiatement votre médecin ou

pharmacien.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose

à l'heure habituelle. Si vous avez oublié de prendre une dose, demandez plus d'informations à votre médecin,

si vous êtes susceptible d'avoir des effets indésirables mais ils ne

le sont pas et informez immédiatement votre médecin ou

pharmacien.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose

à l'heure habituelle. Si vous avez oublié de prendre une dose, demandez plus d'informations à votre médecin,

si vous êtes susceptible d'avoir des effets indésirables mais ils ne

le sont pas et informez immédiatement votre médecin ou

pharmacien.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose

à l'heure habituelle. Si vous avez oublié de prendre une dose, demandez plus d'informations à votre médecin,

si vous êtes susceptible d'avoir des effets indésirables mais ils ne

le sont pas et informez immédiatement votre médecin ou

pharmacien.

LOSARTAN GT®

LOSARTAN GTB 50 mg

LOSARTAN GTB 100 mg

Losartan potassique

COMPOSITION

La substance active :

Losartan potassique

Losartan potassique

Les autres composants sont : Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose, amidon

de maïs prégelatinisé, silicate de magnésium, opadry 1-7000 White.

FORME PHARMACOTIQUE ET PRÉSENTATIONS

Comprimés pelliculés sécables, boîte de 30

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE

Antagonistes de l'angiotensine II, non associés

Code ATC : C03CA01

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

• Traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les adultes et les enfants et adolescents âgés de 6 à

18 ans.

• Traitement de l'insuffisance cardiaque chez les patients adultes diabétiques de type 2, hypertendus, avec protéinurie

≥ 0,5 g/jour, dans le cadre d'un traitement antihypertenseur.

• Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique chez les patients adultes, lorsque le traitement par inhibiteurs

de l'enzyme de conversion (EC) est inadéquat en raison d'une intolérance (en particulier, la toux) ou d'une

concomitance. Le losartan ne doit pas être utilisé en traitement de relais chez les patients atteints d'insuffisance

cardiaque, stabilisée par un IEC. Les patients doivent avoir une fraction d'éjection ventriculaire gauche ≤ 40 %

et doivent être cliniquement stables et sous un traitement régulier pour l'insuffisance cardiaque chronique.

• Traitement du risque d'accident vasculaire cérébral chez les patients adultes hypertendus présentant une

hypertrophie ventriculaire gauche à l'échocardiogramme.

CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

• si vous êtes allergique au losartan ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

• si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférentiel d'éviter de prendre Losartan GT, comprimé pelliculé

sécable en début de grossesse).

• si votre fonction hépatique est gravement dégradée.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Faites attention avec Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

• Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière avant de prendre Losartan GT, comprimé pelliculé

sécable :

• Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Losartan GT, comprimé pelliculé sécable

est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas d'utilisation à partir de ce stade de la

grossesse.

Il est important d'avertir votre médecin avant de prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

• si vous avez déjà eu un angio-œdème (gonflement du visage, des lèvres, de la gorge, etc.)

• si vous avez eu des vomissements importants ou des diarrées

• si vous avez eu des saignements ou des écoulements de sang

• si vous prenez des diurétiques (médicaments qui augmentent ou si vous faites un régime sans sel peuvent conduire à

organisme,

• si vous avez un rétrécissement ou un blocage des artères

transplantation rénale.

• si votre fonction hépatique est dégradée.

• si vous souffrez d'insuffisance cardiaque avec ou sans

concomitance pouvant mettre en jeu le pronostic vital. Un

est traité simultanément par des bêta-bloquants.

• si vous avez un problème de valves cardiaques ou du myocarde.

• si vous souffrez d'une maladie coronarienne (souvent par une

cardiaques), ou d'une maladie vasculaire cérébrale (cause

le cerveau).

• si vous avez un hyperaldostéronisme primaire (un type

d'adénome sur la glande surrénale).

Enfants et adolescents

Losartan GT, comprimé pelliculé sécable a été étudié chez

la fonction rénale.

L'utilisation de Losartan GT, comprimé pelliculé sécable n'est

problèmes rénaux ou hépatiques, ou chez les enfants âgés de

similaires chez ces patients.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients pré-

défaut en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires

rares).

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

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

médicament.

Faites particulièrement attention si vous prenez l'un des médicaments suivants lorsque vous êtes traité par

Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

• d'autres médicaments antihypertenseurs, car ils pourraient entraîner une baisse supplémentaire de votre

pression artérielle. La pression artérielle est susceptible d'être abaissée par l'un des médicaments suivants :

• médicaments agissant sur le potassium ou qui peuvent augmenter le taux de potassium (par exemple :

suppléments de potassium, substituts de sel contenant du potassium ou des médicaments éparpillés de

Cotizolone tels que certains diurétiques (furosemide, furosémide, spironolactone) ou Naproxène).

• des anti-inflammatoires non stéroïdiens tels que l'indométhacine, induisant les inhibiteurs de la COX-2 (médicaments

réduisant l'inflammation et pouvant être utilisés pour diminuer la douleur) car ils peuvent diminuer l'effet

antihypertenseur du losartan.

Si votre fonction rénale est altérée, l'utilisation concomitante de ces médicaments peut entraîner une aggravation

de l'insuffisance rénale.

Les médicaments à base de lithium ne doivent être pris avec le losartan que sous le contrôle rapproché de votre

médecin. Des précautions particulières (voir paragraphe ci-dessus) peuvent être appliquées.

Interactions avec les aliments et les boissons

Losartan GT, comprimé pelliculé sécable peut être pris avec ou sans repas.

UTILISATION PENDANT LA GROSSESSE ET L'ALLAITEMENT

Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Votre médecin

vous recommandera normalement d'arrêter de prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable avant d'être

enceinte ou que si vous apprenez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre

médicament à la place de Losartan GT, comprimé pelliculé sécable. Losartan GT, comprimé pelliculé sécable

est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela

pourrait nuire gravement à votre enfant.

Allaitement

Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes au point de commencer à allaiter. Losartan GT, comprimé pelliculé

sécable est déconseillé chez les femmes qui allaitent et votre médecin pourra choisir un autre traitement

vous souffrez d'allergie, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

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

EFFETS SUR L'APTITUDE À CONDUIRE DES VÉHICULES OU À UTILISER DES MACHINES

Les effets de l'utilisation de Losartan GT, comprimé pelliculé sécable sur l'aptitude à conduire ou à utiliser des

machines. Cependant, comme avec de nombreux autres médicaments utilisés dans le traitement de

l'hypertension, le losartan peut provoquer des étourdissements ou une somnolence chez certains patients. En

cas d'étourdissements ou de somnolence, consultez votre médecin avant de conduire ou d'utiliser des machines.

Liste des excipients à effet notoire

Ce médicament contient du lactose.

MODE D'EMPLOI, MODE D'EMPLOI (VUE) D'ADMINISTRATION, FRÉQUENCE D'ADMINISTRATION ET DURÉE

DU TRAITEMENT

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou votre

pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Votre médecin décidera

de la dose appropriée de Losartan GT, comprimé pelliculé sécable en fonction de votre état et si vous prenez

d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable aussi

longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

Patients adultes hypertendus

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de Losartan GT 50 mg).

L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement.

Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés

de Losartan GT 50 mg) ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

Si vous avez l'impression que l'effet de Losartan GT est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou

à votre pharmacien.

Enfants et adolescents (6 à 18 ans)

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 20 et 50 kg est de 0,7 mg de losartan par kg, une fois par jour (jusqu'à 25 mg de Losartan GT). Le médecin peut augmenter la dose si votre pression artérielle n'est pas contrôlée.

Une autre forme de ce médicament peut être plus adaptée aux enfants : adressez-vous à votre médecin ou

à votre pharmacien.

Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de Losartan GT 50 mg). La dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de Losartan GT 50 mg) ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg en fonction de la réponse tensionnelle.

Les comprimés de Losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs (tels que les

diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alpha-1 bloquants et les antihypertenseurs d'action centrale)

ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides

hypoglycémiants, glicazone et inhibiteurs des glucosidases).

Patients adultes insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de losartan une fois par jour. Habituellement, la dose doit être

augmentée par paliers chaque semaine (c'est-à-dire 12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la

deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine, 100 mg par jour la quatrième semaine, 150 mg par

jour la cinquième semaine) jusqu'à la dose d'entretien établie par votre médecin. Une dose maximale de 150

mg de losartan une fois par jour peut être utilisée (par exemple, 3 comprimés de Losartan GT 50 mg ou 1

comprimé de Losartan GT 100 mg et 1 comprimé de Losartan GT 50 mg).

Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le losartan est habituellement associé à un diurétique (médicament

qui augmente le passage de l'eau à travers le rein) et/ou un digitalique (médicament qui aide le cœur à fonctionner

plus efficacement) et/ou un bêta-bloquant.

Poologie chez les groupes de patients particuliers

Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier en début de traitement chez certains patients,

comme ceux traités par des diurétiques à doses élevées, ou les patients insuffisants hépatiques ou les patients

de plus de 75 ans. L'utilisation de losartan n'est pas recommandée chez les patients ayant une insuffisance

hépatique grave.

Administration

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement quotidien à la

même heure chaque jour. Si vous oubliez de ne pas arrêter le traitement par Losartan GT, comprimé pelliculé

sécable sans l'avoir de votre médecin.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de Losartan GT, comprimé pelliculé sécable que vous n'auriez dû :

• Si vous avez pris accidentellement trop de comprimés, contactez immédiatement votre médecin. Les symptômes

d'un surdosage sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une

diminution de celui-ci.

Informez en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

• ne prenez pas de comprimés supplémentaires pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose

à l'heure habituelle. Si vous avez oublié de prendre une dose, demandez plus d'informations à votre médecin,

à votre pharmacien ou à votre infirmière.

• Si vous êtes susceptible d'avoir des effets indésirables mais si le ne

de

le losartan et informez immédiatement votre médecin ou

à votre pharmacien.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, ne prenez pas de comprimés supplémentaires pour compenser la

dose oubliée.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose

à l'heure habituelle. Si vous avez oublié de prendre une dose, demandez plus d'informations à votre médecin,

à votre pharmacien ou à votre infirmière.

• Si vous êtes susceptible d'avoir des effets indésirables mais si le ne

de

le losartan et informez immédiatement votre médecin ou

à votre pharmacien.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, ne prenez pas de comprimés supplémentaires pour compenser la

dose oubliée.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose

à l'heure habituelle. Si vous avez oublié de prendre une dose, demandez plus d'informations à votre médecin,

à votre pharmacien ou à votre infirmière.

• Si vous êtes susceptible d'avoir des effets indésirables mais si le ne

de

le losartan et informez immédiatement votre médecin ou

à votre pharmacien.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, ne prenez pas de comprimés supplémentaires pour compenser la

dose oubliée.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose

à l'heure habituelle. Si vous avez oublié de prendre une dose, demandez plus d'informations à votre médecin,

à votre pharmacien ou à votre infirmière.

• Si vous êtes susceptible d'avoir des effets indésirables mais si le ne

de

le losartan et informez immédiatement votre médecin ou

à votre pharmacien.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, ne prenez pas de comprimés supplémentaires pour compenser la

dose oubliée.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose

à l'heure habituelle. Si vous avez oublié de prendre une dose, demandez plus d'informations à votre médecin,

à votre pharmacien ou à votre infirmière.

• Si vous êtes susceptible d'avoir des effets indésirables mais si le ne

de

le losartan et informez immédiatement votre médecin ou

à votre pharmacien.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, ne prenez pas de comprimés supplémentaires pour compenser la

dose oubliée.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose

à l'heure habituelle. Si vous avez oublié de prendre une dose, demandez plus d'informations à votre médecin,

à votre pharmacien ou à votre infirmière.

• Si vous êtes susceptible d'avoir des effets indésirables mais si le ne

de

le losartan et informez immédiatement votre médecin ou

à votre pharmacien.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, ne prenez pas de comprimés supplémentaires pour compenser la

dose oubliée.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose

à l'heure habituelle. Si vous avez oublié de prendre une dose, demandez plus d'informations à votre médecin,

à votre pharmacien ou à votre infirmière.

• Si vous êtes susceptible d'avoir des effets indésirables mais si le ne

de

le losartan et informez immédiatement votre médecin ou

à votre pharmacien.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, ne prenez pas de comprimés supplémentaires pour compenser la

dose oubliée.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose

à l'heure habituelle. Si vous avez oublié de prendre une dose, demandez plus d'informations à votre médecin,

à votre pharmacien ou à votre infirmière.

• Si vous êtes susceptible d'avoir des effets indésirables mais si le ne

de

le losartan et informez immédiatement votre médecin ou

à votre pharmacien.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, ne prenez pas de comprimés supplémentaires pour compenser la

dose oubliée.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose

à l'heure habituelle. Si vous

LOSARTAN GT®

LOSARTAN GTB 50 mg

LOSARTAN GTB 100 mg

Losartan potassique

COMPOSITION

La substance active :

Losartan potassique 50,0 mg

Losartan potassique 100,0 mg

Les autres composants sont : Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs prégelatinisé, stéarate de magnésium, opadry 1-7000 White.

FORME PHARMACOTIQUE ET PRÉSENTATIONS

Comprimés pelliculés sécables, boîte de 30

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE

Antagonistes de l'angiotensine II, non associés

Code ATC : C03CA01

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

• Traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les adultes et les enfants et adolescents âgés de 6 à 18 ans.

• Traitement de l'insuffisance cardiaque chez les patients adultes diabétiques de type 2, hypertendus, avec protéinurie $\geq 0,5$ g/jour, dans le cadre d'un traitement antihypertenseur.

• Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique chez les patients adultes, lorsque le traitement par inhibiteurs de l'enzyme de conversion (EC) est inadéquat en raison d'une intolérance (en particulier, la toux) ou d'une contre-indication. Le losartan ne doit pas être utilisé en traitement de relais chez les patients atteints d'insuffisance cardiaque, stabilisée par un IEC. Les patients doivent avoir une fraction d'éjection ventriculaire gauche $\geq 40\%$ et doivent être cliniquement stables et sous un traitement régulier pour l'insuffisance cardiaque chronique.

• Traitement du risque d'accident vasculaire cérébral chez les patients adultes hypertendus présentant une hypertrophie ventriculaire gauche à l'échocardiogramme.

CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

• si vous êtes allergique au losartan ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

• si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférentiel d'éviter de prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable en début de grossesse).

• si votre fonction hépatique est gravement dégradée.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Faites attention avec Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière avant de prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Losartan GT, comprimé pelliculé sécable est contre-indiqué en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas d'utilisation à partir de ce stade de la grossesse.

Il est important d'avertir votre médecin avant de prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

• si vous avez déjà eu un angio-œdème (gonflement du visage, des lèvres, de la gorge, etc.)

• si vous avez eu des vomissements importants ou des diarrées

• si vous avez eu des saignements ou des écoulements de sang

• si vous prenez des diurétiques (médicaments qui augmentent ou si vous faites un régime sans sel peuvent conduire à l'organisme,

• si vous avez un rétrécissement ou un blocage des artères

transplantation rénale.

• si votre fonction hépatique est dégradée.

• si vous souffrez d'insuffisance cardiaque avec ou sans

concomitante pouvant mettre en jeu le pronostic vital. Un

est traité simultanément par des bêta-bloquants.

• si vous avez un problème de valves cardiaques ou du

si vous souffrez d'une maladie coronarienne (souvent par une

cardiaques), ou d'une maladie vasculaire cérébrale (cause

le cerveau).

• si vous avez un hyperaldostéronisme primaire (un type

d'adénome sur la glande surrénale).

Enfants et adolescents

Losartan GT, comprimé pelliculé sécable a été étudié chez

à votre médecin.

L'utilisation de Losartan GT, comprimé pelliculé sécable n'est

problèmes rénaux ou hépatiques, ou chez les enfants âgés de

similaires chez ces patients.

L'utilisation de ce médicament est contre-indiquée chez les patients pré-

défaut en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires

rares).

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Pris d'autres médicaments

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

médicament.

Faites particulièrement attention si vous prenez l'un des médicaments suivants lorsque vous êtes traité par

Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

• d'autres médicaments antihypertenseurs, car ils pourraient entraîner une baisse supplémentaire de votre

pression artérielle. La pression artérielle est susceptible d'être abaissée par l'un des médicaments suivants :

• médicaments antidiabétiques (insuline, hypoglycémiques, biguanides, sulfonamides, etc.)

• médicaments éparpillant le potassium ou qui peuvent augmenter le taux de potassium (par exemple :

suppléments de potassium, substituts de sel contenant du potassium ou des médicaments éparpillant de

Cotizolone tels que certains diurétiques (furosemide, furosémide, spironolactone) ou Naproxène).

• des anti-inflammatoires non stéroïdiens tels que l'indométhacine, induisant les inhibiteurs de la COX-2 (médicaments

réduisant l'inflammation et pouvant être utilisés pour diminuer la douleur) car ils peuvent diminuer l'effet

antihypertenseur du losartan.

Si votre fonction rénale est altérée, l'utilisation concomitante de ces médicaments peut entraîner une aggravation

de l'insuffisance rénale.

Les médicaments à base de lithium ne doivent être pris avec le losartan que sous le contrôle rapproché de votre

médecin. Des précautions particulières (voir paragraphe ci-dessus) peuvent être appliquées.

Interactions avec les aliments et les boissons

Losartan GT, comprimé pelliculé sécable peut être pris pendant ou en dehors des repas.

UTILISATION PENDANT LA GROSSESSE ET L'ALLAITEMENT

Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Votre médecin

vous recommandera normalement d'arrêter de prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable avant d'être

enceinte ou que, si vous prenez ce médicament, vous ne devez pas avoir d'enfant pendant que vous prenez

ce médicament à la place de Losartan GT, comprimé pelliculé sécable. Losartan GT, comprimé pelliculé sécable

est contre-indiqué en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela

pourrait nuire gravement à votre enfant.

Allaitement

Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point de commencer à allaiter. Losartan GT, comprimé

pelliculé sécable est contre-indiqué chez les femmes qui allaitent et votre médecin pourra choisir un autre traitement

vous soulagerait allélat, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

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

EFFETS SUR L'APTITUDE À CONDUIRE DES VÉHICULES OU À UTILISER DES MACHINES

Les effets de l'utilisation de Losartan GT, comprimé pelliculé sécable sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser

des machines. Cependant, comme avec de nombreux autres médicaments utilisés dans le traitement de

l'hypertension, le losartan peut provoquer des étourdissements ou une somnolence chez certains patients. En

cas d'étourdissements ou de somnolence, consultez votre médecin avant de conduire ou d'utiliser des machines.

Liste des excipients à effet notoire

Ce médicament contient du lactose.

MODE D'EMPLOI ET/OU VOIES D'ADMINISTRATION, FRÉQUENCE D'ADMINISTRATION ET DURÉE DU TRAITEMENT

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou votre

pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Votre médecin décidera

de la dose appropriée de Losartan GT, comprimé pelliculé sécable en fonction de votre état et si vous prenez

d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable aussi

longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

Patients adultes hypertendus

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de Losartan GT 50 mg).

L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement.

Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés

de Losartan GT 50 mg) ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

Si vous avez l'impression que l'effet de Losartan GT est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou

à votre pharmacien.

Enfants et adolescents (6 à 18 ans)

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 20 et 50 kg est de 0,7

mg de losartan par kg, une fois par jour (jusqu'à 25 mg de Losartan GT). Le médecin peut augmenter la dose

si votre pression artérielle n'est pas contrôlée.

Une autre forme de ce médicament peut être plus adaptée aux enfants : adressez-vous à votre médecin ou

à votre pharmacien.

Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de Losartan GT 50 mg). La

dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de Losartan GT 50 mg)

ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg) en fonction de la réponse tensionnelle.

Les comprimés de Losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs (tels que les

diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alpha-1 bloquants et les antihypertenseurs d'action centrale)

ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides

hypoglycémiques, glicazone et inhibiteurs des glucosidases).

Patients adultes insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de losartan une fois par jour. Habituellement, la dose doit être

augmentée par paliers chaque semaine (c'est-à-dire 12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la

deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine, 100 mg par jour la quatrième semaine, 150 mg par

jour la cinquième semaine) jusqu'à la dose d'entretien établie par votre médecin. Une dose maximale de 150

mg de losartan une fois par jour peut être utilisée (par exemple, 3 comprimés de Losartan GT 50 mg ou 1

comprimé de Losartan GT 100 mg et 1 comprimé de Losartan GT 50 mg).

Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le losartan est habituellement associé à un diurétique (médicament

qui augmente le passage de l'eau à travers le rein) et/ou un digitalique (médicament qui aide le cœur à fonctionner

plus efficacement) et/ou un bêta-bloquant.

Poologie chez les groupes de patients particuliers

Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier en début de traitement chez certains patients,

comme ceux traités par des diurétiques à doses élevées, ou les patients insuffisants hépatiques ou les patients

de plus de 75 ans. L'utilisation de losartan n'est pas recommandée chez les patients ayant une insuffisance

hépatique grave.

Administration

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement quotidien à la

même heure chaque jour. Si vous oubliez de ne pas arrêter le traitement par Losartan GT, comprimé pelliculé

sécable sans l'avoir de votre médecin.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de Losartan GT, comprimé pelliculé sécable que vous n'auriez dû :

• Si vous avez pris accidentellement trop de comprimés, contactez immédiatement votre médecin. Les symptômes

d'un surdosage sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une

diminution de celui-ci.

Informez en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

• ne prenez pas de comprimés supplémentaires pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose

à l'heure habituelle. Si vous avez oublié de prendre une dose, demandez plus d'informations à votre médecin,

si vous êtes susceptible d'avoir des effets indésirables mais ils ne

le sont pas et informez immédiatement votre médecin ou

pharmacien.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose

à l'heure habituelle. Si vous avez oublié de prendre une dose, demandez plus d'informations à votre médecin,

si vous êtes susceptible d'avoir des effets indésirables mais ils ne

le sont pas et informez immédiatement votre médecin ou

pharmacien.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose

à l'heure habituelle. Si vous avez oublié de prendre une dose, demandez plus d'informations à votre médecin,

si vous êtes susceptible d'avoir des effets indésirables mais ils ne

le sont pas et informez immédiatement votre médecin ou

pharmacien.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose

à l'heure habituelle. Si vous avez oublié de prendre une dose, demandez plus d'informations à votre médecin,

si vous êtes susceptible d'avoir des effets indésirables mais ils ne

le sont pas et informez immédiatement votre médecin ou

pharmacien.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose

à l'heure habituelle. Si vous avez oublié de prendre une dose, demandez plus d'informations à votre médecin,

si vous êtes susceptible d'avoir des effets indésirables mais ils ne

le sont pas et informez immédiatement votre médecin ou

pharmacien.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose

à l'heure habituelle. Si vous avez oublié de prendre une dose, demandez plus d'informations à votre médecin,

si vous êtes susceptible d'avoir des effets indésirables mais ils ne

le sont pas et informez immédiatement votre médecin ou

pharmacien.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose

à l'heure habituelle. Si vous avez oublié de prendre une dose, demandez plus d'informations à votre médecin,

si vous êtes susceptible d'avoir des effets indésirables mais ils ne

le sont pas et informez immédiatement votre médecin ou

pharmacien.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose

à l'heure habituelle. Si vous avez oublié de prendre une dose, demandez plus d'informations à votre médecin,

si vous êtes susceptible d'avoir des effets indésirables mais ils ne

le sont pas et informez immédiatement votre médecin ou

pharmacien.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose

à l'heure habituelle. Si vous avez oublié de prendre une dose, demandez plus d'informations à votre médecin,

si vous êtes susceptible d'avoir des effets indésirables mais ils ne

le sont pas et informez immédiatement votre médecin ou

pharmacien.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose

à l'heure habituelle. Si vous avez oublié de prendre une dose, demandez plus d'informations à votre médecin,

si vous êtes susceptible d'avoir des effets indésirables mais ils ne

le sont pas et informez immédiatement votre médecin ou

pharmacien.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose

à l'heure habituelle. Si vous avez oublié de prendre une dose, demandez plus d'informations à votre médecin,

si vous êtes susceptible d'avoir des effets indésirables mais ils ne

le sont pas et informez immédiatement votre médecin ou

pharmacien.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose

à l'heure habituelle. Si vous avez oublié de prendre une dose, demandez plus d'informations à votre médecin,

si vous êtes susceptible d'avoir des effets indésirables mais ils ne

le sont pas et informez immédiatement votre médecin ou

pharmacien.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose

à l'heure habituelle. Si vous avez oublié de prendre une dose, demandez plus d'informations à votre médecin,

si vous êtes susceptible d'avoir des effets indésirables mais ils ne

le sont pas et informez immédiatement votre médecin ou

pharmacien.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose

à l'heure habituelle. Si vous avez oublié de prendre une dose, demandez plus d'informations à votre médecin,

si vous êtes susceptible d'avoir des effets indésirables mais ils ne

le sont pas et informez immédiatement votre médecin ou

pharmacien.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose

à l'heure habituelle. Si vous avez oublié de prendre une dose, demandez plus d'informations à votre médecin,

si vous êtes susceptible d'avoir des effets indésirables mais ils ne

le sont pas et informez immédiatement votre médecin ou

pharmacien.

• Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose

à

PROVIRON® 25 mg

Comprimé

Boîtes de 20

Mésthérolone

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

• Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre

pharmacien.

• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

• Si l'un des effets indésirables devient gênant, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

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

1. Qu'est-ce que Proviron et dans quel but est-il utilisé ?

Proviron est un médicament contenant de la Mésthérolone. Il s'agit d'une forme d'androgène (hormone masculine). Dans quel cas Proviron est-il utilisé ?

• Proviron est utilisé chez les hommes qui ne produisent pas naturellement suffisamment d'androgènes (hormones masculines).

(en raison d'un hypogonadisme, un mauvais fonctionnement des testicules). Proviron stimule la croissance, le développement et la fonction des organes-cibles qui dépendent des hormones masculines.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Proviron ?

• Ne prenez jamais Proviron :
• si vous êtes allergique (hypersensible) à la Mésthérolone ou à l'un des autres composants contenus dans Proviron (voir rubrique 6, « Informations supplémentaires ») ;

• si vous avez un cancer de la prostate ;

• si vous avez (ou avez déjà eu) une tumeur du foie.

Faites attention avec Proviron :

• Au cours du traitement par Proviron, vous passerez régulièrement des examens de la prostate pour exclure la présence d'un cancer de la prostate. En effet, Proviron peut augmenter la vitesse de croissance de ce type de cancer.

• Dans de rares cas, l'utilisation d'hormones telles que celle contenue dans Proviron a été associée à l'apparition de tumeurs bénignes (non malignes) du foie. Dans de très rares cas, l'utilisation de ces hormones a été associée à certaines formes de cancer du foie (tumeurs hépatiques malignes). Ces tumeurs du foie peuvent provoquer des hémorragies abdominales pouvant mettre la vie des patients en danger. Si vous éprouvez une gêne ou une douleur inhabituelle dans le ventre, consultez immédiatement votre médecin.

• Proviron ne convient pas pour le body-building, pour renforcer le développement musculaire chez les hommes en bonne santé, ni pour augmenter d'autres performances physiques.

• Proviron est exclusivement réservé aux patients de sexe masculin.

Prise ou 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.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Rien n'indique que la prise de Proviron puisse avoir un effet sur la conduite de véhicules ou l'utilisation de machines.

PROVIRON® 25 mg

Comprimé

Boîtes de 20

Mésthérolone

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

• Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre

pharmacien.

• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

• Si l'un des effets indésirables devient gênant, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

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

1. Qu'est-ce que Proviron et dans quel but est-il utilisé ?

Proviron est un médicament contenant de la Mésthérolone. Il s'agit d'une forme d'androgène (hormone masculine).

• Proviron est utilisé chez les hommes qui ne produisent pas naturellement suffisamment d'androgènes (hormones masculines).

(en raison d'un hypogonadisme, un mauvais fonctionnement des testicules).

• Proviron stimule la croissance, le développement et la fonction des organes-cibles qui dépendent des hormones masculines.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Proviron ?

• Proviron est exclusivement destiné au traitement des patients de sexe masculin.

• Dans de rares cas, l'utilisation d'hormones telles que celle contenue dans Proviron a été associée à l'apparition de tumeurs bénignes (non malignes) du foie. Dans de très rares cas, l'utilisation de ces hormones a été associée à certaines formes de cancer du foie (tumeurs hépatiques malignes). Ces tumeurs du foie peuvent provoquer des hémorragies abdominales pouvant mettre la vie des patients en danger. Si vous éprouvez une gêne ou une douleur inhabituelle dans le ventre,

qui ne disparaît pas rapidement, vous devez en avertir immédiatement votre médecin.

• Proviron ne convient pas pour le body-building, pour renforcer le développement musculaire chez les hommes en bonne santé, ni pour augmenter d'autres performances physiques.

• Proviron est exclusivement réservé aux patients de sexe masculin.

Prise ou 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.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Rien n'indique que la prise de Proviron puisse avoir un effet sur la conduite de véhicules ou l'utilisation de machines.

PROVIRON® 25 mg

Comprimé

Boîtes de 20

Mésthérolone

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

• Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre

pharmacien.

• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

• Si l'un des effets indésirables devient gênant, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

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

1. Qu'est-ce que Proviron et dans quel but est-il utilisé ?

Proviron est un médicament contenant de la Mésthérolone. Il s'agit d'une forme d'androgène (hormone masculine). Dans quel cas Proviron est-il utilisé ?

• Proviron est utilisé chez les hommes qui ne produisent pas naturellement suffisamment d'androgènes (hormones masculines).

(en raison d'un hypogonadisme, un mauvais fonctionnement des testicules).

• Proviron stimule la croissance, le développement et la fonction des organes-cibles qui dépendent des hormones masculines.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Proviron ?

• Proviron est exclusivement destiné au traitement des patients de sexe masculin.

Ne prenez jamais Proviron :

• si vous êtes allergique (hypersensible) à la Mésthérolone ou à l'un des autres composants contenus dans Proviron (voir rubrique 6, « Informations supplémentaires ») ;

• si vous avez un cancer de la prostate ;

• si vous avez (ou avez déjà eu) une tumeur du foie.

Faites attention avec Proviron :

• Au cours du traitement par Proviron, vous passerez régulièrement des examens de la prostate pour exclure la présence d'un cancer de la prostate. En effet, Proviron peut augmenter la vitesse de croissance de ce type de cancer.

• Dans de rares cas, l'utilisation d'hormones telles que celle contenue dans Proviron a été associée à l'apparition de tumeurs bénignes (non malignes) du foie. Dans de très rares cas, l'utilisation de ces hormones a été associée à certaines formes de cancer du foie (tumeurs hépatiques malignes). Ces tumeurs du foie peuvent provoquer des hémorragies abdominales pouvant mettre la vie des patients en danger. Si vous éprouvez une gêne ou une douleur inhabituelle dans le ventre, consultez immédiatement votre médecin.

• Proviron ne convient pas pour le body-building, pour renforcer le développement musculaire chez les hommes en bonne santé, ni pour augmenter d'autres performances physiques.

• Proviron est exclusivement réservé aux patients de sexe masculin.

Prise ou 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.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Rien n'indique que la prise de Proviron puisse avoir un effet sur la conduite de véhicules ou l'utilisation de machines.

Permixon 160 mg

GÉLULE

Extrait lipido-stérolique de Serenoa repens

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consulter un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE PERMIXON 160 mg, gélule ?
2. QUELLES SONT LES AUTRES MÉDICAMENTS UTILISÉS DANS L'HYPERTROPHIE BÉNIGNE DE LA PROSTATE.
3. COMMENT PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?
5. COMMENT CONSERVER PERMIXON 160 mg, gélule ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE PERMIXON 160 mg, gélule ?

ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
AUTRES MÉDICAMENTS UTILISÉS DANS L'HYPERTROPHIE BÉNIGNE DE LA PROSTATE.
Ce médicament est préconisé dans le traitement de certains troubles de la miction (émission d'urine) liés à l'hypertrophie (augmentation de volume) de la prostate.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?

Ne prenez jamais PERMIXON 160 mg, gélule dans le cas suivant :

- Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

EST INDISPENSABLE DE
VOTRE MÉDECIN OU DE

PERMIXON 160 mg, gélule :

nt à jeun peut être la

cement ne doit pas

prostate chez votre médecin. PERMIXON 160 mg, gélule ne peut se substituer à l'acte chirurgical lorsque celui-ci est indispensable.

NE PAS LAISSER À LA PORTEE DES ENFANTS.

Précautions d'emploi

La prise de ce médicament à jeun peut parfois être la cause de nausées.

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

Prise ou 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 à votre pharmacien.

Grossesse et allaitement

Demandez conseil à votre médecin ou à votre

153,30



Permixon 160 mg

GÉLULE

Extrait lipido-stérolique de Serenoa repens

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consulter un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE PERMIXON 160 mg, gélule ?
2. QUELLES SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?
3. COMMENT PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?
5. COMMENT CONSERVER PERMIXON 160 mg, gélule ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE PERMIXON 160 mg, gélule ?

ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
AUTRES MÉDICAMENTS UTILISÉS DANS L'HYPERTROPHIE BÉNIGNE DE LA PROSTATE.
Ce médicament est préconisé dans le traitement de certains troubles de la miction (émission d'urine) liés à l'hypertrophie (augmentation de volume) de la prostate.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?

Ne prenez jamais PERMIXON 160 mg, gélule dans le cas suivant :

- Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

EST INDISPENSABLE DE
VOTRE MÉDECIN OU DE

PERMIXON 160 mg, gélule :

nt à jeun peut être la

cement ne doit pas

prostate chez votre médecin. PERMIXON 160 mg, gélule ne peut se substituer à l'acte chirurgical lorsque celui-ci est indispensable.

NE PAS LAISSER À LA PORTEE DES ENFANTS.

Précautions d'emploi

La prise de ce médicament à jeun peut parfois être la cause de nausées.

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

Prise ou 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 à votre pharmacien.

Grossesse et allaitement

Demandez conseil à votre médecin ou à votre

153,30



Permixon 160 mg

GÉLULE

Extrait lipido-stérolique de Serenoa repens

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consulter un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE PERMIXON 160 mg, gélule ?
2. QUELLES SONT LES AUTRES MÉDICAMENTS UTILISÉS DANS L'HYPERTROPHIE BÉNIGNE DE LA PROSTATE.
3. COMMENT PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?
5. COMMENT CONSERVER PERMIXON 160 mg, gélule ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE PERMIXON 160 mg, gélule ?

ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
AUTRES MÉDICAMENTS UTILISÉS DANS L'HYPERTROPHIE BÉNIGNE DE LA PROSTATE.
Ce médicament est préconisé dans le traitement de certains troubles de la miction (émission d'urine) liés à l'hypertrophie (augmentation de volume) de la prostate.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PERMIXON 160 mg, gélule ?

Ne prenez jamais PERMIXON 160 mg, gélule dans le cas suivant :

- Antécédent d'allergie à l'un des constituants de

EST INDISPENSABLE DE
VOTRE MÉDECIN OU DE

PERMIXON 160 mg, gélule :

nt à jeun peut être la

icament ne doit pas

prostate chez votre médecin. PERMIXON 160 mg, gélule ne peut se substituer à l'acte chirurgical lorsque celui-ci est indispensable.

NE PAS LAISSER À LA PORTEE DES ENFANTS.

Précautions d'emploi

La prise de ce médicament à jeun peut parfois être la cause de nausées.

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

Prise ou 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 à votre pharmacien.

Grossesse et allaitement

Demandez conseil à votre médecin ou à votre

153,30



Codoliprane®

PARACETAMOL ET CODEINE

comprimé sécable

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

COMPOSITION

Paracétamol, mg

Phosphate de codeine h

(Quantité correspondant

Excipients : gélatine, act

FORME PHARMACE

Comprimé sécable - boî

CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

ANTALGÉRIQUE CENTRAL ET PÉRIPHÉRIQUE (N.Système nerveux central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Traitement chez l'adulte des douleurs d'intensité modérée à intense, qui ne sont pas soulagées par l'aspirine ou le paracétamol utilisé seul.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- allergie connue au paracétamol ou à la codéine
- maladie grave du foie,
- chez l'asthmatique,
- en cas d'insuffisance respiratoire,
- allaitement.

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ, sauf avis contraire de votre médecin avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPÉCIALES

En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons s'accompagnant d'expectoration, en cas de maladie du foie ou d'insuffisance rénale ainsi que chez les sujets âgés, un avis médical est indispensable. Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.

PRÉCAUTION D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée. EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, NOTAMMENT AVEC LA BUPRÉNOPHINE, LA NALBUPHINE OU LA PENTAZOCINE, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (cf. posologie).

Codoliprane®

PARACETAMOL ET CODEINE

comprimé sécable

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

COMPOSITION

Paracétamol, mg

Phosphate de codeine h

(Quantité correspondant

Excipients : gélatine, act

FORME PHARMACE

Comprimé sécable - boî

CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

ANTALGÉRIQUE CENTRAL ET PÉRIPHÉRIQUE (N.Système nerveux central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Traitement chez l'adulte des douleurs d'intensité modérée à intense, qui ne sont pas soulagées par l'aspirine ou le paracétamol utilisé seul.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- allergie connue au paracétamol ou à la codéine
- maladie grave du foie,
- chez l'asthmatique,
- en cas d'insuffisance respiratoire,
- allaitement.

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ, sauf avis contraire de votre médecin avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPÉCIALES

En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons s'accompagnant d'expectoration, en cas de maladie du foie ou d'insuffisance rénale ainsi que chez les sujets âgés, un avis médical est indispensable. Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.

PRÉCAUTION D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée. EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, NOTAMMENT AVEC LA BUPRÉNOPHINE, LA NALBUPHINE OU LA PENTAZOCINE, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (cf. posologie).

Codoliprane®

PARACETAMOL ET CODEINE

comprimé sécable

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

COMPOSITION

Paracétamol, mg

Phosphate de codeine h

(Quantité correspondant

Excipients : gélatine, act

FORME PHARMACE

Comprimé sécable - boî

CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

ANTALGÉRIQUE CENTRAL ET PÉRIPHÉRIQUE (N.Système nerveux central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Traitement chez l'adulte des douleurs d'intensité modérée à intense, qui ne sont pas soulagées par l'aspirine ou le paracétamol utilisé seul.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- allergie connue au paracétamol ou à la codéine
- maladie grave du foie,
- chez l'asthmatique,
- en cas d'insuffisance respiratoire,
- allaitement.

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ, sauf avis contraire de votre médecin avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPÉCIALES

En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons s'accompagnant d'expectoration, en cas de maladie du foie ou d'insuffisance rénale ainsi que chez les sujets âgés, un avis médical est indispensable. Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.

PRÉCAUTION D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée. EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, NOTAMMENT AVEC LA BUPRÉNOPHINE, LA NALBUPHINE OU LA PENTAZOCINE, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (cf. posologie).

Codoliprane®

PARACETAMOL ET CODEINE

comprimé sécable

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

COMPOSITION

Paracétamol, mg

Phosphate de codeine h

(Quantité correspondant

Excipients : gélatine, act

FORME PHARMACE

Comprimé sécable - boî

CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

ANTALGÉRIQUE CENTRAL ET PÉRIPHÉRIQUE (N.Système nerveux central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Traitement chez l'adulte des douleurs d'intensité modérée à intense, qui ne sont pas soulagées par l'aspirine ou le paracétamol utilisé seul.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- allergie connue au paracétamol ou à la codéine
- maladie grave du foie,
- chez l'asthmatique,
- en cas d'insuffisance respiratoire,
- allaitement.

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ, sauf avis contraire de votre médecin avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPÉCIALES

En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons s'accompagnant d'expectoration, en cas de maladie du foie ou d'insuffisance rénale ainsi que chez les sujets âgés, un avis médical est indispensable. Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.

PRÉCAUTION D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée. EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, NOTAMMENT AVEC LA BUPRÉNOPHINE, LA NALBUPHINE OU LA PENTAZOCINE, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (cf. posologie).

Codoliprane®

PARACETAMOL ET CODEINE

comprimé sécable

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION

Paracétamol 400,00 mg
Phosphate de codeïne hémihydraté 20,00 mg
(Quantité correspondant à codeïne base) 15,62 mg
Excipients : gélatine, acide stéarique, amidon, sucre, etc. primé.

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé sécable - boîte de 16.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des douleurs d'intensité modérée à sévère, soulagées par l'aspirine ou le paracétamol utilisé seul.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- allergie connue au paracétamol ou à la codeïne
- maladie grave du foie,
- chez l'asthmatique,
- en cas d'insuffisance respiratoire,
- allaitement.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES

En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons s'accompagnant d'expectoration, en cas de maladie du foie ou d'insuffisance rénale ainsi que chez les sujets âgés, un avis médical est indispensable. Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.

PRECAUTION D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée. EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, Notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine ou la pentazocine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codeïne. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (cf. posologie).



Codoliprane®

PARACETAMOL ET CODEINE

comprimé sécable

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION

Paracétamol 400,00 mg
Phosphate de codeïne hémihydraté 20,00 mg
(Quantité correspondant à codeïne base) 15,62 mg
Excipients : gélatine, acide stéarique, amidon, sucre, etc. primé.

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé sécable - boîte de 16.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des douleurs d'intensité modérée à sévère, soulagées par l'aspirine ou le paracétamol utilisé seul.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- allergie connue au paracétamol ou à la codeïne
- maladie grave du foie,
- chez l'asthmatique,
- en cas d'insuffisance respiratoire,
- allaitement.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES

En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons s'accompagnant d'expectoration, en cas de maladie du foie ou d'insuffisance rénale ainsi que chez les sujets âgés, un avis médical est indispensable. Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.

PRECAUTION D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée. EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, Notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine ou la pentazocine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codeïne. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (cf. posologie).



UROSTA®

Oxybutynine

PRESENTATION

Comprimé sécable (blanc) ; boîte de 60 - Liste II

COMPOSITION

INDICATION

C'est un anti
Il est utilisé
instabilité de

PPV : 62DH70

PER : 03/24

LOT : K765

anormale de la vessie.
d'uriner dues à une

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- glaucome à angle fermé,
- risque de blocage des urines (adénome de prostate...),
- myasthénie grave,
- bronchite chronique,
- atonie intestinale,
- enfant de moins de 5 ans.

ATTENTION

L'apparition d'une douleur violente de l'œil, accompagnée d'une rougeure et surtout d'une baisse de l'acuité visuelle, doit conduire à consulter d'urgence un ophtalmologiste : il peut s'agir d'un glaucome aigu.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

L'effet de ce médicament pendant la grossesse ou l'allaitement est mal connu : seul votre médecin peut évaluer le risque éventuel de son utilisation dans votre cas.

MODE D'EMPLOI ET POSOLOGIE

Ce médicament doit être avalé avec un verre d'eau.

Posologie usuelle :

- Adulte : 1 comprimé, 3 fois par jour.
- Enfant de plus de 5 ans : 1 comprimé, 2 fois par jour.

EFFETS INDESIRABLES POSSIBLES

Ce médicament peut être responsable d'effets atropiniques : sécheresse de la bouche, troubles de la vision, constipation.



bottu s.a.

82, Allée des Casuarinas - Aïn Sebâa - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

BREXIN® comprimés effervescents

Piroxicam bêta-cyclodextrine

Composition :

Piroxicam 20 mg
(sous forme de piroxicam bêta-cyclodextrine)
Excipients (dont lactose et aspartam) q.s.p. 1 comprimé

Propriétés :

Anti-inflammatoire non stéroïdien du groupe des oxicams.

Indications :

Elles sont limitées chez l'adulte et l'enfant à partir de 15 ans au :

Traitement symptomatique au long cours :

- des rhumatismes inflammatoires chroniques, notamment polyarthrite rhumatoïde, spondylarthrite ankylosante (ou syndromes apparentés, tels que syndrome de Fiessinger-Leroy-Reiter et rhumatisme psoriasique),
- de certaines arthroses douloureuses et invalidantes.

Traitement symptomatique de courte durée des poussées aiguës des :

- rhumatismes ab-articulaires tels que péri-arthrites scapulo-humérales, tendinites, bursites et affections aiguës post-traumatiques de l'appareil locomoteur,
- arthrites microcristallines,
- arthroses,
- radiculalgies.

Contre-indications :

Antécédents d'allergie ou d'asthme déclen-
autres AINS, aspirine.

Ulcère gastroduodénal en évolution, insuffi-
Enfants (moins de 15 ans).

Phénylétolurie du fait de la présence de l-
Femme enceinte (à partir du 6^{ème} mois).

En association avec les anticoagulants oraux

Effets indésirables :

Les plus fréquents sont les suivants :

Effets gastro-intestinaux communs : anorexie, pesanteurs épigastriques, nausées, vomissements, constipation, douleurs abdominales, flatulences, diarrhées, ulcères.

Réactions d'hypersensibilité : dermatologiques, respiratoires et générales.

Effets sur le système nerveux central : céphalées, somnolences et vertiges.

Réactions cutané-muqueuses : éruption, prurit, rares cas de photosensibilisation, stomatites.

Enfant de moins de 15 ans : exceptionnelles infections graves de la peau en cas de varicelle rapportées.

Précautions d'emploi :

Les patients présentant un asthme associé à une rhinite chronique, à une sinusite chronique et / ou à une polyposse nasale, ont un risque de manifestation allergique lors de la prise d'aspirine et / ou d'AINS plus élevé que le reste de la population. L'administration de cette spécialité peut entraîner une crise d'asthme.

En cas d'hémorragie gastro-intestinale ou d'une manifestation cutanée ou muqueuse, interrompre immédiatement le traitement.

La survenue de crise d'asthme chez certains sujets peut être liée à une allergie à l'aspirine. Dans ce cas, ce médicament est contre-indiqué.

Ce médicament sera administré avec prudence et sous surveillance particulière chez les malades ayant des antécédents digestifs.

En cas de varicelle, il est prudent d'éviter l'utilisation de ce médicament.

La prescription d'AINS ne doit être envisagée que si nécessaire pendant les 5 premiers mois de la grossesse, et elle est contre-indiquée à partir du 6^{ème} mois.

Les AINS passant dans le lait maternel, par mesure de précaution, il convient d'éviter de les administrer chez la femme qui allaite.

L'attention doit être attirée chez les conducteurs et utilisateurs de machines sur la possibilité de vertiges et de somnolence.

En cas de surdosage, procéder à un transfert immédiat en milieu hospitalier.

Enfant de moins de 15 ans : lors de la varicelle, il est prudent d'éviter l'utilisation de ce médicament.

Mode d'emploi et posologie :

Réservé à l'adulte. Se conformer à la prescription médicale.

Les comprimés effervescents doivent être dissous dans un verre d'eau.

Les comprimés doivent être pris au cours d'un des 3 repas.

Formes et autres présentations :

BREXIN® 20 mg - Boîte de 10 et 20 comprimés effervescents

BREXIN® 20 mg - Boîte de 20 comprimés sécables

BREXIN® 20 mg - Boîte de 10 suppositoires

BREXIN® 20 mg - Boîte de 10 sachets

Liste I (Tableau A)

A conserver à l'abri de la lumière et de l'humidité.

LOT 20011
PER 11/23
PPV 100DH40

activité proche telles que
sévère.



BREXIN® comprimés effervescents

Piroxicam bêta-cyclodextrine

Composition :

Piroxicam 20 mg
(sous forme de piroxicam bêta-cyclodextrine)
Excipients (dont lactose et aspartam) q.s.p. 1 comprimé

Propriétés :

Anti-inflammatoire non stéroïdien du groupe des oxicams.

Indications :

Elles sont limitées chez l'adulte et l'enfant à partir de 15 ans au :

Traitement symptomatique au long cours :

- des rhumatismes inflammatoires chroniques, notamment polyarthrite rhumatoïde, spondylarthrite ankylosante (ou syndromes apparentés, tels que syndrome de Fiessinger-Leroy-Reiter et rhumatisme psoriasique),
- de certaines arthroses douloureuses et invalidantes.

Traitement symptomatique de courte durée des poussées aiguës des :

- rhumatismes ab-articulaires tels que péri-arthrites scapulo-humérales, tendinites, bursites et affections aiguës post-traumatiques de l'appareil locomoteur,
- arthrites microcristallines,
- arthroses,
- radiculalgies.

Contre-indications :

Antécédents d'allergie ou d'asthme déclen-
autres AINS, aspirine.

Ulcère gastroduodénal en évolution, insuffi-
Enfants (moins de 15 ans).

Phénylétolurie du fait de la présence de l-
Femme enceinte (à partir du 6^{ème} mois).

En association avec les anticoagulants oraux

Effets indésirables :

Les plus fréquents sont les suivants :

Effets gastro-intestinaux communs : anorexie, pesanteurs épigastriques, nausées, vomissements, constipation, douleurs abdominales, flatulences, diarrhées, ulcères.

Réactions d'hypersensibilité : dermatologiques, respiratoires et générales.

Effets sur le système nerveux central : céphalées, somnolences et vertiges.

Réactions cutané-muqueuses : éruption, prurit, rares cas de photosensibilisation, stomatites.

Enfant de moins de 15 ans : exceptionnelles infections graves de la peau en cas de varicelle rapportées.

Précautions d'emploi :

Les patients présentant un asthme associé à une rhinite chronique, à une sinusite chronique et / ou à une polyposse nasale, ont un risque de manifestation allergique lors de la prise d'aspirine et / ou d'AINS plus élevé que le reste de la population. L'administration de cette spécialité peut entraîner une crise d'asthme.

En cas d'hémorragie gastro-intestinale ou d'une manifestation cutanée ou muqueuse, interrompre immédiatement le traitement.

La survenue de crise d'asthme chez certains sujets peut être liée à une allergie à l'aspirine. Dans ce cas, ce médicament est contre-indiqué.

Ce médicament sera administré avec prudence et sous surveillance particulière chez les malades ayant des antécédents digestifs.

En cas de varicelle, il est prudent d'éviter l'utilisation de ce médicament.

La prescription d'AINS ne doit être envisagée que si nécessaire pendant les 5 premiers mois de la grossesse, et elle est contre-indiquée à partir du 6^{ème} mois.

Les AINS passant dans le lait maternel, par mesure de précaution, il convient d'éviter de les administrer chez la femme qui allaite.

L'attention doit être attirée chez les conducteurs et utilisateurs de machines sur la possibilité de vertiges et de somnolence.

En cas de surdosage, procéder à un transfert immédiat en milieu hospitalier.

Enfant de moins de 15 ans : lors de la varicelle, il est prudent d'éviter l'utilisation de ce médicament.

Mode d'emploi et posologie :

Réservé à l'adulte. Se conformer à la prescription médicale.

Les comprimés effervescents doivent être dissous dans un verre d'eau.

Les comprimés doivent être pris au cours d'un des 3 repas.

Formes et autres présentations :

BREXIN® 20 mg - Boîte de 10 et 20 comprimés effervescents

BREXIN® 20 mg - Boîte de 20 comprimés sécables

BREXIN® 20 mg - Boîte de 10 suppositoires

BREXIN® 20 mg - Boîte de 10 sachets

Liste I (Tableau A)

A conserver à l'abri de la lumière et de l'humidité.

LOT 20011
PER 11/23
PPV 100DH40

activité proche telles que
sévère.



BREXIN® comprimés effervescents

Piroxicam bêta-cyclodextrine

Composition :

Piroxicam 20 mg
(sous forme de piroxicam bêta-cyclodextrine)
Excipients (dont lactose et aspartam) q.s.p. 1 comprimé

Propriétés :

Anti-inflammatoire non stéroïdien du groupe des oxicams.

Indications :

Elles sont limitées chez l'adulte et l'enfant à partir de 15 ans au :

Traitement symptomatique au long cours :

- des rhumatismes inflammatoires chroniques, notamment polyarthrite rhumatoïde, spondylarthrite ankylosante (ou syndromes apparentés, tels que syndrome de Fiessinger-Leroy-Reiter et rhumatisme psoriasique),
- de certaines arthroses douloureuses et invalidantes.

Traitement symptomatique de courte durée des poussées aiguës des :

- rhumatismes ab-articulaires tels que péri-arthrites scapulo-humérales, tendinites, bursites et affections aiguës post-traumatiques de l'appareil locomoteur,
- arthrites microcristallines,
- arthroses,
- radiculalgies.

Contre-indications :

Antécédents d'allergie ou d'asthme déclen-
autres AINS, aspirine.

Ulcère gastroduodénal en évolution, insuffi-
Enfants (moins de 15 ans).

Phénylétolurie du fait de la présence de l-
Femme enceinte (à partir du 6^{ème} mois).

En association avec les anticoagulants oraux

Effets indésirables :

Les plus fréquents sont les suivants :

Effets gastro-intestinaux communs : anorexie, pesanteurs épigastriques, nausées, vomissements, constipation, douleurs abdominales, flatulences, diarrhées, ulcères.

Réactions d'hypersensibilité : dermatologiques, respiratoires et générales.

Effets sur le système nerveux central : céphalées, somnolences et vertiges.

Réactions cutané-muqueuses : éruption, prurit, rares cas de photosensibilisation, stomatites.

Enfant de moins de 15 ans : exceptionnelles infections graves de la peau en cas de varicelle rapportées.

Précautions d'emploi :

Les patients présentant un asthme associé à une rhinite chronique, à une sinusite chronique et / ou à une polyposse nasale, ont un risque de manifestation allergique lors de la prise d'aspirine et / ou d'AINS plus élevé que le reste de la population. L'administration de cette spécialité peut entraîner une crise d'asthme.

En cas d'hémorragie gastro-intestinale ou d'une manifestation cutanée ou muqueuse, interrompre immédiatement le traitement.

La survenue de crise d'asthme chez certains sujets peut être liée à une allergie à l'aspirine. Dans ce cas, ce médicament est contre-indiqué.

Ce médicament sera administré avec prudence et sous surveillance particulière chez les malades ayant des antécédents digestifs.

En cas de varicelle, il est prudent d'éviter l'utilisation de ce médicament.

La prescription d'AINS ne doit être envisagée que si nécessaire pendant les 5 premiers mois de la grossesse, et elle est contre-indiquée à partir du 6^{ème} mois.

Les AINS passant dans le lait maternel, par mesure de précaution, il convient d'éviter de les administrer chez la femme qui allaite.

L'attention doit être attirée chez les conducteurs et utilisateurs de machines sur la possibilité de vertiges et de somnolence.

En cas de surdosage, procéder à un transfert immédiat en milieu hospitalier.

Enfant de moins de 15 ans : lors de la varicelle, il est prudent d'éviter l'utilisation de ce médicament.

Mode d'emploi et posologie :

Réservé à l'adulte. Se conformer à la prescription médicale.

Les comprimés effervescents doivent être dissous dans un verre d'eau.

Les comprimés doivent être pris au cours d'un des 3 repas.

Formes et autres présentations :

BREXIN® 20 mg - Boîte de 10 et 20 comprimés effervescents

BREXIN® 20 mg - Boîte de 20 comprimés sécables

BREXIN® 20 mg - Boîte de 10 suppositoires

BREXIN® 20 mg - Boîte de 10 sachets

Liste I (Tableau A)

A conserver à l'abri de la lumière et de l'humidité.

LOT 20011
PER 11/23
PPV 100DH40

activité proche telles que
sévère.



BREXIN® comprimés effervescents

Piroxicam bêta-cyclodextrine

Composition :

Piroxicam 20 mg

(sous forme de piroxicam bêta-cyclodextrine)

Excipients (dont lactose et aspartam) q.s.p. 1 comprimé

Propriétés :

Anti-inflammatoire non stéroïdien du groupe des oxicams.

Indications :

Elles sont limitées chez l'adulte et l'enfant à partir de 15 ans au :

Traitement symptomatique au long cours :

- des rhumatismes inflammatoires chroniques, notamment polyarthrite rhumatoïde, spondylarthrite ankylosante (ou syndromes apparentés, tels que syndrome de Fiessinger-Leroy-Reiter et rhumatisme psoriasique),
- de certaines arthroses douloureuses et invalidantes.

Traitement symptomatique de courte durée des poussées aiguës des :

- rhumatismes ab-articulaires tels que péri-arthrites scapulo-humérales, tendinites, bursites et affections aiguës post-traumatiques de l'appareil locomoteur,
- arthrites microcristallines,
- arthroses,
- radiculalgies.

Contre-indications :

Antécédents d'allergie ou d'asthme

autres AINS, aspirine.

Ulcère gastroduodénal en évolution

Enfants (moins de 15 ans).

Phénylcétonurie du fait de la pilule

Femme enceinte (à partir du 8^e mois)

En association avec les anticoagulants oraux, autres AINS.

Effets indésirables :

Les plus fréquents sont les suivants :

Effets gastro-intestinaux comme : anorexie, pesanteurs épigastriques, nausées, vomissements, constipation, douleurs abdominales, flatulences, diarrhées, ulcères.

Réactions d'hypersensibilité : dermatologiques, respiratoires et générales.

Effets sur le système nerveux central : céphalées, somnolences et vertiges.

Réactions cutané-muqueuses : éruption, prurit, rares cas de photosensibilisation, stomatites.

Enfant de moins de 15 ans : exceptionnelles infections graves de la peau en cas de varicelle rapportées.

Précautions d'emploi :

Les patients présentant un asthme associé à une rhinite chronique, à une sinusite chronique et / ou à une polyposse nasale, ont un risque de manifestation allergique lors de la prise d'aspirine et / ou d'AINS plus élevé que le reste de la population. L'administration de cette spécialité peut entraîner une crise d'asthme.

En cas d'hémorragie gastro-intestinale ou d'une manifestation cutanée ou muqueuse, interrompre immédiatement le traitement.

La survenue de crise d'asthme chez certains sujets peut être liée à une allergie à l'aspirine. Dans ce cas, ce médicament est contre-indiqué.

Ce médicament sera administré avec prudence et sous surveillance particulière chez les malades ayant des antécédents digestifs.

En cas de varicelle, il est prudent d'éviter l'utilisation de ce médicament.

La prescription d'AINS ne doit être envisagée que si nécessaire pendant les 5 premiers mois de la grossesse, et elle est contre-indiquée à partir du 6^e mois.

Les AINS passant dans le lait maternel, par mesure de précaution, il convient d'éviter de les administrer chez la femme qui allaite.

L'attention doit être attirée chez les conducteurs et utilisateurs de machines sur la possibilité de vertiges et de somnolence. En cas de surdosage, procéder à un transfert immédiat en milieu hospitalier.

Enfant de moins de 15 ans : lors de la varicelle, il est prudent d'éviter l'utilisation de ce médicament.

Mode d'emploi et posologie :

Réservé à l'adulte. Se conformer à la prescription médicale.

Les comprimés effervescents doivent être dissous dans un verre d'eau.

Les comprimés doivent être pris au cours d'un des 3 repas.

Formes et autres présentations :

BREXIN® 20 mg - Boîte de 10 et 20 comprimés effervescents

BREXIN® 20 mg - Boîte de 20 comprimés sécables

BREXIN® 20 mg - Boîte de 10 suppositoires

BREXIN® 20 mg - Boîte de 10 sachets

Liste I (Tableau A)

A conserver à l'abri de la lumière et de l'humidité.

LOT 20012
PER 11/23
PPV 59DH30

ss d'activité proche telles que

ale sévère.



CONTIFLO® 1D

Gélules à libération prolongée (Chlorhydrate de tamsulosine)

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car il pourrait vous causer des effets indésirables.

Si l'un des effets indésirables vous inquiète ou si vous remarquez un effet indésirable, parlez-en à votre médecin.

1. Dénomination du médicament

CONTIFLO® OD 0,4mg

Ce médicament contenant du chlorhydrate de tamsulosine se présente sous forme de gélules blanches en boîtes de 10, 30 et 60.

2. Composition du médicament

- Substance active : Chlorhydrate de tamsulosine
- Excipients en q.s.p. une gélule : cellulose microcristalline, stéarate de magnésium, copolymère d'acide méthacrylique-acrylate d'éthyle, hydroxyde de sodium, triacétine, talc, dioxyde de titane, eau purifiée
- Composition de l'enveloppe de la gélule : gélatine, bleu brillant FCF, rouge cochenille A, jaune de quinoléine, jaune orangé S, dioxyde de titane (E171), azorubine, oxyde de fer jaune (E172).
- Liste des excipients à effet notoire : rouge cochenille A, jaune orangé S, azorubine.

3. Classe pharmacothérapeutique

ALPHA-BLOQUANTS / MÉDICAMENTS UTILISÉS DANS L'HYPERTROPHIE BENIGNE DE LA PROSTATE.

4. Indications thérapeutiques

8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi

Mises en garde spéciales

Si vous ressentez une impression de malaise, de vertiges, fatigue ou sueurs (à cause d'une chute de tension lors d'un changement de position) : dans ce cas adopter la position allongée, les manifestations devant cesser alors rapidement.

Tout symptôme de gonflement du visage, des lèvres, des muqueuses peuvent être le signe d'une réaction allergique au médicament nécessitant l'arrêt du traitement. Vous devez le signaler immédiatement à votre médecin.

Si vous devez prochainement vous faire opérer de la cataracte, informez votre ophtalmologiste si vous avez été ou êtes actuellement traité par CONTIFLO® OD 0,4 mg, gélules à libération prolongée. Il pourra alors prendre des précautions.

Ne prenez pas votre traitement au moment de l'opération, car il pourrait interférer avec le traitement au moment de l'opération. Arrêtez à votre médecin si vous ne pouvez plus tarder ou interrompre le traitement, en cas d'opération de la cataracte.

Le médicament peut contenir des agents colorants azoïques : rouge cochenille A (E124), azorubine (E122) qui peuvent provoquer des réactions allergiques.

Le médicament peut être utilisé chez les sujets traités par des médicaments pour l'hypertension, chez l'insuffisant rénal, chez les personnes âgées de plus de 65 ans et chez les personnes souffrant de troubles de la vision.

Le médicament peut vous astreindre à une surveillance médicale et notamment : au moment de la surveillance d'un régime alimentaire (éviter les repas riches, trop épicés, trop alcoolisés) ; ne pas trop boire le soir ; maintenir un transit intestinal régulier.

Le médicament peut vous astreindre à une surveillance médicale et notamment : au moment de la surveillance d'un régime alimentaire (éviter les repas riches, trop épicés, trop alcoolisés) ; ne pas trop boire le soir ; maintenir un transit intestinal régulier.

9. Interactions

Prise ou utilisation d'autres médicaments

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, notamment si vous êtes déjà traité par un antihypertenseur alpha-bloquant, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

10. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement

