

**INFORMATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR
ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS**

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

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

Optique :

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

Éducation :

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

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

Prothésaire :

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

Communication : contact@mupras.com
En charge : pec@mupras.com
Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 673 Société :

Actif Pensionné(e) Autre : 73788

Nom & Prénom : SEBKI AB. DAA LI

Date de naissance : 1942

Adresse : 27 ALLEY DE L'ANGLAIS CASABLANCA

Tél. : 2661323624 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 24/5/2011

Nom et prénom du malade : M. S. B. T. I. A. L. I. Age :

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : H.T.A + Cœur pathologique

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : Maladie

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

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

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
24/5/21	en Visite	1/1	200 mg	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<i>Hay Hassel</i> Pharmacie Tel: 05 55 89 81 89	24/5/21	4346,00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE DES FRAIS ET DE

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

Important:

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

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
00000000	00000000
35533411	11433553

[Création, remont, adjonction]

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT

Dr. JAWAD HOSSAINI ARAQI

MEDECIN EXPERT ASSERMENTE

PRES DES TRIBUNAUX

ECHOGRAPHIE

DIPLOME DE LA FACULTE DE MEDECINE
DE STRASBOURG (FRANCE)

MEMBRE DE L'ASSOCIATION MAROCaine
DE FERTILITE ET DE CONTRACEPTION



الدكتور جواهير حسني عراقي

طبيب خبير محلل لدى المحاكم

الفحص بالصدى

حائز على دبلوم الفحص بالصدى

من كلية الطب بستراسبورغ

عضو الجمعية المغربية للبحث

في الخصوبة ووسائل منع الحمل

المستعجلات
Urgences
06 61 14 44 02

Casablanca, le :

24/5/24

266.00 $\times 4$ 1) Cerebem 25 M. S. B. T. I. A. L. I.
86.00 $\times 3$ 2) Losartan 50 S. V.
29.90 $\times 3$ 3) Ancho Aspirin S. V.
50.90 $\times 4$ 4) Cardiental 25 S. V.
90.00 $\times 5$ 5) Clevastin 10 S. V.
269.00 $\times 4$ 6) Xp Trial LP 10 S. V.
89.50 $\times 3$ 7) Temistat S. V.
56.60 $\times 14$ 8) Stilmax S. V.

Mme. SEBTI Anisa
Pharmacie du Maroc
Hay Hassani - Casablanca
Tél : 05 22 89 86 98

9) OS mosca

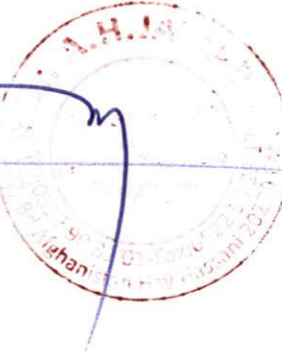
S.V

14/2x4

144.5° 70° E SAC 20 00 1

S.V

8 4346,00



Mr. SEBTI Anisa
Praticien de Marché
Hay Hassani - Casablanca
Tél : 05 22 89 86 98

القلب) أو إذا أصبحت بهيوبط حاد في ضغط الدم مع دواء آخر من مجموعة الأدوية ذاتها التي ينتهي كزاترال إل بي 10 ملء أقراص مطولة الإطلاق (أحصارات أقراص).

في خلال العلاج
يمكن أن يحصل بعض الضغط الشرياني القيامي (هيوبط في ضغط الدم عند الوقوف) في خلال الساعات القليلة الأولى بعد أن تأخذ الدواء وقد يرافقه دوار أو تعب أو تعرق. في هذه الحالة، تتمد إلى أن تختفي تماماً الموارض التي هي مؤقتة واتصل طبيبك.

تتم ملاحظة هذا التأثير لدى المرضى المبتدئين بصورة خاصة ولدى المرضى الذين يأخذون أيضاً دواء لعلاج ارتفاع ضغط الدم أو مشتقات التترات (أدوية لعلاج الذبحة الصدرية).

يجب تناوله استعمال هذا الدواء بالتزامن مع بعض الأدوية المستعملة لعلاج ارتفاع ضغط الدم (أدوية تخفيف ضغط الدم مثل دوكسازوسين وبازاريسين وبروبيليديل). (راجع فقرة "أدوية مطولة الإطلاق" أياً فقرة "الأدوية الأخرى" و كزاترال إل بي 10 ملء أقراص مطولة الإطلاق).

إذا كنت ستتعرض لجراحة في العين (بسبب اعتام عدسة العين) أعلم طبيب العيون قبل العملية إذا عولجت في الفترة الأخيرة أو كنت تأخذ حالياً كزاترال إل بي 10 ملء أقراص مطولة الإطلاق. إذ إن هذا الدواء قد يؤثر على بؤب العين (تآثر الفرجحة الرملية خلال الجراحة) مما قد يسبب مضاعفات خلال العملية.

ولكن في حال تم إعلام الجراح مسبقاً، فسوف يتأخذ الاحتياطات اللازمة.

يحتوي هذا الدواء على زيت الخروع الذي يمكن أن يسبب اضطرابات هضمية (نافر 5 مللي خفيف، إسهال).

تحذيرات خاصة

الأدوية الأخرى و كزاترال إل بي 10 ملء أقراص مطولة الإطلاق
لا ينبغي لك أخذ كزاترال إل بي بالتزامن مع بعض الأدوية المستعملة لعلاج فيروس نقص المناعة البشرية (مثلاً مثبط بروتيناز بالتزامن مع رينوتانفير أو كوبيسينات)، أو التهاب الكبد ج (مثلاً تيلابيريفير أو بوسيريريفير) أو بعض الالتهابات الفطرية (مثلاً كيتوكونازول، إتراكونازول، بوزاكونازول، إريثروميسين، تيليشروميسين). (راجع فقرة "أخذ كزاترال إل بي 10 ملء أقراص مطولة الإطلاق").

يجب عليك تناوله أخذ كزاترال إل بي بالتزامن مع بعض الأدوية المستعملة لعلاج ارتفاع ضغط الدم (أدوية تخفيف ضغط الدم مثل دوكسازوسين وبازاريسين وبروبيليديل). (راجع فقرة "عتمد عناية خاصة مع كزاترال إل بي 10 ملء أقراص مطولة الإطلاق").

أعلم الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تأخذ حالياً أو أخذت مؤخراً أي أدوية أخرى يكفيها أدوية حصلت عليها بدون وصفة طبية.

العمل والأدوار

لا يستعمل هذا الدواء لدى النساء.

قيادة السيارات واستعمال الألات

يجب عليك الحذر إذا كنت تقد سارة أو تستعمل آلة إذ إن هذا الدواء يمكن أن يسبب هيوبط حاداً في ضغط الدم عند الوقوف، يرافقه دوار أو تعب أو اضطرابات بصورة بخاصة عند بداية العلاج.

معلومات مهمة حول بعض مكونات كزاترال إل بي 10 ملء أقراص مطولة الإطلاق يحتوي هذا الدواء على زيت الخروع (راجع فقرة "عتمد عناية خاصة مع كزاترال إل بي 10 ملء أقراص مطولة الإطلاق").

3. كيف يؤخذ كزاترال إل بي 10 ملء

ما هو عدد أقراص كزاترال الذي يجب تناوله تبلغ الجرعة المعتادة قرصاً واحداً في اليوم تؤخذ مباشرة بعد وجبة العشاء. سوف يملئك طبيبك بذرة أخذ الدواء.

خذ دائم الجرعة الموصوفة من طبيبك. إذا كان لديك أي شك، تحدث إلى الطبيب أو الصيدلي.

إذا كان لديك أنبوب رقيق من (قططار مثاني) لتصريف البول، خذ هذا الدواء منذ اليوم الأول الذي يتم فيه إدخال القسطنط.

طريقة استعمال كزاترال إل بي 10 ملء أقراص مطولة الإطلاق

يجب بلع القرص كاملاً مع كوب من الماء. هذه أقراص مطولة الإطلاق أي أن المادة الفاعلة

Xatral® LP

نشرة دوائية : معلومات المستخدم

كزاترال إل بي 10 ملء أقراص مطولة الإطلاق

ألفوزوسين

الرجاء قراءة كامل هذه النشرة بدقة قبل أخذ هذا الدواء.

• يحفظ بهذه النشرة قدر تحتاج إلى قرائتها جيداً.

• إذا كانت لديك أية إضافة أو مشكلة، إسأل الطبيب أو الصيدلي للحصول على المزيد من المعلومات.

• تقد وصف هذا الدواء لك شخصياً. لا تهمل أبداً شفاعة آخر حتى إذا كانت عوارضه معاقة لموارده لأن ذلك قد يؤدي.

• إذا ثأثرت أحد التأثيرات الجانبية أو إذا لاحظت أي ثأثيرات جانبية غير مذكورة في هذه النشرة.

أعلم الطبيب أو الصيدلي.

في هذه النشرة :

1. ما هو كزاترال إل بي 10 ملء وما هي دواعي استعماله

2. المعلومات الواجب معرفتها هنا، أخذ كزاترال إل بي 10 ملء

3. كد.

4. التأثيرات الجانبية

5. كيد.

6. مخ.

Sarofi-aventis Maroc

Route de Rabat -R.P.1,

Ain sebaâ Casablanca

XATRAL LP 10MG CPR E30

PPV : 267,00 DH

1. ما :

الفلترة 5 118001 081301

يحتوي كزاترال إل بي 10 ملء على الألفوزوسين. ينتهي هذا الدواء إلى هذه الأدوية المستأصلة.

الحاصرات أثنا.

له مفعول على المثانة والإحليل (الأنبوب الذي يخرج عبر البول من الجسم) والبروستات.

دواعي الوصف العلاجية

دواعي الاستعمال العلاجي

يُستعمل كزاترال إل بي 10 ملء لعلاج زيادة حجم البروستات (تضخم البروستات

الحميد) :

• لتسهيل معوية التبول

• أو بالإضافة إلى تصريف البول باستعمال أنبوب رقيق من (قططار مثاني).

عندما يكون التبول مستحيلاً.

يُستعمل هذا الدواء لدى الرجال فقط.

2. المعلومات الواجب معرفتها قبل أخذ كزاترال إل بي 10 ملء

موقع الاستعمال:

لا تأخذ كزاترال إل بي 10 ملء، أقراص مطولة الإطلاق.

• إذا كنت تعاني من حساسية ضد المادة الفاعلة (ألفوزوسين) أو ضد أي مكون آخر من مكونات كزاترال إل بي 10 ملء، أقراص مطولة الإطلاق. راجع لائحة المكونات في القسم 6.

• إذا كنت تعاني من بعض الضغط الشرياني القيامي وهوبيوط مثالي.

• في ضغط الدم يحصل عندما تتفاقم، إذ يمكن أن تشعر بالدوار أو أن ينبع عليك.

• إذا كنت تعاني من مرض خصي في الكبد (قصور الكبد) أو من مرض خطير في الكلى (القصور الكلوي الحاد).

• إذا كنت تأخذ بعض الأدوية الأخرى لعلاج فيروس نقص المناعة البشرية (مثلاً مثبط بروتيناز بالتزامن مع رينوتانفير أو كوبيسينات)، أو التهاب الكبد ج

(مثلاً تيلابيريفير أو بوسيريريفير) أو بعض الالتهابات الفطرية (مثلاً كيتوكونازول، إتراكونازول، بوزاكونازول، أو بعض الالتهابات البكتيرية

(مثلاً كارتريزومايسين، إريثروميسين، تيليشروميسين).

(راجع فقرة "أخذ أو استعمال أدوية أخرى").

محاذير مناسبة للاستعمال

اعتمد عناية خاصة مع كزاترال إل بي 10 ملء، أقراص مطولة الإطلاق

قبل البدء بالعلاج، أعلم طبيبك إذا كنت تعاني من مرض في القلب (ب خاصة إذا كنت

تعاني من الذبحة الصدرية أو من قصور القلب الحاد أو من اضطرابات في ضربات

القلب) أو إذا أصبت بهبوط حاد في ضغط الدم مع دواء آخر من مجموعة الأدوية ذاتها التي ينتهي كزاترال إل بي 10 ملء أقراص مطولة الإطلاق (أحصارات أقراص).

في خلال العلاج
يمكن أن يحصل بعض الضغط الشرياني القيامي (هبوط في ضغط الدم عند الوقوف) في خلال الساعات القليلة الأولى بعد أن تأخذ الدواء وقد يرافقه دوار أو تعب أو تعرق. في هذه الحالة، تتمد إلى أن تختفي تماماً الموارض التي هي مؤقتة واتصل طبيبك.

تتم ملاحظة هذا التأثير لدى المرضى المسنين بصورة خاصة ولدى المرضى الذين يأخذون أيضاً دواء لعلاج ارتفاع ضغط الدم أو مشتقات التترات (أدوية لعلاج الذبحة الصدرية).

يجب تناوله استعمال هذا الدواء بالتزامن مع بعض الأدوية المستعملة لعلاج ارتفاع ضغط الدم (أدوية تخفيف ضغط الدم مثل دوكسازوسين وبازاروسين وورابيديل). (راجع فقرة "أدوية مطولة الإطلاق").

إذا كنت ستتعرض لجراحة في العين (بسبب اعتام عدسة العين) أعلم طبيب العيون قبل العملية إذا عولجت في الفترة الأخيرة أو كنت تأخذ حالياً كزاترال إل بي 10 ملء أقراص مطولة الإطلاق. إذ إن هذا الدواء قد يؤثر على بؤب العين (تاذر الفرزحة الرملية خلال الجراحة) مما قد يسبب مضاعفات خلال العملية.

ولكن في حال تم إعلام الجراح مسبقاً، فسوف يتأخذ الاحتياطات اللازمة.

يحتوي هذا الدواء على زيت الخروع الذي يمكن أن يسبب اضطرابات هضمية (نافر 5 مللي خفيف، إسهال).

تحذيرات خاصة

الأدوية الأخرى وكزاترال إل بي 10 ملء أقراص مطولة الإطلاق
لا ينبغي بل أخذ كزاترال إل بي بالتزامن مع بعض الأدوية المستعملة لعلاج فيروس نقص المناعة البشرية (مثلاً مثبط بروتيناز بالتزامن مع رينونافير أو كوبيسينات)، أو التهاب الكبد ج (مثلاً تيلابيريفير أو بوسيريفير) أو بعض الالتهابات الفطرية (مثلاً كيتوكونازول، إيتراكونازول، بوزاكونازول، إيتريومايسين، تيليشرومايسين). (راجع فقرة "أخذ كزاترال إل بي 10 ملء أقراص مطولة الإطلاق").

يجب عليك تناوله أخذ كزاترال إل بي بالتزامن مع بعض الأدوية المستعملة لعلاج ارتفاع ضغط الدم (أدوية تخفيف ضغط الدم مثل دوكسازوسين وبازاروسين وورابيديل). (راجع فقرة "عتمد عناية خاصة مع كزاترال إل بي 10 ملء أقراص مطولة الإطلاق").

أعلم الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تأخذ حالياً أو أخذت مؤخراً أي أدوية أخرى يكفيها أدوية حصلت عليها بدون وصفة طبية.

العمل والأد產業

لا يستعمل هذا الدواء لدى النساء.

قيادة السيارات واستعمال الألات

يجب عليك الحذر إذا كنت تقد سارة أو تستعمل آلة إذ إن هذا الدواء يمكن أن يسبب هبوطاً حاداً في ضغط الدم عند الوقوف، يرافقه دوار أو تعب أو اضطرابات بصرية بخاصة عند بداية العلاج.

معلومات مهمة حول بعض مكونات كزاترال إل بي 10 ملء أقراص مطولة الإطلاق يحتوي هذا الدواء على زيت الخروع (راجع فقرة "عتمد عناية خاصة مع كزاترال إل بي 10 ملء أقراص مطولة الإطلاق").

3. كيف يؤخذ كزاترال إل بي 10 ملء

ما هو عدد أقراص كزاترال الذي يجب تناوله تبلغ الجرعة المعتادة قرصاً واحداً في اليوم تؤخذ مباشرة بعد وجبة العشاء. سوف يملئك طبيبك بذرة أخذ الدواء.

خذ دائم الجرعة الموصوفة من طبيبك. إذا كان لديك أي شك، تحدث إلى الطبيب أو الصيدلي.

إذا كان لديك أنبوب رقيق من (قططار مثاني) لتضريف البول، خذ هذا الدواء منذ اليوم الأول الذي يتم فيه إدخال القنطرة.

طريقة استعمال كزاترال إل بي 10 ملء أقراص مطولة الإطلاق

يجب بلغ الفرنس كاملاً مع كوب من الماء. هذه أقراص مطولة الإطلاق أي أن المادة الفاعلة

Xatral® LP

نشرة دوائية : معلومات المستخدم

كزاترال إل بي 10 ملء أقراص مطولة الإطلاق

ألفوزوسين

الرجاء قراءة كامل هذه النشرة بدقة قبل أخذ هذا الدواء.

• يلاحظ بهذه النشرة قد تجلى في قرايتها عيوباً.

• إذا كانت لديك أسلمة إضافية أو مشكوك، إسأل الطبيب أو الصيدلي للحصول على المزيد من المعلومات.

• تقد وصف هذا الدواء لك شخصياً. لا تعلم أبداً شخصاً آخر حتى إذا كانت عوارضه مماثلة لمواضعك لأن ذلك قد يزيد.

• إذا ثبتت أحد التأثيرات الجانبية أو إذا لاحظت أي تأثيرات جانبية غير مذكورة في هذه النشرة، أعلم الطبيب أو الصيدلي.

في هذه النشرة:

1. ما هو كزاترال إل بي 10 ملء وما هي دواعي استعماله

2. المعلومات الواجب معرفتها هنا، أخذ كزاترال إل بي 10 ملء

3. كد.

4. التأثيرات الجانبية.

5. كيد.

6. مخ.

Sarofi-aventis Maroc

Route de Rabat -R.P.1,

Ain sebaâ Casablanca

XATRAL LP 10MG CPR E30

PPV : 267,00 DH

1. ما:

الفترة:

يحتوي كزاترال إل بي 10 ملء على الألفوزوسين. ينتهي هذا الدواء إلى هذه الأدوية المستأصلة.

التأثيرات الجانبية.

له مفعول على المثانة والإحليل (الأنبوب الذي يخرج عبر البول من الجسم) والبروستات.

دواعي الوصف العلاجية.

دواعي الاستعمال العلاجية.

يُستعمل كزاترال إل بي 10 ملء لعلاج زيادة حجم البروستات (تضخم البروستات

الحميد):

• لتسهيل معرفة التبول.

• أو بالإضافة إلى تصريف البول باستعمال أنبوب رقيق من (قططار مثاني).

عندما يكون التبول مستحيلاً.

يُستعمل هذا الدواء لدى الرجال فقط.

2. المعلومات الواجب معرفتها قبل أخذ كزاترال إل بي 10 ملء

موقع الاستعمال:

لا تأخذ كزاترال إل بي 10 ملء، أقراص مطولة الإطلاق.

• إذا كنت تعاني من حساسية ضد المادة الفاعلة (ألفوزوسين) أو ضد أي مكون آخر من مكونات كزاترال إل بي 10 ملء، أقراص مطولة الإطلاق. راجع لائحة المكونات في القسم 6.

• إذا كنت تعاني من بعض الضغط الشرياني القيامي وهو هبوط مفاجئ.

• في ضغط الدم يحصل عندما تتفاقم، إذ يمكن أن تشعر بالدوار أو أن ينبع عليك.

• إذا كنت تعاني من مرض خصي في الكبد (قصور الكبد) أو من مرض خطير في الكلى (القصور الكلوي الحاد).

• إذا كنت تأخذ بعض الأدوية الأخرى لعلاج فيروس نقص المناعة البشرية (مثلاً مثبط بروتيناز بالتزامن مع رينونافير أو كوبيسينات)، أو التهاب الكبد ج

(مثلاً تيلابيريفير أو بوسيريفير) أو بعض الالتهابات الفطرية (مثلاً كيتوكونازول، إيتراكونازول، بوزاكونازول، أو بعض الالتهابات البكتيرية (مثلاً كارترورومايسين، إيتريومايسين، تيليشرومايسين)).

(راجع فقرة "أخذ أو استعمال أدوية أخرى").

محاذير مnasية لاستعمال:

اعتمد عناية خاصة مع كزاترال إل بي 10 ملء، أقراص مطولة الإطلاق

قبل البدء بالعلاج، أعلم طبيبك إذا كنت تعاني من مرض في القلب (ب خاصة إذا كنت

تعاني من الذبحة الصدرية أو من قصور القلب الحاد أو من اضطرابات في ضربات

القلب) أو إذا أصبت بهبوط حاد في ضغط الدم مع دواء آخر من مجموعة الأدوية ذاتها التي ينتهي كزاترال إل بي 10 ملء أقراص مطولة الإطلاق (أحصارات أقراص).

في خلال العلاج
يمكن أن يحصل بعض الضغط الشرياني القيامي (هبوط في ضغط الدم عند الوقوف) في خلال الساعات القليلة الأولى بعد أن تأخذ الدواء وقد يرافقه دوار أو تعب أو تعرق. في هذه الحالة، تتمد إلى أن تختفي تماماً الموارض التي هي مؤقتة واتصل طبيبك.

تتم ملاحظة هذا التأثير لدى المرضى المسنين بصورة خاصة ولدى المرضى الذين يأخذون أيضاً دواء لعلاج ارتفاع ضغط الدم أو مشتقات التترات (أدوية لعلاج الذبحة الصدرية).

يجب تناوله استعمال هذا الدواء بالتزامن مع بعض الأدوية المستعملة لعلاج ارتفاع ضغط الدم (أدوية تخفيف ضغط الدم مثل دوكسازوسين وبازاروسين وورابيديل). (راجع فقرة "أدوية مطولة الإطلاق").

إذا كنت ستتعرض لجراحة في العين (بسبب اعتام عدسة العين) أعلم طبيب العيون قبل العملية إذا عولجت في الفترة الأخيرة أو كنت تأخذ حالياً كزاترال إل بي 10 ملء أقراص مطولة الإطلاق. إذ إن هذا الدواء قد يؤثر على بؤب العين (تآثر الفزعية الرهله خلال الجراحة) مما قد يسبب مضاعفات خلال العملية.

ولكن في حال تم إعلام الجراح مسبقاً، فسوف يتأخذ الاحتياطات اللازمة.

يحتوي هذا الدواء على زيت الخروع الذي يمكن أن يسبب اضطرابات هضمية (نافر 5 مللي خفيف، إسهال).

تحذيرات خاصة

الأدوية الأخرى وكزاترال إل بي 10 ملء أقراص مطولة الإطلاق
لا ينبغي لك أخذ كزاترال إل بي بالتزامن مع بعض الأدوية المستعملة لعلاج فيروس نقص المناعة البشرية (مثلاً مثبط بروتيناز بالتزامن مع رينونافير أو كويسيستات)، أو التهاب الكبد ج (مثلاً تيلابيريفير أو بوسيريفير) أو بعض الالتهابات الفطرية (مثلاً كيتوكونازول، إتراكونازول، بوزاكونازول، إريثروميسين، تيليشروميسين). (راجع فقرة "أخذ كزاترال إل بي 10 ملء أقراص مطولة الإطلاق").

يجب عليك تناوله أخذ كزاترال إل بي بالتزامن مع بعض الأدوية المستعملة لعلاج ارتفاع ضغط الدم (أدوية تخفيف ضغط الدم مثل دوكسازوسين وبازاروسين وورابيديل). (راجع فقرة "عتمد عناية خاصة مع كزاترال إل بي 10 ملء أقراص مطولة الإطلاق").

أعلم الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تأخذ حالياً أو أخذت مؤخراً أي أدوية أخرى يكفيها أدوية حصلت عليها بدون وصفة طبية.

العمل والأدوار

لا يستعمل هذا الدواء لدى النساء.

قيادة السيارات واستعمال الألات

يجب عليك الحذر إذا كنت تقد سارة أو تستعمل آلة إذ إن هذا الدواء يمكن أن يسبب هبوطاً حاداً في ضغط الدم عند الوقوف، يرافقه دوار أو تعب أو اضطرابات بصرية بخاصة عند بداية العلاج.

معلومات مهمة حول بعض مكونات كزاترال إل بي 10 ملء أقراص مطولة الإطلاق يحتوي هذا الدواء على زيت الخروع (راجع فقرة "عتمد عناية خاصة مع كزاترال إل بي 10 ملء أقراص مطولة الإطلاق").

3. كيف يؤخذ كزاترال إل بي 10 ملء

ما هو عدد أقراص كزاترال الذي يجب تناوله تبلغ الجرعة المعتادة قرصاً واحداً في اليوم تؤخذ مباشرة بعد وجبة العشاء. سوف يملئك طبيبك بذرة أخذ الدواء.

خذ دائم الجرعة الموصوفة من طبيبك. إذا كان لديك أي شك، تحدث إلى الطبيب أو الصيدلي.

إذا كان لديك أنبوب رقيق من (قططار مثاني) لتضريف البول، خذ هذا الدواء منذ اليوم الأول الذي يتم فيه إدخال القثطر.

طريقة استعمال كزاترال إل بي 10 ملء أقراص مطولة الإطلاق

يجب بلع القرص كاملاً مع كوب من الماء. هذه أقراص مطولة الإطلاق أي أن المادة الفاعلة

Xatral® LP

نشرة دوائية : معلومات المستخدم

كزاترال إل بي 10 ملء أقراص مطولة الإطلاق

ألفوزوسين

الرجاء قراءة كامل هذه النشرة بدقة قبل أخذ هذا الدواء.

• يلاحظ بهذه النشرة فقد تجأزها بعدة.

• إذا كانت لديك أسلمة إضافية أو مكواكة، إسأل الطبيب أو الصيدلي للحصول على المزيد من المعلومات.

• تقد وصف هذا الدواء لك شخصياً. لا تعلم أبداً شخص آخر حتى إذا كانت عوارضه مماثلة لمواضعك لأن ذلك قد يزيد.

• إذا ثأثرت أحد التأثيرات الجانبية أو إذا لاحظت أي تأثيرات جانبية غير مذكورة في هذه النشرة، أعلم الطبيب أو الصيدلي.

في هذه النشرة:

1. ما هو كزاترال إل بي 10 ملء وما هي دواعي استعماله

2. المعلومات الواجب معرفتها هنا، أخذ كزاترال إل بي 10 ملء

3. كة

4. التا

5. كية

6. مخ

Sarofi-aventis Maroc

Route de Rabat -R.P.1,

Ain sebaa Casablanca

XATRAL LP 10MG CPR E30

PPV : 267,00 DH

1. ما

الفترة 1 118001 081301

يحتوي كزاترال إل بي 10 ملء على الألفوزوسين. ينتهي هذا الدواء إلى هذه الأدوية المستأ

حاصرات أقراص.

له مفعول على المثانة والإحليل (الأنبوب الذي يخرج عبر البول من الجسم) والبروستات.

دواعي الوصف العلاجية

دواعي الاستعمال العلاجي

يُستعمل كزاترال إل بي 10 ملء لعلاج زيادة حجم البروستات (تضخم البروستات

الحميد):

• لتسهيل معوية التبول

• أو بالإضافة إلى تصريف البول باستعمال أنبوب رقيق من (قططار مثاني).

عندما يكون التبول مستحيلاً.

يُستعمل هذا الدواء لدى الرجال فقط.

2. المعلومات الواجب معرفتها قبل أخذ كزاترال إل بي 10 ملء

موقع الاستعمال:

لا تأخذ كزاترال إل بي 10 ملء، أقراص مطولة الإطلاق.

• إذا كنت تعاني من حساسية ضد المادة الفاعلة (ألفوزوسين) أو ضد أي مكون آخر من مكونات كزاترال إل بي 10 ملء، أقراص مطولة الإطلاق. راجع لائحة المكونات في القسم 6.

• إذا كنت تعاني من بعض الضغط الشرياني القيامي وهو هبوط مفاجئ.

• في ضغط الدم يحصل عندما تتفاقم، إذ يمكن أن تشعر بالدوار أو أن ينبع عليك.

• إذا كنت تعاني من مرض خصي في الكبد (قصور الكبد) أو من مرض خطير في الكلى (القصور الكلوي الحاد).

• إذا كنت تأخذ بعض الأدوية الأخرى لعلاج فيروس نقص المناعة البشرية (مثلاً مثبط بروتيناز بالتزامن مع رينونافير أو كويسيستات)، أو التهاب الكبد ج (مثلاً تيلابيريفير أو بوسيريفير) أو بعض الالتهابات الفطرية (مثلاً كيتوكونازول، إتراكونازول، بوزاكونازول، أو بعض الالتهابات البكتيرية (مثلاً كارتريزومايسين، إريثروميسين، تيليشروميسين)).

• (راجع فقرة "أخذ أو استعمال أدوية أخرى").

محاذير مناسبة للاستعمال

اعتمد عناية خاصة مع كزاترال إل بي 10 ملء، أقراص مطولة الإطلاق

قبل البدء بالعلاج، أعلم طبيبك إذا كنت تعاني من مرض في القلب (ب خاصة إذا كنت

تعاني من الذبحة الصدرية أو من قصور القلب الحاد أو من اضطرابات في ضربات

القلب) أو إذا أصبت بهبوط حاد في ضغط الدم مع دواء آخر من مجموعة الأدوية ذاتها التي ينتهي كزاترال إل بي 10 ملء أقراص مطولة الإطلاق (أحصارات أقراص).

في خلال العلاج
يمكن أن يحصل بعض الضغط الشرياني القيامي (هبوط في ضغط الدم عند الوقوف) في خلال الساعات القليلة الأولى بعد أن تأخذ الدواء وقد يرافقه دوار أو تعب أو تعرق. في هذه الحالة، تتمد إلى أن تختفي تماماً الموارض التي هي مؤقتة واتصل طبيبك.

تتم ملاحظة هذا التأثير لدى المرضى المسنين بصورة خاصة ولدى المرضى الذين يأخذون أيضاً دواء لعلاج ارتفاع ضغط الدم أو مشتقات التترات (أدوية لعلاج الذبحة الصدرية).

يجب تناوله استعمال هذا الدواء بالتزامن مع بعض الأدوية المستعملة لعلاج ارتفاع ضغط الدم (أدوية تخفيف ضغط الدم مثل دوكسازوسين وبازاروسين وورابيديل). (راجع فقرة "أدوية مطولة الإطلاق").

إذا كنت ستتعرض لجراحة في العين (بسبب اعتام عدسة العين) أعلم طبيب العيون قبل العملية إذا عولجت في الفترة الأخيرة أو كنت تأخذ حالياً كزاترال إل بي 10 ملء أقراص مطولة الإطلاق. إذ إن هذا الدواء قد يؤثر على بؤب العين (تآثر الفزعية الرهله خلال الجراحة) مما قد يسبب مضاعفات خلال العملية.

ولكن في حال تم إعلام الجراح مسبقاً، فسوف يتأخذ الاحتياطات اللازمة.

يحتوي هذا الدواء على زيت الخروع الذي يمكن أن يسبب اضطرابات هضمية (نافر 5 مللي خفيف، إسهال).

تحذيرات خاصة

الأدوية الأخرى وكزاترال إل بي 10 ملء أقراص مطولة الإطلاق
لا ينبغي لك أخذ كزاترال إل بي بالتزامن مع بعض الأدوية المستعملة لعلاج فيروس نقص المناعة البشرية (مثلاً مثبط بروتيناز بالتزامن مع رينوافير أو كوبيسينات)، أو التهاب الكبد ج (مثلاً تيلابيريفير أو بوسيريفير) أو بعض الالتهابات الفطرية (مثلاً كيتوكونازول، إيتراكونازول، بوزاكونازول، إيتريومايسين، تيليشرومايسين). (راجع فقرة "أخذ كزاترال إل بي 10 ملء أقراص مطولة الإطلاق").

يجب عليك تناوله أخذ كزاترال إل بي بالتزامن مع بعض الأدوية المستعملة لعلاج ارتفاع ضغط الدم (أدوية تخفيف ضغط الدم مثل دوكسازوسين وبازاروسين وورابيديل). (راجع فقرة "عتمد عناية خاصة مع كزاترال إل بي 10 ملء أقراص مطولة الإطلاق").

أعلم الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تأخذ حالياً أو أخذت مؤخراً أي أدوية أخرى يكفيها أدوية حصلت عليها بدون وصفة طبية.

العمل والأد產業

لا يستعمل هذا الدواء لدى النساء.

قيادة السيارات واستعمال الألات

يجب عليك الحذر إذا كنت تقد سارة أو تستعمل آلة إذ إن هذا الدواء يمكن أن يسبب هبوطاً حاداً في ضغط الدم عند الوقوف، يرافقه دوار أو تعب أو اضطرابات بصرية بخاصة عند بداية العلاج.

معلومات مهمة حول بعض مكونات كزاترال إل بي 10 ملء أقراص مطولة الإطلاق يحتوي هذا الدواء على زيت الخروع (راجع فقرة "عتمد عناية خاصة مع كزاترال إل بي 10 ملء أقراص مطولة الإطلاق").

3. كيف يؤخذ كزاترال إل بي 10 ملء

ما هو عدد أقراص كزاترال الذي يجب تناوله تبلغ الجرعة العادمة قرصاً واحداً في اليوم تؤخذ مباشرة بعد وجبة العشاء. سوف يملئك طبيبك بذرة أخذ الدواء.

خذ دائم الجرعة الموصوفة من طبيبك. إذا كان لديك أي شك، تحدث إلى الطبيب أو الصيدلي.

إذا كان لديك أنبوب رقيق من (قططار مثاني) لتضريف البول، خذ هذا الدواء منذ اليوم الأول الذي يتم فيه إدخال القنطرة.

طريقة استعمال كزاترال إل بي 10 ملء أقراص مطولة الإطلاق

يجب بلع القرص كاملاً مع كوب من الماء. هذه أقراص مطولة الإطلاق أي أن المادة الفاعلة

Xatral® LP

نشرة دوائية : معلومات المستخدم

كزاترال إل بي 10 ملء أقراص مطولة الإطلاق

ألفوزوسين

الرجاء قراءة كامل هذه النشرة بدقة قبل أخذ هذا الدواء.

• يحفظ بهذه النشرة قدق تجاه فارتها مجدداً.

• إذا كانت لديك أسلمة إضافية أو مكواة، إسأل الطبيب أو الصيدلي للحصول على المزيد من المعلومات.

• تدق وصف هذا الدواء لك شخصياً. لا تعلمه أبداً شخص آخر حتى إذا كانت عوارضه مماثلة لمواضعك لأن ذلك قد يزيد في المرض.

• إذا ثبتت أحد التأثيرات الجانبية أو إذا لاحظت أي تأثيرات جانبية غير مذكورة في هذه النشرة، أعلم الطبيب أو الصيدلي.

في هذه النشرة:

1. ما هو كزاترال إل بي 10 ملء وما هي دواعي استعماله

2. المعلومات الواجب معرفتها هنا، أخذ كزاترال إل بي 10 ملء

3. كد

4. التأ

5. كيد

6. معا

Sarofi-aventis Maroc

Route de Rabat -R.P.1,

Ain sebaa Casablanca

XATRAL LP 10MG CPR E30

PPV : 267,00 DH

1. ما

الفترة 1 118001 081301

يحتوي كزاترال إل بي 10 ملء على الألفوزوسين. ينتهي هذا الدواء إلى هذه الأدوية المستأ

حاصرات أقراص.

له مفعول على المثانة والإحليل (الأنبوب الذي يخرج عبر البول من الجسم) والبروستات.

دواعي الوصف العلاجية

دواعي الاستعمال العلاجي

يُستعمل كزاترال إل بي 10 ملء لعلاج زيادة حجم البروستات (تضخم البروستات

الحميد):

• لتسهيل معرفة التبول

• أو بالإضافة إلى تصريف البول باستعمال أنبوب رقيق من (قططار مثاني).

عندما يكون التبول مستحيلاً.

يُستعمل هذا الدواء لدى الرجال فقط.

2. المعلومات الواجب معرفتها قبل أخذ كزاترال إل بي 10 ملء

موقع الاستعمال:

لا تأخذ كزاترال إل بي 10 ملء، أقراص مطولة الإطلاق.

• إذا كنت تعاني من حساسية ضد المادة الفاعلة (ألفوزوسين) أو ضد أي مكون آخر من مكونات كزاترال إل بي 10 ملء، أقراص مطولة الإطلاق. راجع لائحة المكونات في القسم 6.

• إذا كنت تعاني من بعض الضغط الشرياني القيامي وهو هبوط مفاجئ.

• في ضغط الدم يحصل عندما تتفاقم، إذ يمكن أن تشعر بالدوار أو أن ينبع عليك.

• إذا كنت تعاني من مرض خصي في الكبد (قصور الكبد) أو من مرض خطير في الكلى (القصور الكلوي الحاد).

• إذا كنت تأخذ بعض الأدوية الأخرى لعلاج فيروس نقص المناعة البشرية

(مثلاً مثبط بروتيناز بالتزامن مع رينوافير أو كوبيسينات)، أو التهاب الكبد ج

(مثلاً تيلابيريفير أو بوسيريفير) أو بعض الالتهابات الفطرية

(مثلاً كيتوكونازول، إيتراكونازول، بوزاكونازول، أو بعض الالتهابات البكتيرية

(مثلاً كاربوزومايسين، إيتريومايسين، تيليشرومايسين).

(راجع فقرة "أخذ أو استعمال أدوية أخرى").

محاذير مnasية لاستعمال

اعتمد عناية خاصة مع كزاترال إل بي 10 ملء، أقراص مطولة الإطلاق

قبل البدء بالعلاج، أعلم طبيبك إذا كنت تعاني من مرض في القلب (ب خاصة إذا كنت

تعاني من الذبحة الصدرية أو من قصور القلب الحاد أو من اضطرابات في ضربات

ESAC® 20 mg

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau. Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre. Vous risqueriez de lui causer du tort, même si elle présente même symptômes que vous.

Composition

Esoméprazole.....

Sous forme d'ésom

Excipients dont s

Qu'est-ce qu'ESAC

Ce médicament se p

gastro-résistantes.

ESAC est un médica

diminue la sécrétion

ESAC est utilisé dan

- le traitement de l'oe

- la prévention des re

- le traitement des sy

remontées acides),

- le traitement de l'ulcè

Helicobacter pylori,

- le traitement des ulc

non stéroïdiens (AINS

- la prévention des ulc

d'anti-inflammatoires no

Quelles sont les informa

Il est particulièrement imp

médicaments, même ceux sa

Si vos symptômes persistent après 4 semaines, consultez votre médecin.

Par la suite, votre médecin peut vous recommander une gélule de 20

mg une fois par jour, en fonction de la dose recommandée.

Le traitement à la dose recommandée peut être nécessaire pour un ulcère

des patients traités pour un ulcère.

ESAC® 20 mg

28 gélules PROMOPHARM S.A.



6 118000 24 898

r une bactérie

oxicilline 1 G et

inflammatoires

tement est de 4

ciés à la prise

utilisé chez les enfants de moins de 12 ans en l'absence de

instructions de votre médecin et si vous avez un doute, demander conseil.

à d'ESAC 20 mg que vous n'auriez dû :

demander votre médecin ou votre pharmacien.

ne prendre ESAC 20 mg :

ssible.
Etes prêt à prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que vous avez prise mais poursuivez votre traitement normalement.

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ESAC 20 mg est susceptible d'entraîner



144,50



1. AU-EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables événuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires
- CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses redoutables, l'aggrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un endroite résistant à l'acide gastro-entérique, le cardioAspirine ne se dissout que dans l'intestin grêle. C'est pour cette raison que CardioAspirine, le déjà, cardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses redoutables, l'aggrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un endroite résistant à l'acide gastro-entérique, le

Dans cette notice :

CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants

Cardioaspirine 100 mg/30cpr
Acide acétylsalicylique
P.P.V. : 27,70
Bayer S.A.

BA

082060 1118009

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

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

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

* Ces médicaments vous a été prescrit par votre pharmacien. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas d'individus, cela pourrait lui être nocif.

Les effets indésirables dévient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non noté, parlez en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. AU-EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables événuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires
- CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses redoutables, l'aggrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un endroite résistant à l'acide gastro-entérique, le cardioAspirine ne se dissout que dans l'intestin grêle. C'est pour cette raison que CardioAspirine, le déjà, cardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses redoutables, l'aggrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un endroite résistant à l'acide gastro-entérique, le

Dans cette notice :

CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants

Cardioaspirine 100 mg/30cpr
Acide acétylsalicylique
P.P.V. : 27,70
Bayer S.A.

BA

082060 1118009

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

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

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

* Ces médicaments vous a été prescrit, cela pourra-t-il être nocif.

en cas de 9 idemiques, cela pourra-t-il être nocif.

lesirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non

notice, parlez en à votre médecin ou à votre pharmacien.

CardioAspirine 100 mg/30cpr

1. AU-EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables événuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires
- CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses redoutables, l'aggrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un endroite résistant à l'acide gastro-entérique, le cardioAspirine ne se dissout que dans l'intestin grêle. C'est pour cette raison que CardioAspirine, le déjà, cardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses redoutables, l'aggrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un endroite résistant à l'acide gastro-entérique, le

Dans cette notice :

CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants

Cardioaspirine 100 mg/30cpr
Acide acétylsalicylique
P.P.V. : 27,70
Bayer S.A.

BA

082060 1118009

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

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

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

* Ces médicaments vous a été prescrit par votre pharmacien. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas d'individus, cela pourrait lui être nocif.

Les effets indésirables dévient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non noté, parlez en à votre médecin ou à votre pharmacien.

卷之三

dépression, il ne doit pas être utilisé seul car il laisserait la dépression évoluer pour son propre compte avec persistance ou majoration du risque suicidaire. Plusieurs études épidémiologiques montrent une augmentation de l'incidence des suicides et des tentatives de suicides chez les patients dépressifs ou non, traités par des benzodiazépines ou autres hypnotiques, y compris le zolpidem. Le lien causalité n'est pas établi. La prise d'alcool est formellement déconseillée pendant la durée du traitement. Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre STILNOX 10 mg, compromis de grille séable.

Autres médicaments et STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avec récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Si vous prenez du STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable avec les traitements suivants, cela peut augmenter la somnolence, les difficultés à coordonner certains mouvements le lendemain de la prise et une diminution de la capacité à conduire un véhicule et utiliser une machine : • médicament utilisé pour traiter certains troubles de l'humeur et du comportement (antipsychotiques), • médicament utilisé pour traiter les troubles du sommeil (hypnotiques), • médicament utilisé pour calmer ou réduire l'anxiété, • médicament utilisé dans la dépression, • traitement des douleurs modérées à sévères (analgesiques narcotépétiques).

- anticonvulsifs, • anesthésiques, • médicaments utilisés pour traiter les rhinites allergiques ou toute autre allergie et pouvant vous faire dormir (antihistaminiques sédatifs). Si vous prenez du STILNOX (10 mg, comprimé pelliculé sécable en association avec des antidiépresseurs comme le bupropion), la fluoxétine, la sertraline et la venlafaxine, vous pouvez voir, entendre où sentir des choses qui n'existent pas (hallucination). Il est déconseillé de prendre du zolpidem avec la fluvoxamine, la ciprofloxacine et/ou le miléperdium. **STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable avec des aliments et boissous la prise** d'alcool est formellement déconseillée pendant la durée du traitement.

comportements potentiellement危害的, menaçant de la vie ou de la santé, ou dérangeants de la vie quotidienne de l'autre. Les comportements soi-même ou son entourage vers soi-même ou son entourage sont des comportements de somnambulisme, conduite auto-complètement réveillé avec absence de souvenir au réveil). Si une ou plusieurs de ces réactions surviennent, contactez le plus rapidement possible votre médecin. Ce médicamenteusement contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares). Les benzodiazépines et les produits apparentés doivent être utilisés avec prudence chez le sujet âgé, en raison du risque de somnolence et/ou de relâchement musculaire qui peuvent favoriser les chutes, avec des conséquences souvent graves dans cette population. **Utilisation chez les insuffisants hépatiques**

Précautions d'emploi Ce traitement médicamenteux ne peut à lui seul résoudre les difficultés liées à une insomnie. Il convient de demander conseil à votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant favoriser le sommeil. La prise de ce médicament nécessite un suivi médical renforcé notamment en cas de maladie chronique du foie, d'alcoolisme et d'insuffisance respiratoire. Une insomnie peut révéler un autre trouble, psychique ou psychiatrique. En cas de persistance ou d'aggravation de l'insomnie après une période courte de traitement, consultez votre médecin. Ce médicament ne traite pas la dépression. Chez le sujet présentant une

卷之三

dépression, il ne doit pas être utilisé seul car il laisserait la dépression évoluer pour son propre compte avec persistance ou majoration du risque suicidaire. Plusieurs études épidémiologiques montrent une augmentation de l'incidence des suicides et des tentatives de suicides chez les patients dépressifs ou non, traités par des benzodiazépines ou autres hypnotiques, y compris le zolpidem. Le lien causalité n'est pas établi. La prise d'alcool est formellement déconseillée pendant la durée du traitement. Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre STILNOX 10 mg, comprimé ou gélule séchable.

Autres médicaments et STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avec récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Si vous prenez du STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable avec les traitements suivants, cela peut augmenter la somnolence, les difficultés à coordonner certains mouvements le lendemain de la prise et une diminution de la capacité à conduire un véhicule et utiliser une machine : • médicament utilisé pour traiter certains troubles de l'humeur et du comportement (antipsychotiques), • médicament utilisé pour traiter les troubles du sommeil (hypnotiques), • médicament utilisé pour calmer ou réduire l'anxiété, • médicament utilisé dans la dépression, • traitement des douleurs modérées à sévères (analgesiques narcotépétiques).

• anticonvulsifs, • anesthésiques, • médicaments utilisés pour traiter les rhinites allergiques ou toute autre allergie et pouvant vous faire dormir (antihistaminiques sédatifs). Si vous prenez du STILNOX (10 mg, comprimé pelliculé séable en association avec des antidépresseurs comme le bupropion), la fluoxétine, la sertraline et la venlafaxine, vous pouvez voir, entendre ou sentir des choses qui n'existent pas (hallucination). Il est déconseillé de prendre du zolpidem avec la fluvoxamine, la ciprofloxacine et/ou le millepertuis. **STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé séable avec des aliments et boissous la prise d'alcool** est formellement déconseillée pendant la durée du traitement.

comportements potentiellement危害的, menaçant de la vie ou de la santé, ou dérangeants pour les autres. Les comportements soi-même ou son entourage vers soi-même ou son entourage sont des actes d'agression, de comportement et des actes somnambulisme, conduite auto-complètement réveillé avec absence de souvenir au réveil). Si une ou plusieurs de ces réactions surviennent, contactez le plus rapidement possible votre médecin. Ce médicamenteusement contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares). Les benzodiazépines et les produits apparentés doivent être utilisés avec prudence chez le sujet âgé, en raison du risque de somnolence et/ou de relâchement musculaire qui peuvent favoriser les chute, avec des conséquences souvent graves dans cette utilisation. **Utilisation chez les insuffisants hépatiques**

Précautions d'emploi Ce traitement médicamenteux ne peut à lui seul résoudre les difficultés liées à une insomnie. Il convient de demander conseil à votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant favoriser le sommeil. La prise de ce médicament nécessite un suivi médical renforcé notamment en cas de maladie chronique du foie, d'alcoolisme et d'insuffisance respiratoire. Une insomnie peut révéler un autre trouble, psychique ou psychiatrique. En cas de persistance ou d'aggravation de l'insomnie après une période courte de traitement, consultez votre médecin. Ce médicament ne traite pas la dépression. Chez le sujet présentant une

卷之三

dépression, il ne doit pas être utilisé seul car il laisserait la dépression évoluer pour son propre compte avec persistance ou majoration du risque suicidaire. Plusieurs études épidémiologiques montrent une augmentation de l'incidence des suicides et des tentatives de suicides chez les patients dépressifs ou non, traités par des benzodiazépines ou autres hypnotiques, y compris le zolpidem. Le lien causalité n'est pas établi. La prise d'alcool est formellement déconseillée pendant la durée du traitement. Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre STILNOX 10 mg, comprimé ou gélule sécable.

Autres médicaments et STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avec récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Si vous prenez du STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable avec les traitements suivants, cela peut augmenter la somnolence, les difficultés à coordonner certains mouvements le lendemain de la prise et une diminution de la capacité à conduire un véhicule et utiliser une machine : • médicament utilisé pour traiter certains troubles de l'humeur et du comportement (antipsychotiques), • médicament utilisé pour traiter les troubles du sommeil (hypnotiques), • médicament utilisé pour calmer ou réduire l'anxiété, • médicament utilisé dans la dépression, • traitement des douleurs modérées à sévères (analgesiques narcotépétiques).

- anticonvulsifs, • anesthésiques, • médicaments utilisés pour traiter les rhinites allergiques ou toute autre allergie et pouvant vous faire dormir (antihistaminiques sédatifs). Si vous prenez du STILNOX (10 mg, comprimé pelliculé sécable en association avec des antidépresseurs comme le bupropion), la fluoxétine, la sertraline et la venlafaxine, vous pouvez voir, entendre où sentir des choses qui n'existent pas (hallucination). Il est déconseillé de prendre du zolpidem avec la fluvoxamine, la ciprofloxacine et/ou le miléperdium. **STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable avec des aliments et boissous la prise** d'alcool est formellement déconseillée pendant la durée du traitement.

diminuer ces risques, il est conseillé de prendre le médicament en une seule prise immédiatement au moment du coucher (voir rubrique 3 : posologie). PRENDRE STILNOX 10 mg, corr de se mettre dans les condition d'une durée de sommeil initiale (et ne pas prendre une autre dose). Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des réactions contraires à l'effet recherché, tels que cauchemars, agitation, nervosité, etc.

Précautions d'emploi Ce traitement médicamenteux ne peut à lui seul résoudre les difficultés liées à une insomnie. Il convient de demander conseil à votre thérapeute. Il vous indiquera les conduites pouvant favoriser le sommeil. La prise de ce médicament nécessite un suivi médical renforcé notamment en cas de maladie rhumatoïde du foie, d'alcoolisme et d'insuffisance respiratoire. Une insomnie peut révéler un autre trouble, physiologique ou psychiatrique. En cas de persistance ou d'aggravation de l'insomnie après une période courte de traitement, consultez votre médecin. Ce médicament ne traite pas la dépression. Chez le sujet présentant une

卷之三

dépression, il ne doit pas être utilisé seul car il laisserait la dépression évoluer pour son propre compte avec persistance ou majoration du risque suicidaire. Plusieurs études épidémiologiques montrent une augmentation de l'incidence des suicides et des tentatives de suicides chez les patients dépressifs ou non, traités par des benzodiazépines ou autres hypnotiques, y compris le zolpidem. Le lien causalité n'est pas établi. La prise d'alcool est formellement déconseillée pendant la durée du traitement. Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre STILNOX 10 mg, comprimé ou gélule séchable.

Autres médicaments et STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avec récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Si vous prenez du STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable avec les traitements suivants, cela peut augmenter la somnolence, les difficultés à coordonner certains mouvements le lendemain de la prise et une diminution de la capacité à conduire un véhicule et utiliser une machine : • médicament utilisé pour traiter certains troubles de l'humeur et du comportement (antipsychotiques), • médicament utilisé pour traiter les troubles du sommeil (hypnotiques), • médicament utilisé pour calmer ou réduire l'anxiété, • médicament utilisé dans la dépression, • traitement des douleurs modérées à sévères (analgesiques narcotépétiques).

• anticonvulsifs, • anesthésiques, • médicaments utilisés pour traiter les rhinites allergiques ou toute autre allergie et pouvant vous faire dormir (antihistaminiques sédatifs). Si vous prenez du STILNOX (10 mg, comprimé pelliculé séable en association avec des antidépresseurs comme le bupropion), la fluoxétine, la sertraline et la venlafaxine, vous pouvez voir, entendre ou sentir des choses qui n'existent pas (hallucination). Il est déconseillé de prendre du zolpidem avec la fluvoxamine, la ciprofloxacine et/ou le millepertuis. **STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé séable avec des aliments et boissous la prise d'alcool** est formellement déconseillée pendant la durée du traitement.

comportements potentiellement危害的, menaçant de la vie ou de la santé, ou dérangeants pour les autres. Les comportements soi-même ou son entourage vers soi-même ou son entourage sont des actes d'agression, de comportement et des actes de somnambulisme, conduite auto-complètement réveillé avec absence de souvenir au réveil). Si une ou plusieurs de ces réactions surviennent, contactez le plus rapidement possible votre médecin. Ce médicamenteux contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares). Les benzodiazépines et les produits apparentés doivent être utilisés avec prudence chez le sujet âgé, en raison du risque de somnolence et/ou de relâchement musculaire qui peuvent favoriser les chutes, avec des conséquences souvent graves dans cette population. **Utilisation chez les insuffisants hépatiques**

Précautions d'emploi Ce traitement médicamenteux ne peut à lui seul résoudre les difficultés liées à une insomnie. Il convient de demander conseil à votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant favoriser le sommeil. La prise de ce médicament nécessite un suivi médical renforcé notamment en cas de maladie chronique du foie, d'alcoolisme et d'insuffisance respiratoire. Une insomnie peut révéler un autre trouble, psychique ou psychiatrique. En cas de persistance ou d'aggravation de l'insomnie après une période courte de traitement, consultez votre médecin. Ce médicament ne traite pas la dépression. Chez le sujet présentant une

卷之三

dépression, il ne doit pas être utilisé seul car il laisserait la dépression évoluer pour son propre compte avec persistance ou majoration du risque suicidaire. Plusieurs études épidémiologiques montrent une augmentation de l'incidence des suicides et des tentatives de suicides chez les patients dépressifs ou non, traités par des benzodiazépines ou autres hypnotiques, y compris le zolpidem. Le lien causalité n'est pas établi. La prise d'alcool est formellement déconseillée pendant la durée du traitement. Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre STILNOX 10 mg, compromis de grille séable.

Autres médicaments et STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avec récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Si vous prenez du STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable avec les traitements suivants, cela peut augmenter la somnolence, les difficultés à coordonner certains mouvements le lendemain de la prise et une diminution de la capacité à conduire un véhicule et utiliser une machine : • médicament utilisé pour traiter certains troubles de l'humeur et du comportement (antipsychotiques), • médicament utilisé pour traiter les troubles du sommeil (hypnotiques), • médicament utilisé pour calmer ou réduire l'anxiété, • médicament utilisé dans la dépression, • traitement des douleurs modérées à sévères (analgesiques narcotépétiques).

• anticonvulsifs, • anesthésiques, • médicaments utilisés pour traiter les rhinites allergiques ou toute autre allergie et pouvant vous faire dormir (antihistaminiques sédatifs). Si vous prenez du STILNOX (10 mg, comprimé pelliculé séable en association avec des antidépresseurs comme le bupropion), la fluoxétine, la sertraline et la venlafaxine, vous pouvez voir, entendre ou sentir des choses qui n'existent pas (hallucination). Il est déconseillé de prendre du zolpidem avec la fluvoxamine, la ciprofloxacine et/ou le millepertuis. **STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé séable avec des aliments et boissous la prise d'alcool** est formellement déconseillée pendant la durée du traitement.

comportements potentiellement危害的, menaçant de la vie ou de la santé, ou dérangeants pour les autres. Les comportements soi-même ou son entourage vers soi-même ou son entourage sont des actes d'agression, de comportement et des actes de somnambulisme, conduite auto-complètement réveillé avec absence de souvenir au réveil). Si une ou plusieurs de ces réactions surviennent, contactez le plus rapidement possible votre médecin. Ce médicamenteux contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares). Les benzodiazépines et les produits apparentés doivent être utilisés avec prudence chez le sujet âgé, en raison du risque de somnolence et/ou de relâchement musculaire qui peuvent favoriser les chutes, avec des conséquences souvent graves dans cette population. **Utilisation chez les insuffisants hépatiques**

Précautions d'emploi Ce traitement médicamenteux ne peut à lui seul résoudre les difficultés liées à une insomnie. Il convient de demander conseil à votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant favoriser le sommeil. La prise de ce médicament nécessite un suivi médical renforcé notamment en cas de maladie chronique du foie, d'alcoolisme et d'insuffisance respiratoire. Une insomnie peut révéler un autre trouble, psychique ou psychiatrique. En cas de persistance ou d'aggravation de l'insomnie après une période courte de traitement, consultez votre médecin. Ce médicament ne traite pas la dépression. Chez le sujet présentant une

卷之三

dépression, il ne doit pas être utilisé seul car il laisserait la dépression évoluer pour son propre compte avec persistance ou majoration du risque suicidaire. Plusieurs études épidémiologiques montrent une augmentation de l'incidence des suicides et des tentatives de suicides chez les patients dépressifs ou non, traités par des benzodiazépines ou autres hypnotiques, y compris le zolpidem. Le lien causalité n'est pas établi. La prise d'alcool est formellement déconseillée pendant la durée du traitement. Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre STILNOX 10 mg, comprimé ou gélule séchable.

Autres médicaments et STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avec récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Si vous prenez du STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable avec les traitements suivants, cela peut augmenter la somnolence, les difficultés à coordonner certains mouvements le lendemain de la prise et une diminution de la capacité à conduire un véhicule et utiliser une machine : • médicament utilisé pour traiter certains troubles de l'humeur et du comportement (antipsychotiques), • médicament utilisé pour traiter les troubles du sommeil (hypnotiques), • médicament utilisé pour calmer ou réduire l'anxiété, • médicament utilisé dans la dépression, • traitement des douleurs modérées à sévères (analgesiques narcotépétiques).

• anticonvulsifs, • anesthésiques, • médicaments utilisés pour traiter les rhinites allergiques ou toute autre allergie et pouvant vous faire dormir (antihistaminiques sédatifs). Si vous prenez du STILNOX (10 mg, comprimé pelliculé séable en association avec des antidépresseurs comme le bupropion), la fluoxétine, la sertraline et la venlafaxine, vous pouvez voir, entendre ou sentir des choses qui n'existent pas (hallucination). Il est déconseillé de prendre du zolpidem avec la fluvoxamine, la ciprofloxacine et/ou le millepertuis. **STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé séable avec des aliments et boissons** La prise d'alcool est formellement déconseillée pendant la durée du traitement.

comportements potentiellement危害的, menaçant de la vie ou de la santé, ou dérangeants de la vie quotidienne de l'autre. Les comportements soi-même ou son entourage vers soi-même ou son entourage sont des comportements de somnambulisme, conduite auto-complètement réveillé avec absence de souvenir au réveil). Si une ou plusieurs de ces réactions surviennent, contactez le plus rapidement possible votre médecin. Ce médicamenteusement contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares). Les benzodiazépines et les produits apparentés doivent être utilisés avec prudence chez le sujet âgé, en raison du risque de somnolence et/ou de relâchement musculaire qui peuvent favoriser les chutes, avec des conséquences souvent graves dans cette population. **Utilisation chez les insuffisants hépatiques**

Précautions d'emploi Ce traitement médicamenteux ne peut à lui seul résoudre les difficultés liées à une insomnie. Il convient de demander conseil à votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant favoriser le sommeil. La prise de ce médicament nécessite un suivi médical renforcé notamment en cas de maladie chronique du foie, d'alcoolisme et d'insuffisance respiratoire. Une insomnie peut révéler un autre trouble, psychique ou psychiatrique. En cas de persistance ou d'aggravation de l'insomnie après une période courte de traitement, consultez votre médecin. Ce médicament ne traite pas la dépression. Chez le sujet présentant une

卷之三

dépression, il ne doit pas être utilisé seul car il laisserait la dépression évoluer pour son propre compte avec persistance ou majoration du risque suicidaire. Plusieurs études épidémiologiques montrent une augmentation de l'incidence des suicides et des tentatives de suicides chez les patients dépressifs ou non, traités par des benzodiazépines ou autres hypnotiques, y compris le zolpidem. Le lien causalité n'est pas établi. La prise d'alcool est formellement déconseillée pendant la durée du traitement. Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre STILNOX 10 mg, comprimé ou gélule séchable.

Autres médicaments et STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avec récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Si vous prenez du STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable avec les traitements suivants, cela peut augmenter la somnolence, les difficultés à coordonner certains mouvements le lendemain de la prise et une diminution de la capacité à conduire un véhicule et utiliser une machine : • médicament utilisé pour traiter certains troubles de l'humeur et du comportement (antipsychotiques), • médicament utilisé pour traiter les troubles du sommeil (hypnotiques), • médicament utilisé pour calmer ou réduire l'anxiété, • médicament utilisé dans la dépression, • traitement des douleurs modérées à sévères (analgesiques narcotépétiques).

• anticonvulsifs, • anesthésiques, • médicaments utilisés pour traiter les rhinites allergiques ou toute autre allergie et pouvant vous faire dormir (antihistaminiques sédatifs). Si vous prenez du STILNOX (10 mg, comprimé pelliculé séable en association avec des antidépresseurs comme le bupropion), la fluoxétine, la sertraline et la venlafaxine, vous pouvez voir, entendre ou sentir des choses qui n'existent pas (hallucination). Il est déconseillé de prendre du zolpidem avec la fluvoxamine, la ciprofloxacine et/ou le millepertuis. **STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé séable avec des aliments et boissons** La prise d'alcool est formellement déconseillée pendant la durée du traitement.

comportements potentiellement危害的, menaçant de la vie ou de la santé, ou dérangeants pour les autres. Les comportements soi-même ou son entourage vers soi-même ou son entourage sont des actes d'agression, de comportement et des actes somnambulisme, conduite auto-complètement réveillé avec absence de souvenir au réveil). Si une ou plusieurs de ces réactions surviennent, contactez le plus rapidement possible votre médecin. Ce médicamenteusement contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares). Les benzodiazépines et les produits apparentés doivent être utilisés avec prudence chez le sujet âgé, en raison du risque de somnolence et/ou de relâchement musculaire qui peuvent favoriser les chute, avec des conséquences souvent graves dans cette utilisation. **Utilisation chez les insuffisants hépatiques**

Précautions d'emploi Ce traitement médicamenteux ne peut à lui seul résoudre les difficultés liées à une insomnie. Il convient de demander conseil à votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant favoriser le sommeil. La prise de ce médicament nécessite un suivi médical renforcé notamment en cas de maladie chronique du foie, d'alcoolisme et d'insuffisance respiratoire. Une insomnie peut révéler un autre trouble, psychique ou psychiatrique. En cas de persistance ou d'aggravation de l'insomnie après une période courte de traitement, consultez votre médecin. Ce médicament ne traite pas la dépression. Chez le sujet présentant une

卷之三

dépression, il ne doit pas être utilisé seul car il laisserait la dépression évoluer pour son propre compte avec persistance ou majoration du risque suicidaire. Plusieurs études épidémiologiques montrent une augmentation de l'incidence des suicides et des tentatives de suicides chez les patients dépressifs ou non, traités par des benzodiazépines ou autres hypnotiques, y compris le zolpidem. Le lien causalité n'est pas établi. La prise d'alcool est formellement déconseillée pendant la durée du traitement. Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre STILNOX 10 mg, comprimé ou gélule séchable.

Autres médicaments et STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avec récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Si vous prenez du STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable avec les traitements suivants, cela peut augmenter la somnolence, les difficultés à coordonner certains mouvements le lendemain de la prise et une diminution de la capacité à conduire un véhicule et utiliser une machine : • médicament utilisé pour traiter certains troubles de l'humeur et du comportement (antipsychotiques), • médicament utilisé pour traiter les troubles du sommeil (hypnotiques), • médicament utilisé pour calmer ou réduire l'anxiété, • médicament utilisé dans la dépression, • traitement des douleurs modérées à sévères (analgesiques narcotépétiques).

• antépileptiques, • anesthésiques, • médicaments utilisés pour traiter les rhinites allergiques ou toute autre allergie et pouvant vous faire dormir (antihistaminiques sédatifs). Si vous prenez du STILNOX (10 mg, comprimé pelliculé sécable en association avec des antidiépresseurs comme le buspiron), la zolpidème avec la fluvoxamine, la ciprofloxacine et/ou le millepertuis. **STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable avec des aliments et boissous** La prise d'alcool est formellement déconseillée pendant la durée du traitement.

révéleres N'utilisez pas STILNOX si vous avez une insuffisance hépatique sévère car cela peut entraîner un risque de maladie inflammatoire du cerveau (encéphalopathie). **Précautions d'emploi** Ce traitement médicamenteux ne peut à lui seul résoudre les difficultés liées à une insomnie. Il convient de demander conseil à votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant favoriser le sommeil. La prise de ce médicament nécessite un suivi médical renforcé notamment en cas de maladie chronique du foie, d'alcoolisme et d'insuffisance respiratoire. Une insomnie peut révéler un autre trouble, physique ou psychiatrique. En cas de persistance ou d'aggravation de l'insomnie après une période courte de traitement, consultez votre médecin. Ce médicament ne traite pas la dépression. Chez le sujet présentant une

卷之三

dépression, il ne doit pas être utilisé seul car il laisserait la dépression évoluer pour son propre compte avec persistance ou majoration du risque suicidaire. Plusieurs études épidémiologiques montrent une augmentation de l'incidence des suicides et des tentatives de suicides chez les patients dépressifs ou non, traités par des benzodiazépines ou autres hypnotiques, y compris le zolpidem. Le lien causalité n'est pas établi. La prise d'alcool est formellement déconseillée pendant la durée du traitement. Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre STILNOX 10 mg, comprimé ou gélule séchée.

Autres médicaments et STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avec récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Si vous prenez du STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable avec les traitements suivants, cela peut augmenter la somnolence, les difficultés à coordonner certains mouvements le lendemain de la prise et une diminution de la capacité à conduire un véhicule et utiliser une machine : • médicament utilisé pour traiter certains troubles de l'humeur et du comportement (antipsychotiques), • médicament utilisé pour traiter les troubles du sommeil (hypnotiques), • médicament utilisé pour calmer ou réduire l'anxiété, • médicament utilisé dans la dépression, • traitement des douleurs modérées à sévères (analgesiques narcotépétiques).

- anticonvulsifs, • anesthésiques, • médicaments utilisés pour traiter les rhinites allergiques ou toute autre allergie et pouvant vous faire dormir (antihistaminiques sédatifs). Si vous prenez du STILNOX (10 mg, comprimé pelliculé sécable en association avec des antidépresseurs comme le bupropion), la fluoxétine, la sertraline et la venlafaxine, vous pouvez voir, entendre ou sentir des choses qui n'existent pas (hallucination). Il est déconseillé de prendre du zolpidem avec la fluvoxamine, la ciprofloxacine et/ou le millepertuis. **STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable avec des aliments et boissons** La prise d'alcool est formellement déconseillée pendant la durée du traitement.

Grossesse et allaitement Si vous êtes enceinte ou que vous prenez du STILNOX, il vous faut être accompagné ou classifié

comportements potentiellement危害的, menaçant de la vie ou de la santé, ou dérangeants de la vie quotidienne de l'autre. Les comportements soi-même ou son entourage vers soi-même ou son entourage sont des comportements de somnambulisme, conduite auto-complètement réveillé avec absence de souvenir au réveil). Si une ou plusieurs de ces réactions surviennent, contactez le plus rapidement possible votre médecin. Ce médicamenteusement contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares). Les benzodiazépines et les produits apparentés doivent être utilisés avec prudence chez le sujet âgé, en raison du risque de somnolence et/ou de relâchement musculaire qui peuvent favoriser les chutes, avec des conséquences souvent graves dans cette population. **Utilisation chez les insuffisants hépatiques**

Précautions d'emploi Ce traitement médicamenteux ne peut à lui seul résoudre les difficultés liées à une insomnie. Il convient de demander conseil à votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant favoriser le sommeil. La prise de ce médicament nécessite un suivi médical renforcé notamment en cas de maladie chronique du foie, d'alcoolisme et d'insuffisance respiratoire. Une insomnie peut révéler un autre trouble, psychique ou psychiatrique. En cas de persistance ou d'aggravation de l'insomnie après une période courte de traitement, consultez votre médecin. Ce médicament ne traite pas la dépression. Chez le sujet présentant une

卷之三

dépression, il ne doit pas être utilisé seul car il laisserait la dépression évoluer pour son propre compte avec persistance ou majoration du risque suicidaire. Plusieurs études épidémiologiques montrent une augmentation de l'incidence des suicides et des tentatives de suicides chez les patients dépressifs ou non, traités par des benzodiazépines ou autres hypnotiques, y compris le zolpidem. Le lien causalité n'est pas établi. La prise d'alcool est formellement déconseillée pendant la durée du traitement. Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre STILNOX 10 mg, comprimé ou gélule séchable.

Autres médicaments et STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avec récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Si vous prenez du STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable avec les traitements suivants, cela peut augmenter la somnolence, les difficultés à coordonner certains mouvements le lendemain de la prise et une diminution de la capacité à conduire un véhicule et utiliser une machine : • médicament utilisé pour traiter certains troubles de l'humeur et du comportement (antipsychotiques), • médicament utilisé pour traiter les troubles du sommeil (hypnotiques), • médicament utilisé pour calmer ou réduire l'anxiété, • médicament utilisé dans la dépression, • traitement des douleurs modérées à sévères (analgesiques narcotépétiques).

• anticonvulsifs, • anesthésiques, • médicaments utilisés pour traiter les rhinites allergiques ou toute autre allergie et pouvant vous faire dormir (antihistaminiques sédatifs). Si vous prenez du STILNOX (10 mg, comprimé pelliculé sécable en association avec des antidiépresseurs comme le buspiron), la zolpidème avec la fluvoxamine, la ciprofloxacine et/ou le millepertuis. **STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable avec des aliments et boissous** La prise d'alcool est formellement déconseillée pendant la durée du traitement.

comportements potentiellement délirants, modifications de la conscience, comportements somnambuliques, conduite auto-destructrice, comportements soi-même ou son entourage, comportement et des actes délirants, comportement réveillé avec absence de souvenir au réveil). Si une ou plusieurs de ces réactions surviennent, contactez le plus rapidement possible votre médecin. Ce médicamenteux contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares). Les benzodiazépines et les produits apparentés doivent être utilisés avec prudence chez le sujet âgé, en raison du risque de somnolence et/ou de relâchement musculaire qui peuvent favoriser les chutes, avec des conséquences souvent graves dans cette population. **Utilisation chez les insuffisants hépatiques**

révéleres N'utilisez pas STILNOX si vous avez une insuffisance hépatique sévère car cela peut entraîner un risque de maladie inflammatoire du cerveau (encéphalopathie). **Précautions d'emploi** Ce traitement médicamenteux ne peut à lui seul résoudre les difficultés liées à une insomnie. Il convient de demander conseil à votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant favoriser le sommeil. La prise de ce médicament nécessite un suivi médical renforcé notamment en cas de maladie chronique du foie, d'alcoolisme et d'insuffisance respiratoire. Une insomnie peut révéler un autre trouble, physique ou psychiatrique. En cas de persistance ou d'aggravation de l'insomnie après une période courte de traitement, consultez votre médecin. Ce médicament ne traite pas la dépression. Chez le sujet présentant une

卷之三

dépression, il ne doit pas être utilisé seul car il laisserait la dépression évoluer pour son propre compte avec persistance ou majoration du risque suicidaire. Plusieurs études épidémiologiques montrent une augmentation de l'incidence des suicides et des tentatives de suicides chez les patients dépressifs ou non, traités par des benzodiazépines ou autres hypnotiques, y compris le zolpidem. Le lien causalité n'est pas établi. La prise d'alcool est formellement déconseillée pendant la durée du traitement. Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre STILNOX 10 mg, comprimé ou gélule séchée.

Autres médicaments et STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avec récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Si vous prenez du STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable avec les traitements suivants, cela peut augmenter la somnolence, les difficultés à coordonner certains mouvements le lendemain de la prise et une diminution de la capacité à conduire un véhicule et utiliser une machine : • médicament utilisé pour traiter certains troubles de l'humeur et du comportement (antipsychotiques), • médicament utilisé pour traiter les troubles du sommeil (hypnotiques), • médicament utilisé pour calmer ou réduire l'anxiété, • médicament utilisé dans la dépression, • traitement des douleurs modérées à sévères (analgesiques narcotépétiques).

- anticonvulsifs, • anesthésiques, • médicaments utilisés pour traiter les rhinites allergiques ou toute autre allergie et pouvant vous faire dormir (antihistaminiques sédatifs). Si vous prenez du STILNOX (10 mg, comprimé pelliculé sécable en association avec des antidiépresseurs comme le bupropion), la fluoxétine, la sertraline et la venlafaxine, vous pouvez voir, entendre où sentir des choses qui n'existent pas (hallucination). Il est déconseillé de prendre du zolpidem avec la fluvoxamine, la ciprofloxacine et/ou le miléperdium. **STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable avec des aliments et boissous la prise** d'alcool est formellement déconseillée pendant la durée du traitement.

comportements potentiellement危害的, menaçant de la vie ou de la santé, ou dérangeants pour les autres. Les comportements soi-même ou son entourage vers soi-même ou son entourage sont des actes d'agression, de comportement et des actes somnambulisme, conduite auto-complètement réveillé avec absence de souvenir au réveil). Si une ou plusieurs de ces réactions surviennent, contactez le plus rapidement possible votre médecin. Ce médicamenteusement contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares). Les benzodiazépines et les produits apparentés doivent être utilisés avec prudence chez le sujet âgé, en raison du risque de somnolence et/ou de relâchement musculaire qui peuvent favoriser les chute, avec des conséquences souvent graves dans cette utilisation. **Utilisation chez les insuffisants hépatiques**

Précautions d'emploi Ce traitement médicamenteux ne peut à lui seul résoudre les difficultés liées à une insomnie. Il convient de demander conseil à votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant favoriser le sommeil. La prise de ce médicament nécessite un suivi médical renforcé notamment en cas de maladie chronique du foie, d'alcoolisme et d'insuffisance respiratoire. Une insomnie peut révéler un autre trouble, psychique ou psychiatrique. En cas de persistance ou d'aggravation de l'insomnie après une période courte de traitement, consultez votre médecin. Ce médicament ne traite pas la dépression. Chez le sujet présentant une

卷之三

dépression, il ne doit pas être utilisé seul car il laisserait la dépression évoluer pour son propre compte avec persistance ou majoration du risque suicidaire. Plusieurs études épidémiologiques montrent une augmentation de l'incidence des suicides et des tentatives de suicides chez les patients dépressifs ou non, traités par des benzodiazépines ou autres hypnotiques, y compris le zolpidem. Le lien causalité n'est pas établi. La prise d'alcool est formellement déconseillée pendant la durée du traitement. Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre STILNOX 10 mg, comprimé ou gélule séchable.

Autres médicaments et STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avec récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Si vous prenez du STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable avec les traitements suivants, cela peut augmenter la somnolence, les difficultés à coordonner certains mouvements le lendemain de la prise et une diminution de la capacité à conduire un véhicule et utiliser une machine : • médicament utilisé pour traiter certains troubles de l'humeur et du comportement (antipsychotiques), • médicament utilisé pour traiter les troubles du sommeil (hypnotiques), • médicament utilisé pour calmer ou réduire l'anxiété, • médicament utilisé dans la dépression, • traitement des douleurs modérées à sévères (analgesiques narcotépétiques).

• antépileptiques, • anesthésiques, • médicaments utilisés pour traiter les rhinites allergiques ou toute autre allergie et pouvant vous faire dormir (antihistaminiques sédatifs). Si vous prenez du STILNOX (10 mg, comprimé pelliculé sécable en association avec des antidépresseurs comme le bupropion), la zolpidème avec la fluvoxamine, la ciprofloxacine et/ou le millepertuis. **STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable avec des aliments et boissous** La prise d'alcool est formellement déconseillée pendant la durée du traitement.

révéleres N'utilisez pas STILNOX si vous avez une insuffisance hépatique sévère car cela peut entraîner un risque de maladie inflammatoire du cerveau (encéphalopathie). **Précautions d'emploi** Ce traitement médicamenteux ne peut à lui seul résoudre les difficultés liées à une insomnie. Il convient de demander conseil à votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant favoriser le sommeil. La prise de ce médicament nécessite un suivi médical renforcé notamment en cas de maladie chronique du foie, d'alcoolisme et d'insuffisance respiratoire. Une insomnie peut révéler un autre trouble, physique ou psychiatrique. En cas de persistance ou d'aggravation de l'insomnie après une période courte de traitement, consultez votre médecin. Ce médicament ne traite pas la dépression. Chez le sujet présentant une

卷之三

dépression, il ne doit pas être utilisé seul car il laisserait la dépression évoluer pour son propre compte avec persistance ou majoration du risque suicidaire. Plusieurs études épidémiologiques montrent une augmentation de l'incidence des suicides et des tentatives de suicides chez les patients dépressifs ou non, traités par des benzodiazépines ou autres hypnotiques, y compris le zolpidem. Le lien causalité n'est pas établi. La prise d'alcool est formellement déconseillée pendant la durée du traitement. Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre STILNOX 10 mg, comprimé ou gélule séchée.

Autres médicaments et STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avec récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Si vous prenez du STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable avec les traitements suivants, cela peut augmenter la somnolence, les difficultés à coordonner certains mouvements le lendemain de la prise et une diminution de la capacité à conduire un véhicule et utiliser une machine : • médicament utilisé pour traiter certains troubles de l'humeur et du comportement (antipsychotiques), • médicament utilisé pour traiter les troubles du sommeil (hypnotiques), • médicament utilisé pour calmer ou réduire l'anxiété, • médicament utilisé dans la dépression, • traitement des douleurs modérées à sévères (analgesiques narcotépétiques).

• anticonvulsifs, • anesthésiques, • médicaments utilisés pour traiter les rhinites allergiques ou toute autre allergie et pouvant vous faire dormir (antihistaminiques sédatifs). Si vous prenez du STILNOX (10 mg, comprimé pelliculé séable en association avec des antidépresseurs comme le bupropion), la fluoxétine, la sertraline et la venlafaxine, vous pouvez voir, entendre ou sentir des choses qui n'existent pas (hallucination). Il est déconseillé de prendre du zolpidem avec la fluvoxamine, la ciprofloxacine et/ou le millepertuis. **STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé séable avec des aliments et boissous la prise d'alcool** est formellement déconseillée pendant la durée du traitement.

comportements potentiellement危害的, menaçant de la vie ou de la santé, ou dérangeants pour les autres. Les comportements soi-même ou son entourage vers soi-même ou son entourage sont des actes d'agression, de comportement et des actes somnambulisme, conduite auto-complètement réveillé avec absence de souvenir au réveil). Si une ou plusieurs de ces réactions surviennent, contactez le plus rapidement possible votre médecin. Ce médicamenteusement contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares). Les benzodiazépines et les produits apparentés doivent être utilisés avec prudence chez le sujet âgé, en raison du risque de somnolence et/ou de relâchement musculaire qui peuvent favoriser les chute, avec des conséquences souvent graves dans cette utilisation. **Utilisation chez les insuffisants hépatiques**

Précautions d'emploi Ce traitement médicamenteux ne peut à lui seul résoudre les difficultés liées à une insomnie. Il convient de demander conseil à votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant favoriser le sommeil. La prise de ce médicament nécessite un suivi médical renforcé notamment en cas de maladie chronique du foie, d'alcoolisme et d'insuffisance respiratoire. Une insomnie peut révéler un autre trouble, psychique ou psychiatrique. En cas de persistance ou d'aggravation de l'insomnie après une période courte de traitement, consultez votre médecin. Ce médicament ne traite pas la dépression. Chez le sujet présentant une

卷之三

dépression, il ne doit pas être utilisé seul car il laisserait la dépression évoluer pour son propre compte avec persistance ou majoration du risque suicidaire. Plusieurs études épidémiologiques montrent une augmentation de l'incidence des suicides et des tentatives de suicides chez les patients dépressifs ou non, traités par des benzodiazépines ou autres hypnotiques, y compris le zolpidem. Le lien causalité n'est pas établi. La prise d'alcool est formellement déconseillée pendant la durée du traitement. Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre STILNOX 10 mg, comprimé ou gélule séchable.

Autres médicaments et STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avec récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Si vous prenez du STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable avec les traitements suivants, cela peut augmenter la somnolence, les difficultés à coordonner certains mouvements le lendemain de la prise et une diminution de la capacité à conduire un véhicule et utiliser une machine : • médicament utilisé pour traiter certains troubles de l'humeur et du comportement (antipsychotiques), • médicament utilisé pour traiter les troubles du sommeil (hypnotiques), • médicament utilisé pour calmer ou réduire l'anxiété, • médicament utilisé dans la dépression, • traitement des douleurs modérées à sévères (analgesiques narcotépétiques).

• anticonvulsifs, • anesthésiques, • médicaments utilisés pour traiter les rhinites allergiques ou toute autre allergie et pouvant vous faire dormir (antihistaminiques sédatifs). Si vous prenez du STILNOX (10 mg, comprimé pelliculé séable en association avec des antidépresseurs comme le bupropion), la fluoxétine, la sertraline et la venlafaxine, vous pouvez voir, entendre ou sentir des choses qui n'existent pas (hallucination). Il est déconseillé de prendre du zolpidem avec la fluvoxamine, la ciprofloxacine et/ou le millepertuis. **STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé séable avec des aliments et boissous la prise d'alcool** est formellement déconseillée pendant la durée du traitement.

comportements potentiellement危害的, menaçant de la vie ou de la santé, ou dérangeants de la vie quotidienne de l'autre. Les comportements soi-même ou son entourage vers soi-même ou son entourage sont des comportements de somnambulisme, conduite auto-complètement réveillé avec absence de souvenir au réveil). Si une ou plusieurs de ces réactions surviennent, contactez le plus rapidement possible votre médecin. Ce médicamenteusement contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares). Les benzodiazépines et les produits apparentés doivent être utilisés avec prudence chez le sujet âgé, en raison du risque de somnolence et/ou de relâchement musculaire qui peuvent favoriser les chutes, avec des conséquences souvent graves dans cette population. **Utilisation chez les insuffisants hépatiques**

Précautions d'emploi Ce traitement médicamenteux ne peut à lui seul résoudre les difficultés liées à une insomnie. Il convient de demander conseil à votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant favoriser le sommeil. La prise de ce médicament nécessite un suivi médical renforcé notamment en cas de maladie chronique du foie, d'alcoolisme et d'insuffisance respiratoire. Une insomnie peut révéler un autre trouble, psychique ou psychiatrique. En cas de persistance ou d'aggravation de l'insomnie après une période courte de traitement, consultez votre médecin. Ce médicament ne traite pas la dépression. Chez le sujet présentant une

CIVASTINE

Simvastatine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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 pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné à votre pharmacien ou à votre pharmacien.

Forme pharmaceutique et contenu :

CIVASTINE® 10 mg comprimé pelliculé Boîte de 28.

CIVASTINE® 20 mg comprimé pelliculé Boîte de 15 et 30.

CIVASTINE® 40 mg comprimé pelliculé Boîte de 14.

Composition du médicament :

Composition qualitative :

Simvastatine 10 mg, 20 mg, 40 mg.

Simvastatine 10 mg, 20 mg, 40 mg.

Simvastatine 10 mg, 20 mg, 40 mg.

Les autres composants :

Excipients : lactose anhydre, sucre, acide citrique anhydre, sirop de glucose.

Liste des excipients :

Classe pharmacothérapeutique :

Ce médicament est un hypolipédisant.

Prv : 70DH00

PER : 11/22

LOT : J3296

70,8



Indications thérapeutiques :

CIVASTINE® est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL) et du cholestérol (cholestérol HDL). CIVASTINE® fait partie de la classe des médicaments appelés statines.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol est principalement de cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'aggraver sur les parois de vos artères. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut réduire la circulation sanguine vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'aggraver dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladie cardiaque. Vous devez poursuivre un régime hypolipédisant pendant la prise de ce médicament.

CIVASTINE® est utilisé en complément d'un régime hypolipédisant, si vous avez :

- Un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre sang.
- Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans votre sang.
- Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez une maladie vasculaire cérébrale ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). CIVASTINE® peut réduire le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.

Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat dû à un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut faire un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin.

Posologie :

Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre cholestérol.

Toujours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des questions.

Mode et voie d'administration :

Prenez CIVASTINE® en prise unique le soir. Vous pouvez le prendre avec ou sans aliments.

Durée du traitement :

Continuez à prendre CIVASTINE®, à moins que votre médecin ne vous demande d'arrêter.

Si votre médecin vous a prescrit CIVASTINE® avec un autre médicament qui fait baisser le cholestérol dans votre sang, vous devez prendre CIVASTINE® au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le chélateur de calcium.

Dosage :

La dose recommandée est de 1 comprimé de CIVASTINE® 10 mg, 20 mg, 40 mg, par voie orale, par jour.

Adultes :

La dose habituelle de départ est de 10, 20 mg ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin pourra augmenter la dose si nécessaire.

Votre médecin peut vous prescrire un plus faible dosage, surtout si vous prenez certains des médicaments suivants ou si vous avez des problèmes rénaux.

La dose de 80 mg est uniquement recommandée aux patients adultes à très haut taux de cholestérol cardiaques et qui n'ont pas atteint le taux de cholestérol souhaité à de faibles doses.

Enfants :

Pour les enfants (âgés de 10 à 17 ans), la dose usuelle recommandée pour débuter le traitement est de 10 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 40 mg par jour.

CIVASTINE

Simvastatine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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 pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné à votre pharmacien ou à votre pharmacien.

Forme pharmaceutique et contenu :

CIVASTINE® 10 mg comprimé pelliculé Boîte de 28.

CIVASTINE® 20 mg comprimé pelliculé Boîte de 15 et 30.

CIVASTINE® 40 mg comprimé pelliculé Boîte de 14.

Composition du médicament :

Composition qualitative :

Simvastatine 10 mg, 20 mg, 40 mg.

Simvastatine 10 mg, 20 mg, 40 mg.

Simvastatine 10 mg, 20 mg, 40 mg.

Les autres composants :

Excipients : lactose anhydre, sucre, acide citrique anhydre, sirop de glucose.

Liste des excipients :

Classe pharmacothérapeutique :

Ce médicament est un hypolipédisant.

Prv : 70DH00

PER : 11/22

LOT : J3296

70,8



Indications thérapeutiques :

CIVASTINE® est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL) et du cholestérol (cholestérol HDL). CIVASTINE® fait partie de la classe des médicaments appelés statines.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol est principalement de cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'aggraver sur les parois de vos artères. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut réduire la quantité de sang qui peut atteindre les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'aggraver dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladie cardiaque. Vous devez poursuivre un régime hypolipédisant pendant la prise de ce médicament.

CIVASTINE® est utilisé en complément d'un régime hypolipédisant, si vous avez :

- Un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre sang.
- Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans votre sang.
- Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). CIVASTINE® peut réduire le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.

Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat dû à un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut faire un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin.

Posologie :

Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre cholestérol.

Toujours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des questions.

Mode et voie d'administration :

Prenez CIVASTINE® en prise unique le soir. Vous pouvez le prendre avec ou sans aliments.

Durée du traitement :

Continuez à prendre CIVASTINE®, à moins que votre médecin ne vous demande d'arrêter.

Si votre médecin vous a prescrit CIVASTINE® avec un autre médicament qui fait baisser le cholestérol dans votre sang, vous devez prendre CIVASTINE® au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le chélateur de calcium.

Dosage :

La dose recommandée est de 1 comprimé de CIVASTINE® 10 mg, 20 mg, 40 mg, par voie orale, par jour.

Adultes :

La dose habituelle de départ est de 10, 20 mg ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin pourra augmenter la dose si nécessaire. Ne prenez pas plus de 80 mg par jour. Votre médecin peut vous prescrire un plus faible dosage, surtout si vous prenez certains des médicaments suivants ou si vous avez des problèmes rénaux.

La dose de 80 mg est uniquement recommandée aux patients adultes à très haut taux de cholestérol cardiaques et qui n'ont pas atteint le taux de cholestérol souhaité à de faibles doses.

Enfants :

Pour les enfants (âgés de 10 à 17 ans), la dose usuelle recommandée pour débuter le traitement est de 10 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 40 mg par jour.

CIVASTINE

Simvastatine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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 pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné à votre pharmacien ou à votre pharmacien.

Forme pharmaceutique et contenu :

CIVASTINE® 10 mg comprimé pelliculé Boîte de 28.

CIVASTINE® 20 mg comprimé pelliculé Boîte de 15 et 30.

CIVASTINE® 40 mg comprimé pelliculé Boîte de 14.

Composition du médicament :

Composition qualitative :

Simvastatine 10 mg, 20 mg, 40 mg.

Simvastatine 10 mg, 20 mg, 40 mg.

Simvastatine 10 mg, 20 mg, 40 mg.

Les autres composants :

Excipients : lactose anhydre, sucre, acide citrique anhydre, sirop de glucose.

Liste des excipients :

Classe pharmacothérapeutique :

Ce médicament est un hypolipédisant.

Prv : 70DH00

PER : 11/22

LOT : J3296

70,8



Indications thérapeutiques :

CIVASTINE® est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL) et du cholestérol (cholestérol HDL). CIVASTINE® fait partie de la classe des médicaments appelés statines.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol est principalement de cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'aggraver sur les parois de vos artères. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut réduire la circulation sanguine vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'aggraver dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladie cardiaque. Vous devez poursuivre un régime hypolipédisant pendant la prise de ce médicament.

CIVASTINE® est utilisé en complément d'un régime hypolipédisant, si vous avez :

- Un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre sang.
- Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans votre sang.
- Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez une maladie vasculaire cérébrale ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). CIVASTINE® peut réduire le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.

Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat dû à un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut faire un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin.

Posologie :

Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre cholestérol.

Toujours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des questions.

Mode et voie d'administration :

Prenez CIVASTINE® en prise unique le soir. Vous pouvez le prendre avec ou sans aliments.

Durée du traitement :

Continuez à prendre CIVASTINE®, à moins que votre médecin ne vous demande d'arrêter.

Si votre médecin vous a prescrit CIVASTINE® avec un autre médicament qui fait baisser le cholestérol dans votre sang, vous devez prendre CIVASTINE® au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le chélateur de calcium.

Dosage :

La dose recommandée est de 1 comprimé de CIVASTINE® 10 mg, 20 mg, 40 mg, par voie orale, par jour.

Adultes :

La dose habituelle de départ est de 10, 20 mg ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin pourra augmenter la dose si nécessaire.

Votre médecin peut vous prescrire un plus faible dosage, surtout si vous prenez certains des médicaments suivants ou si vous avez des problèmes rénaux.

La dose de 80 mg est uniquement recommandée aux patients adultes à très haut taux de cholestérol cardiaques et qui n'ont pas atteint le taux de cholestérol souhaité à de faibles doses.

Enfants :

Pour les enfants (âgés de 10 à 17 ans), la dose usuelle recommandée pour débuter le traitement est de 10 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 40 mg par jour.

CIVASTINE

Simvastatine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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 pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné à votre pharmacien ou à votre pharmacien.

Forme pharmaceutique et contenu :

CIVASTINE® 10 mg comprimé pelliculé Boîte de 28.

CIVASTINE® 20 mg comprimé pelliculé Boîte de 15 et 30.

CIVASTINE® 40 mg comprimé pelliculé Boîte de 14.

Composition du médicament :

Composition qualitative :

Simvastatine 10 mg, 20 mg, 40 mg.

Simvastatine 10 mg, 20 mg, 40 mg.

Simvastatine 10 mg, 20 mg, 40 mg.

Les autres composants :

Excipients : lactose anhydre, sucre, acide citrique anhydre, sirop de glucose.

Liste des excipients :

Classe pharmacothérapeutique :

Ce médicament est un hypolipédisant.

Prv : 70DH00

PER : 11/22

LOT : J3296

70,8



Indications thérapeutiques :

CIVASTINE® est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL) et du cholestérol (cholestérol HDL). CIVASTINE® fait partie de la classe des médicaments appelés statines.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol est principalement de cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'aggraver sur les parois de vos artères. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut réduire la quantité de sang qui peut atteindre les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'aggraver dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladie cardiaque. Vous devez poursuivre un régime hypolipédisant pendant la prise de ce médicament.

CIVASTINE® est utilisé en complément d'un régime hypolipédisant, si vous avez :

- Un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre sang.
- Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans votre sang.
- Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). CIVASTINE® peut réduire le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.

Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat dû à un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut faire un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin.

Posologie :

Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre cholestérol.

Toujours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des questions.

Mode et voie d'administration :

Prenez CIVASTINE® en prise unique le soir. Vous pouvez le prendre avec ou sans aliments.

Durée du traitement :

Continuez à prendre CIVASTINE®, à moins que votre médecin ne vous demande d'arrêter.

Si votre médecin vous a prescrit CIVASTINE® avec un autre médicament qui fait baisser le cholestérol dans votre sang, vous devez prendre CIVASTINE® au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le chélateur de calcium.

Dosage :

La dose recommandée est de 1 comprimé de CIVASTINE® 10 mg, 20 mg, 40 mg, par voie orale, par jour.

Adultes :

La dose habituelle de départ est de 10, 20 mg ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin pourra augmenter la dose si nécessaire.

Votre médecin peut vous prescrire un plus faible dosage, surtout si vous prenez certains des médicaments suivants ou si vous avez des problèmes rénaux.

La dose de 80 mg est uniquement recommandée aux patients adultes à très haut taux de cholestérol cardiaques et qui n'ont pas atteint le taux de cholestérol souhaité à de faibles doses.

Enfants :

Pour les enfants (âgés de 10 à 17 ans), la dose usuelle recommandée pour débuter le traitement est de 10 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 40 mg par jour.

CIVASTINE

Simvastatine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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 pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné à votre pharmacien ou à votre pharmacien.

Forme pharmaceutique et contenu :

CIVASTINE® 10 mg comprimé pelliculé Boîte de 28.

CIVASTINE® 20 mg comprimé pelliculé Boîte de 15 et 30.

CIVASTINE® 40 mg comprimé pelliculé Boîte de 14.

Composition du médicament :

Composition qualitative :

Simvastatine 10 mg, 20 mg, 40 mg.

Simvastatine 10 mg, 20 mg, 40 mg.

Simvastatine 10 mg, 20 mg, 40 mg.

Les autres composants :

Excipients : lactose anhydre, sucre, acide citrique anhydre, sirop de glucose.

Liste des excipients :

Classe pharmacothérapeutique :

Ce médicament est un hypolipédisant.

Prv : 70DH00

PER : 11/22

LOT : J3296

70,8



Indications thérapeutiques :

CIVASTINE® est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL) et du cholestérol (cholestérol HDL). CIVASTINE® fait partie de la classe des médicaments appelés statines.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol est principalement de cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'aggraver sur les parois de vos artères. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut réduire la quantité de sang qui peut atteindre les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'aggraver dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladie cardiaque. Vous devez poursuivre un régime hypolipédisant pendant la prise de ce médicament.

CIVASTINE® est utilisé en complément d'un régime hypolipédisant, si vous avez :

- Un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre sang.
- Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans votre sang.
- Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). CIVASTINE® peut réduire le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.

Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat dû à un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut faire un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin.

Posologie :

Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre cholestérol.

Toujours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des questions.

Mode et voie d'administration :

Prenez CIVASTINE® en prise unique le soir. Vous pouvez le prendre avec ou sans aliments.

Durée du traitement :

Continuez à prendre CIVASTINE®, à moins que votre médecin ne vous demande d'arrêter.

Si votre médecin vous a prescrit CIVASTINE® avec un autre médicament qui fait baisser le cholestérol dans votre sang, vous devez prendre CIVASTINE® au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le chélateur de calcium.

Dosage :

La dose recommandée est de 1 comprimé de CIVASTINE® 10 mg, 20 mg, 40 mg, par voie orale, par jour.

Adultes :

La dose habituelle de départ est de 10, 20 mg ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin pourra augmenter la dose si nécessaire. Ne prenez pas plus de 80 mg par jour. Votre médecin peut vous prescrire un plus faible dosage, surtout si vous prenez certains des médicaments recommandés ci-dessous.

La dose de 80 mg est uniquement recommandée aux patients adultes à très haut taux de cholestérol cardiaques et qui n'ont pas atteint le taux de cholestérol souhaité à de faibles doses.

Enfants :

Pour les enfants (âgés de 10 à 17 ans), la dose usuelle recommandée pour débuter le traitement est de 10 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 40 mg par jour.



Conduite de véhicules et utilisation de machines :

L'attention est attirée sur la somnolence et la baisse de la vigilance attachées à l'emploi de ce médicament. L'association avec d'autres médicaments sédatifs ou hypnotiques, et bien entendu avec l'alcool, est déconseillée en cas de conduite automobile ou d'utilisation de machines. Si la durée de sommeil est insuffisante, le risque d'altération de la vigilance est encore accru.

Liste des excipients à effet notoire : lactose.

3. COMMENT CONSERVER TEMESTA 2,5 mg comprimé sécable ?

Posologie : La n'est pas possil

Dans tous les votre médecin

Mode et voie : c

Avalez ce médi

LOT PER.: 03/2005
CP SEC 830

P.P.V : 29DH50

6 118000 011576



Durée du traitement : La durée du traitement doit être aussi brève que possible et ne devrait pas dépasser 8 à 12 semaines (voir Mises en garde).

Si vous avez pris plus de TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable que vous n'auriez dû : Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable : Prenez la dose suivante à l'heure habituelle. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable : Phénomènes de sevrage et de rebond (voir Mises en garde).

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES

EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la sensibilité individuelle du patient.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés :

Très fréquemment (peut concerner plus d'un patient sur 10) : Baisse de vigilance voire somnolence (particulièrement chez le sujet âgé), insomnie.

Fréquemment (peut concerner jusqu'à un patient sur 10) :

- Difficulté à coordonner certains mouvements, confusion,
- Faiblesse musculaire, fatigue.

Peu fréquemment (peut concerner jusqu'à 1 patient sur 100) :

- Modifications de la libido.

Les effets indésirables suivants, de fréquence

indéterminée, ont également été décrits avec le lorazépam (Temesta) : Troubles de mémoire (trous de mémoire), peuvent survenir aux doses thérapeutiques, le risque augmentant proportionnellement à la dose, Troubles du comportement, modifications de la conscience, irritabilité, agressivité, agitation, Dépendance physique et psychique, même à doses thérapeutiques avec syndrome de sevrage ou

de rebond à l'arrêt du traitement, • Sensations d'ivresse, maux de tête, vertiges, troubles de la prononciation (dysarthrie) et de l'élocution (difficultés à articuler), • Eruptions cutanées avec ou sans démangeaisons, • Vision double, • Réactions d'hypersensibilité, anaphylactiques ou anaphylactoides (réaction allergique généralisée pouvant mettre en jeu le pronostic vital), • Hyponatrémie (baisse du sodium dans le sang), • Thrombocytopénie (baisse des plaquettes sanguines), agranulocytose (baisse des globules blancs sanguins), pancytopenie (baisse des globules rouges, des globules blancs et des plaquettes sanguins), • Hallucinations, dépression, idées suicidaires, tentative de suicide, coma, effets extra-pyramidaux, tremblements, convulsions, insomnie, cauchemars, tension nerveuse, • Tension artérielle basse (hypotension), • Arrêt de la respiration, dépression respiratoire, aggravation de l'apnée du sommeil, aggravation d'une maladie pulmonaire obstructive, • Mal au cœur (nausées), constipation, • Jaunisse, augmentation de la bilirubine, • Augmentation du taux d'excrétion urinaire (sécrétion inappropriée d'ADH), • Anomalies des paramètres hépatiques (modifications de certains examens biologiques en relation avec une atteinte du foie), • Hypothermie. Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable ?

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants. Ne pas utiliser TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable après la date de péremption mentionnée sur la boîte. A conserver à une température inférieure à 25°C. Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Que contient TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable ?

La substance active est : Lorazépam 2,5 mg Pour un comprimé sécable.

Les autres composants sont : Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, stéarate de magnésium, laque aluminique jaune de quinoléine (E104), lactose anhydre, polacriline potassique.

Qu'est-ce que TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé sécable. Boîte de 30 comprimés.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 31/03/2015.



Conduite de véhicules et utilisation de machines :

L'attention est attirée sur la somnolence et la baisse de la vigilance attachées à l'emploi de ce médicament. L'association avec d'autres médicaments sédatifs ou hypnotiques, et bien entendu avec l'alcool, est déconseillée en cas de conduite automobile ou d'utilisation de machines. Si la durée de sommeil est insuffisante, le risque d'altération de la vigilance est encore accru.

Liste des excipients à effet notoire : lactose.

3. COMMENT CONSERVER TEMESTA 2,5 mg comprimé sécable ?

Posologie : La n'est pas possil

LOT PER.: 03/2005
CP SEC 830

CP SEC 830

P.P.V : 29DH50

de

6 118000 011576

Dans tous les votre médecin

Mode et voie c

Avalez ce médi

Durée du traitement : La durée du traitement doit être aussi

brève que possible et ne devrait pas dépasser 8 à 12

semaines (voir Mises en garde).

Si vous avez pris plus de TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable que vous n'auriez dû : Consultez immédiatement

votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable : Prenez la dose suivante à l'heure habituelle. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable : Phénomènes de sevrage et de rebond (voir Mises en garde).

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la sensibilité individuelle du patient.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés :

Très fréquemment (peut concerner plus d'un patient sur 10) : Baisse de vigilance voire somnolence (particulièrement chez le sujet âgé), insomnie.

Fréquemment (peut concerner jusqu'à un patient sur 10) :

Difficulté à coordonner certains mouvements, confusion, Faiblesse musculaire, fatigue.

Peu fréquemment (peut concerner jusqu'à 1 patient sur 100) :

Modifications de la libido.

Les effets indésirables suivants, de fréquence

indéterminée, ont également été décrits avec le lorazépam (Temesta) : Troubles de mémoire (trous de mémoire), peuvent survenir aux doses thérapeutiques, le risque augmentant proportionnellement à la dose. Troubles du comportement, modifications de la conscience, irritabilité, agressivité, agitation, Dépendance physique et psychique, même à doses thérapeutiques avec syndrome de sevrage ou

de rebond à l'arrêt du traitement, • Sensations d'ivresse, maux de tête, vertiges, troubles de la prononciation (dysarthrie) et de l'élocution (difficultés à articuler), • Eruptions cutanées avec ou sans démangeaisons, • Vision double, • Réactions d'hypersensibilité, anaphylactiques ou anaphylactoides (réaction allergique généralisée pouvant mettre en jeu le pronostic vital), • Hypotonie (baisse du sodium dans le sang), • Thrombocytopénie (baisse des plaquettes sanguines), agranulocytose (baisse des globules blancs sanguins), pancytopenie (baisse des globules rouges, des globules blancs et des plaquettes sanguines), • Hallucinations, dépression, idées suicidaires, tentative de suicide, coma, effets extra-pyramidaux, tremblements, convulsions, insomnie, cauchemars, tension nerveuse, • Tension artérielle basse (hypotension), • Arrêt de la respiration, dépression respiratoire, aggravation de l'apnée du sommeil, aggravation d'une maladie pulmonaire obstructive, • Mal au cœur (nausées), constipation, • Jaunisse, augmentation de la bilirubine, • Augmentation du taux d'excrétion urinaire (sécrétion inappropriée d'ADH), • Anomalies des paramètres hépatiques (modifications de certains examens biologiques en relation avec une atteinte du foie), • Hypothermie. Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable ?

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants. Ne pas utiliser TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable après la date de péremption mentionnée sur la boîte. A conserver à une température inférieure à 25°C.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Que contient TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable ?

La substance active est : Lorazépam 2,5 mg Pour un comprimé sécable.

Les autres composants sont : Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, stéarate de magnésium, laque aluminique jaune de quinoléine (E104), lactose anhydre, polacriline potassique.

Qu'est-ce que TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé sécable. Boîte de 30 comprimés.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 31/03/2015.



Conduite de véhicules et utilisation de machines :

L'attention est attirée sur la somnolence et la baisse de la vigilance attachées à l'emploi de ce médicament. L'association avec d'autres médicaments sédatifs ou hypnotiques, et bien entendu avec l'alcool, est déconseillée en cas de conduite automobile ou d'utilisation de machines. Si la durée de sommeil est insuffisante, le risque d'altération de la vigilance est encore accru.

Liste des excipients à effet notoire : lactose.

3. COMMENT CONSERVER TEMESTA 2,5 mg comprimé sécable ?

Posologie : La n'est pas possil

LOT PER.: 03/2005
CP SEC 830

CP SEC 830

P.P.V : 29DH50

de

6 118000 011576

Dans tous les votre médecin

Mode et voie c

Avalez ce médi

Durée du traitement : La durée du traitement doit être aussi

brève que possible et ne devrait pas dépasser 8 à 12

semaines (voir Mises en garde).

Si vous avez pris plus de TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable que vous n'auriez dû : Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable : Prenez la dose suivante à l'heure habituelle. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable : Phénomènes de sevrage et de rebond (voir Mises en garde).

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES

EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la sensibilité individuelle du patient.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés :

Très fréquemment (peut concerner plus d'un patient sur 10) : Baisse de vigilance voire somnolence (particulièrement chez le sujet âgé), insomnie.

Fréquemment (peut concerner jusqu'à un patient sur 10) :

Difficulté à coordonner certains mouvements, confusion, Faiblesse musculaire, fatigue.

Peu fréquemment (peut concerner jusqu'à 1 patient sur 100) : Modifications de la libido.

Les effets indésirables suivants, de fréquence

indéterminée, ont également été décrits avec le lorazépam (Temesta) : Troubles de mémoire (trous de mémoire), peuvent survenir aux doses thérapeutiques, le risque augmentant proportionnellement à la dose. Troubles du comportement, modifications de la conscience, irritabilité, agressivité, agitation, Dépendance physique et psychique, même à doses thérapeutiques avec syndrome de sevrage ou

de rebond à l'arrêt du traitement, • Sensations d'ivresse, maux de tête, vertiges, troubles de la prononciation (dysarthrie) et de l'élocution (difficultés à articuler), • Eruptions cutanées avec ou sans démangeaisons, • Vision double, • Réactions d'hypersensibilité, anaphylactiques ou anaphylactoides (réaction allergique généralisée pouvant mettre en jeu le pronostic vital), • Hypotonie (baisse du sodium dans le sang), • Thrombocytopénie (baisse des plaquettes sanguines), agranulocytose (baisse des globules blancs sanguins), pancytopenie (baisse des globules rouges, des globules blancs et des plaquettes sanguines), • Hallucinations, dépression, idées suicidaires, tentative de suicide, coma, effets extra-pyramidaux, tremblements, convulsions, insomnie, cauchemars, tension nerveuse, • Tension artérielle basse (hypotension), • Arrêt de la respiration, dépression respiratoire, aggravation de l'apnée du sommeil, aggravation d'une maladie pulmonaire obstructive, • Mal au cœur (nausées), constipation, • Jaunisse, augmentation de la bilirubine, • Augmentation du taux d'excrétion urinaire (sécrétion inappropriée d'ADH), • Anomalies des paramètres hépatiques (modifications de certains examens biologiques en relation avec une atteinte du foie), • Hypothermie. Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable ?

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants. Ne pas utiliser TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable après la date de péremption mentionnée sur la boîte. A conserver à une température inférieure à 25°C.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Que contient TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable ?

La substance active est : Lorazépam 2,5 mg Pour un comprimé sécable.

Les autres composants sont : Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, stéarate de magnésium, laque aluminique jaune de quinoléine (E104), lactose anhydre, polacriline potassique.

Qu'est-ce que TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé sécable. Boîte de 30 comprimés.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 31/03/2015.



Conduite de véhicules et utilisation de machines :

L'attention est attirée sur la somnolence et la baisse de la vigilance attachées à l'emploi de ce médicament. L'association avec d'autres médicaments sédatifs ou hypnotiques, et bien entendu avec l'alcool, est déconseillée en cas de conduite automobile ou d'utilisation de machines. Si la durée de sommeil est insuffisante, le risque d'altération de la vigilance est encore accru.

Liste des excipients à effet notoire : lactose.

3. COMMENT CONSERVER TEMESTA 2,5 mg comprimé sécable ?

Posologie : La n'est pas possil

LOT PER.: 03/2005
CP SEC 830

CP SEC 830

P.P.V : 29DH50

de

6 118000 011576

Dans tous les votre médecin

Mode et voie c

Avalez ce médi

Durée du traitement : La durée du traitement doit être aussi

brève que possible et ne devrait pas dépasser 8 à 12

semaines (voir Mises en garde).

Si vous avez pris plus de TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable que vous n'auriez dû : Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable : Prenez la dose suivante à l'heure habituelle. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable : Phénomènes de sevrage et de rebond (voir Mises en garde).

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES

EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la sensibilité individuelle du patient.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés :

Très fréquemment (peut concerner plus d'un patient sur 10) : Baisse de vigilance voire somnolence (particulièrement chez le sujet âgé), insomnie.

Fréquemment (peut concerner jusqu'à un patient sur 10) :

Difficulté à coordonner certains mouvements, confusion, Faiblesse musculaire, fatigue.

Peu fréquemment (peut concerner jusqu'à 1 patient sur 100) : Modifications de la libido.

Les effets indésirables suivants, de fréquence

indéterminée, ont également été décrits avec le lorazépam (Temesta) : Troubles de mémoire (trous de mémoire), peuvent survenir aux doses thérapeutiques, le risque augmentant proportionnellement à la dose. Troubles du comportement, modifications de la conscience, irritabilité, agressivité, agitation, Dépendance physique et psychique, même à doses thérapeutiques avec syndrome de sevrage ou

de rebond à l'arrêt du traitement, • Sensations d'ivresse, maux de tête, vertiges, troubles de la prononciation (dysarthrie) et de l'élocution (difficultés à articuler), • Eruptions cutanées avec ou sans démangeaisons, • Vision double, • Réactions d'hypersensibilité, anaphylactiques ou anaphylactoides (réaction allergique généralisée pouvant mettre en jeu le pronostic vital), • Hypotonie (baisse du sodium dans le sang), • Thrombocytopénie (baisse des plaquettes sanguines), agranulocytose (baisse des globules blancs sanguins), pancytopenie (baisse des globules rouges, des globules blancs et des plaquettes sanguines), • Hallucinations, dépression, idées suicidaires, tentative de suicide, coma, effets extra-pyramidaux, tremblements, convulsions, insomnie, cauchemars, tension nerveuse, • Tension artérielle basse (hypotension), • Arrêt de la respiration, dépression respiratoire, aggravation de l'apnée du sommeil, aggravation d'une maladie pulmonaire obstructive, • Mal au cœur (nausées), constipation, • Jaunisse, augmentation de la bilirubine, • Augmentation du taux d'excrétion urinaire (sécrétion inappropriée d'ADH), • Anomalies des paramètres hépatiques (modifications de certains examens biologiques en relation avec une atteinte du foie), • Hypothermie. Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable ?

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants. Ne pas utiliser TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable après la date de péremption mentionnée sur la boîte. A conserver à une température inférieure à 25°C.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Que contient TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable ?

La substance active est : Lorazépam 2,5 mg Pour un comprimé sécable.

Les autres composants sont : Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, stéarate de magnésium, laque aluminique jaune de quinoléine (E104), lactose anhydre, polacriline potassique.

Qu'est-ce que TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé sécable. Boîte de 30 comprimés.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 31/03/2015.



Conduite de véhicules et utilisation de machines :

L'attention est attirée sur la somnolence et la baisse de la vigilance attachées à l'emploi de ce médicament. L'association avec d'autres médicaments sédatifs ou hypnotiques, et bien entendu avec l'alcool, est déconseillée en cas de conduite automobile ou d'utilisation de machines. Si la durée de sommeil est insuffisante, le risque d'altération de la vigilance est encore accru.

Liste des excipients à effet notoire : lactose.

3. COMMENT CONSERVER TEMESTA 2,5 mg comprimé sécable ?

Posologie : La n'est pas possil

Dans tous les votre médecin

Mode et voie : c

Avalez ce médi

LOT PER.: 03/2005
CP SEC 830

TEMESTA 2,5 MG
CP SEC 830
P.P.V : 29DH50

6 118000 011576

de

Durée du traitement : La durée du traitement doit être aussi brève que possible et ne devrait pas dépasser 8 à 12 semaines (voir Mises en garde).

Si vous avez pris plus de TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable que vous n'auriez dû : Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable : Prenez la dose suivante à l'heure habituelle. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable : Phénomènes de sevrage et de rebond (voir Mises en garde).

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES

EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la sensibilité individuelle du patient.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés :

Très fréquemment (peut concerner plus d'un patient sur 10) :
- Baisse de vigilance voire somnolence (particulièrement chez le sujet âgé), insomnie.

Fréquemment (peut concerner jusqu'à un patient sur 10) :

- Difficulté à coordonner certains mouvements, confusion, - Faiblesse musculaire, fatigue.

Peu fréquemment (peut concerner jusqu'à 1 patient sur 100) :
- Modifications de la libido.

Les effets indésirables suivants, de fréquence

indéterminée, ont également été décrits avec le lorazépam (Temesta) : Troubles de mémoire (trous de mémoire), peuvent survenir aux doses thérapeutiques, le risque augmentant proportionnellement à la dose, - Troubles du comportement, modifications de la conscience, irritabilité, agressivité, agitation, - Dépendance physique et psychique, même à doses thérapeutiques avec syndrome de sevrage ou

de rebond à l'arrêt du traitement, - Sensations d'ivresse, maux de tête, vertiges, troubles de la prononciation (dysarthrie) et de l'élocution (difficultés à articuler), - Eruptions cutanées avec ou sans démangeaisons, - Vision double, - Réactions d'hypersensibilité, anaphylactiques ou anaphylactoides (réaction allergique généralisée pouvant mettre en jeu le pronostic vital), - Hyponatrémie (baisse du sodium dans le sang), - Thrombocytopénie (baisse des plaquettes sanguines), agranulocytose (baisse des globules blancs sanguins), pancytopenie (baisse des globules rouges, des globules blancs et des plaquettes sanguines), - Hallucinations, dépression, idées suicidaires, tentative de suicide, coma, effets extra-pyramidaux, tremblements, convulsions, insomnie, cauchemars, tension nerveuse, - Tension artérielle basse (hypotension), - Arrêt de la respiration, dépression respiratoire, aggravation de l'apnée du sommeil, aggravation d'une maladie pulmonaire obstructive, - Mal au cœur (nausées), constipation, - Jaunisse, augmentation de la bilirubine, - Augmentation du taux d'excrétion urinaire (sécrétion inappropriée d'ADH), - Anomalies des paramètres hépatiques (modifications de certains examens biologiques en relation avec une atteinte du foie), - Hypothermie. Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable ?

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants. Ne pas utiliser TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable après la date de péremption mentionnée sur la boîte. A conserver à une température inférieure à 25°C. Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Que contient TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable ?

La substance active est : Lorazépam 2,5 mg Pour un comprimé sécable.

Les autres composants sont : Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, stéarate de magnésium, laque aluminique jaune de quinoléine (E104), lactose anhydre, polacriline potassique.

Qu'est-ce que TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé sécable. Boîte de 30 comprimés.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 31/03/2015.



Conduite de véhicules et utilisation de machines :

L'attention est attirée sur la somnolence et la baisse de la vigilance attachées à l'emploi de ce médicament. L'association avec d'autres médicaments sédatifs ou hypnotiques, et bien entendu avec l'alcool, est déconseillée en cas de conduite automobile ou d'utilisation de machines. Si la durée de sommeil est insuffisante, le risque d'altération de la vigilance est encore accru.

Liste des excipients à effet notoire : lactose.

3. COMMENT CONSERVER TEMESTA 2,5 mg comprimé sécable ?

Posologie : La n'est pas possil

Dans tous les votre médecin

Mode et voie : c

Avalez ce médi

LOT PER.: 03/2005
CP SEC 830

TEMESTA 2,5 MG
CP SEC 830
P.P.V : 29DH50

de

6 118000 011576

Durée du traitement : La durée du traitement doit être aussi brève que possible et ne devrait pas dépasser 8 à 12 semaines (voir Mises en garde).

Si vous avez pris plus de TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable que vous n'auriez dû : Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable : Prenez la dose suivante à l'heure habituelle. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable : Phénomènes de sevrage et de rebond (voir Mises en garde).

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES

EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la sensibilité individuelle du patient.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés :

Très fréquemment (peut concerner plus d'un patient sur 10) : Baisse de vigilance voire somnolence (particulièrement chez le sujet âgé), insomnie.

Fréquemment (peut concerner jusqu'à un patient sur 10) :

- Difficulté à coordonner certains mouvements, confusion,
- Faiblesse musculaire, fatigue.

Peu fréquemment (peut concerner jusqu'à 1 patient sur 100) :

- Modifications de la libido.

Les effets indésirables suivants, de fréquence

indéterminée, ont également été décrits avec le lorazépam (Temesta) : Troubles de mémoire (trous de mémoire), peuvent survenir aux doses thérapeutiques, le risque augmentant proportionnellement à la dose, Troubles du comportement, modifications de la conscience, irritabilité, agressivité, agitation, Dépendance physique et psychique, même à doses thérapeutiques avec syndrome de sevrage ou

de rebond à l'arrêt du traitement, • Sensations d'ivresse, maux de tête, vertiges, troubles de la prononciation (dysarthrie) et de l'élocution (difficultés à articuler), • Eruptions cutanées avec ou sans démangeaisons, • Vision double, • Réactions d'hypersensibilité, anaphylactiques ou anaphylactoides (réaction allergique généralisée pouvant mettre en jeu le pronostic vital), • Hypotonie (baisse du sodium dans le sang), • Thrombocytopénie (baisse des plaquettes sanguines), agranulocytose (baisse des globules blancs sanguins), pancytopenie (baisse des globules rouges, des globules blancs et des plaquettes sanguines), • Hallucinations, dépression, idées suicidaires, tentative de suicide, coma, effets extra-pyramidaux, tremblements, convulsions, insomnie, cauchemars, tension nerveuse, • Tension artérielle basse (hypotension), • Arrêt de la respiration, dépression respiratoire, aggravation de l'apnée du sommeil, aggravation d'une maladie pulmonaire obstructive, • Mal au cœur (nausées), constipation, • Jaunisse, augmentation de la bilirubine, • Augmentation du taux d'excrétion urinaire (sécrétion inappropriée d'ADH), • Anomalies des paramètres hépatiques (modifications de certains examens biologiques en relation avec une atteinte du foie), • Hypothermie. Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable ?

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants. Ne pas utiliser TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable après la date de péremption mentionnée sur la boîte. A conserver à une température inférieure à 25°C. Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Que contient TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable ?

La substance active est : Lorazépam 2,5 mg Pour un comprimé sécable.

Les autres composants sont : Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, stéarate de magnésium, laque aluminique jaune de quinoléine (E104), lactose anhydre, polacriline potassique.

Qu'est-ce que TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé sécable. Boîte de 30 comprimés.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 31/03/2015.



Conduite de véhicules et utilisation de machines :

L'attention est attirée sur la somnolence et la baisse de la vigilance attachées à l'emploi de ce médicament. L'association avec d'autres médicaments sédatifs ou hypnotiques, et bien entendu avec l'alcool, est déconseillée en cas de conduite automobile ou d'utilisation de machines. Si la durée de sommeil est insuffisante, le risque d'altération de la vigilance est encore accru.

Liste des excipients à effet notoire : lactose.

3. COMMENT TEMESTA 2,5 MG sécable ?

Posologie : La

n'est pas possi

Dans tous les

votre médecin

Mode et voie : c

Avalez ce médi

LOT PER : 03/2005
CP SEC 830

P.P.V : 29DH50

6 118000 011576

de

Durée du traitement : La durée du traitement doit être aussi brève que possible et ne devrait pas dépasser 8 à 12 semaines (voir Mises en garde).

Si vous avez pris plus de TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable que vous n'auriez dû : Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable : Prenez la dose suivante à l'heure habituelle. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable : Phénomènes de sevrage et de rebond (voir Mises en garde).

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES

EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la sensibilité individuelle du patient.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés :

Très fréquemment (peut concerner plus d'un patient sur 10) :
- Baisse de vigilance voire somnolence (particulièrement chez le sujet âgé), insomnie.

Fréquemment (peut concerner jusqu'à un patient sur 10) :

- Difficulté à coordonner certains mouvements, confusion,
- Faiblesse musculaire, fatigue.

Peu fréquemment (peut concerner jusqu'à 1 patient sur 100) :
- Modifications de la libido.

Les effets indésirables suivants, de fréquence

indéterminée, ont également été décrits avec le lorazépam (Temesta) : Troubles de mémoire (trous de mémoire), peuvent survenir aux doses thérapeutiques, le risque augmentant proportionnellement à la dose, - Troubles du comportement, modifications de la conscience, irritabilité, agressivité, agitation, - Dépendance physique et psychique, même à doses thérapeutiques avec syndrome de sevrage ou

de rebond à l'arrêt du traitement, - Sensations d'ivresse, maux de tête, vertiges, troubles de la prononciation (dysarthrie) et de l'élocution (difficultés à articuler), - Eruptions cutanées avec ou sans démangeaisons, - Vision double, - Réactions d'hypersensibilité, anaphylactiques ou anaphylactoides (réaction allergique généralisée pouvant mettre en jeu le pronostic vital), - Hypotonie (baisse du sodium dans le sang), - Thrombocytopénie (baisse des plaquettes sanguines), agranulocytose (baisse des globules blancs sanguins), pancytopenie (baisse des globules rouges, des globules blancs et des plaquettes sanguines), - Hallucinations, dépression, idées suicidaires, tentative de suicide, coma, effets extra-pyramidaux, tremblements, convulsions, insomnie, cauchemars, tension nerveuse, - Tension artérielle basse (hypotension), - Arrêt de la respiration, dépression respiratoire, aggravation de l'apnée du sommeil, aggravation d'une maladie pulmonaire obstructive, - Mal au cœur (nausées), constipation, - Jaunisse, augmentation de la bilirubine, - Augmentation du taux d'excrétion urinaire (sécrétion inappropriée d'ADH), - Anomalies des paramètres hépatiques (modifications de certains examens biologiques en relation avec une atteinte du foie), - Hypothermie. Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable ?

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants. Ne pas utiliser TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable après la date de péremption mentionnée sur la boîte. A conserver à une température inférieure à 25°C. Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Que contient TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable ?

La substance active est : Lorazépam 2,5 mg Pour un comprimé sécable.

Les autres composants sont : Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, stéarate de magnésium, laque aluminique jaune de quinoléine (E104), lactose anhydre, polacriline potassique.

Qu'est-ce que TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé sécable. Boîte de 30 comprimés.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 31/03/2015.



Conduite de véhicules et utilisation de machines :

L'attention est attirée sur la somnolence et la baisse de la vigilance attachées à l'emploi de ce médicament. L'association avec d'autres médicaments sédatifs ou hypnotiques, et bien entendu avec l'alcool, est déconseillée en cas de conduite automobile ou d'utilisation de machines. Si la durée de sommeil est insuffisante, le risque d'altération de la vigilance est encore accru.

Liste des excipients à effet notoire : lactose.

3. COMMENT CONSERVER TEMESTA 2,5 mg comprimé sécable ?

Posologie : La n'est pas possil

Dans tous les votre médecin

Mode et voie : c

Avalez ce médi

LOT PER.: 03/2005
CP SEC 830

P.P.V : 29DH50

6 118000 011576

de

Durée du traitement : La durée du traitement doit être aussi brève que possible et ne devrait pas dépasser 8 à 12 semaines (voir Mises en garde).

Si vous avez pris plus de TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable que vous n'auriez dû : Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable : Prenez la dose suivante à l'heure habituelle. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable : Phénomènes de sevrage et de rebond (voir Mises en garde).

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES

EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la sensibilité individuelle du patient.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés :

Très fréquemment (peut concerner plus d'un patient sur 10) : • Baisse de vigilance voire somnolence (particulièrement chez le sujet âgé), insomnie.

Fréquemment (peut concerner jusqu'à un patient sur 10) :

- Difficulté à coordonner certains mouvements, confusion,
- Faiblesse musculaire, fatigue.

Peu fréquemment (peut concerner jusqu'à 1 patient sur 100) :

- Modifications de la libido.

Les effets indésirables suivants, de fréquence

indéterminée, ont également été décrits avec le lorazépam (Temesta) : Troubles de mémoire (trous de mémoire), peuvent survenir aux doses thérapeutiques, le risque augmentant proportionnellement à la dose. • Troubles du comportement, modifications de la conscience, irritabilité, agressivité, agitation. • Dépendance physique et psychique, même à doses thérapeutiques avec syndrome de sevrage ou

de rebond à l'arrêt du traitement. • Sensations d'ivresse, maux de tête, vertiges, troubles de la prononciation (dysarthrie) et de l'élocution (difficultés à articuler), • Eruptions cutanées avec ou sans démangeaisons, • Vision double, • Réactions d'hypersensibilité, anaphylactiques ou anaphylactoides (réaction allergique généralisée pouvant mettre en jeu le pronostic vital), • Hypotonie (baisse du sodium dans le sang), • Thrombocytopénie (baisse des plaquettes sanguines), agranulocytose (baisse des globules blancs sanguins), pancytopenie (baisse des globules rouges, des globules blancs et des plaquettes sanguines), • Hallucinations, dépression, idées suicidaires, tentative de suicide, coma, effets extra-pyramidaux, tremblements, convulsions, insomnie, cauchemars, tension nerveuse, • Tension artérielle basse (hypotension), • Arrêt de la respiration, dépression respiratoire, aggravation de l'apnée du sommeil, aggravation d'une maladie pulmonaire obstructive. • Mal au cœur (nausées), constipation, • Jaunisse, augmentation de la bilirubine, • Augmentation du taux d'excrétion urinaire (sécrétion inappropriée d'ADH), • Anomalies des paramètres hépatiques (modifications de certains examens biologiques en relation avec une atteinte du foie), • Hypothermie. Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable ?

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants. Ne pas utiliser TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable après la date de péremption mentionnée sur la boîte. A conserver à une température inférieure à 25°C. Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Que contient TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable ?

La substance active est : Lorazépam 2,5 mg Pour un comprimé sécable.

Les autres composants sont : Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, stéarate de magnésium, laque aluminique jaune de quinoléine (E104), lactose anhydre, polacriline potassique.

Qu'est-ce que TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé sécable. Boîte de 30 comprimés.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 31/03/2015.



Conduite de véhicules et utilisation de machines :

L'attention est attirée sur la somnolence et la baisse de la vigilance attachées à l'emploi de ce médicament. L'association avec d'autres médicaments sédatifs ou hypnotiques, et bien entendu avec l'alcool, est déconseillée en cas de conduite automobile ou d'utilisation de machines. Si la durée de sommeil est insuffisante, le risque d'altération de la vigilance est encore accru.

Liste des excipients à effet notoire : lactose.

3. COMMENT CONSERVER TEMESTA 2,5 mg comprimé sécable ?

Posologie : La n'est pas possil

Dans tous les votre médecin

Mode et voie : c

Avalez ce médi

LOT PER.: 03/2005
CP SEC 830

TEMESTA 2,5 MG
CP SEC 830
P.P.V : 29DH50

de

6 118000 011576

Durée du traitement : La durée du traitement doit être aussi brève que possible et ne devrait pas dépasser 8 à 12 semaines (voir Mises en garde).

Si vous avez pris plus de TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable que vous n'auriez dû : Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable : Prenez la dose suivante à l'heure habituelle. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable : Phénomènes de sevrage et de rebond (voir Mises en garde).

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES

EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la sensibilité individuelle du patient.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés :

Très fréquemment (peut concerner plus d'un patient sur 10) : Baisse de vigilance voire somnolence (particulièrement chez le sujet âgé), insomnie.

Fréquemment (peut concerner jusqu'à un patient sur 10) :

- Difficulté à coordonner certains mouvements, confusion,
- Faiblesse musculaire, fatigue.

Peu fréquemment (peut concerner jusqu'à 1 patient sur 100) :

- Modifications de la libido.

Les effets indésirables suivants, de fréquence

indéterminée, ont également été décrits avec le lorazépam (Temesta) : Troubles de mémoire (trous de mémoire), peuvent survenir aux doses thérapeutiques, le risque augmentant proportionnellement à la dose, Troubles du comportement, modifications de la conscience, irritabilité, agressivité, agitation, Dépendance physique et psychique, même à doses thérapeutiques avec syndrome de sevrage ou

de rebond à l'arrêt du traitement, • Sensations d'ivresse, maux de tête, vertiges, troubles de la prononciation (dysarthrie) et de l'élocution (difficultés à articuler), • Eruptions cutanées avec ou sans démangeaisons, • Vision double, • Réactions d'hypersensibilité, anaphylactiques ou anaphylactoides (réaction allergique généralisée pouvant mettre en jeu le pronostic vital), • Hypotonie (baisse du sodium dans le sang), • Thrombocytopénie (baisse des plaquettes sanguines), agranulocytose (baisse des globules blancs sanguins), pancytopenie (baisse des globules rouges, des globules blancs et des plaquettes sanguines), • Hallucinations, dépression, idées suicidaires, tentative de suicide, coma, effets extra-pyramidaux, tremblements, convulsions, insomnie, cauchemars, tension nerveuse, • Tension artérielle basse (hypotension), • Arrêt de la respiration, dépression respiratoire, aggravation de l'apnée du sommeil, aggravation d'une maladie pulmonaire obstructive, • Mal au cœur (nausées), constipation, • Jaunisse, augmentation de la bilirubine, • Augmentation du taux d'excrétion urinaire (sécrétion inappropriée d'ADH), • Anomalies des paramètres hépatiques (modifications de certains examens biologiques en relation avec une atteinte du foie), • Hypothermie. Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable ?

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants. Ne pas utiliser TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable après la date de péremption mentionnée sur la boîte. A conserver à une température inférieure à 25°C.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Que contient TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable ?

La substance active est : Lorazépam 2,5 mg Pour un comprimé sécable.

Les autres composants sont : Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, stéarate de magnésium, laque aluminique jaune de quinoléine (E104), lactose anhydre, polacriline potassique.

Qu'est-ce que TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé sécable. Boîte de 30 comprimés.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 31/03/2015.



Conduite de véhicules et utilisation de machines :

L'attention est attirée sur la somnolence et la baisse de la vigilance attachées à l'emploi de ce médicament. L'association avec d'autres médicaments sédatifs ou hypnotiques, et bien entendu avec l'alcool, est déconseillée en cas de conduite automobile ou d'utilisation de machines. Si la durée de sommeil est insuffisante, le risque d'altération de la vigilance est encore accru.

Liste des excipients à effet notoire : lactose.

3. COMMENT CONSERVER TEMESTA 2,5 mg comprimé sécable ?

Posologie : La n'est pas possil

LOT PER.: 03/2005
CP SEC 830

CP SEC 830

P.P.V : 29DH50

de

6 118000 011576

Dans tous les votre médecin

Mode et voie c

Avalez ce médi

Durée du traitement : La durée du traitement doit être aussi

brève que possible et ne devrait pas dépasser 8 à 12

semaines (voir Mises en garde).

Si vous avez pris plus de TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable que vous n'auriez dû : Consultez immédiatement

votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable : Prenez la dose suivante à l'heure habituelle. Ne

prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable : Phénomènes de sevrage et de rebond (voir Mises en garde).

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la sensibilité individuelle du patient.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés :

Très fréquemment (peut concerner plus d'un patient sur 10) : Baisse de vigilance voire somnolence (particulièrement chez le sujet âgé), insomnie.

Fréquemment (peut concerner jusqu'à un patient sur 10) :

Difficulté à coordonner certains mouvements, confusion, Faiblesse musculaire, fatigue.

Peu fréquemment (peut concerner jusqu'à 1 patient sur 100) :

Modifications de la libido.

Les effets indésirables suivants, de fréquence

indéterminée, ont également été décrits avec le lorazépam (Temesta) : Troubles de mémoire (trous de mémoire), peuvent survenir aux doses thérapeutiques, le risque augmentant proportionnellement à la dose. Troubles du comportement, modifications de la conscience, irritabilité, agressivité, agitation, Dépendance physique et psychique, même à doses thérapeutiques avec syndrome de sevrage ou

de rebond à l'arrêt du traitement, • Sensations d'ivresse, maux de tête, vertiges, troubles de la prononciation (dysarthrie) et de l'élocution (difficultés à articuler), • Eruptions cutanées avec ou sans démangeaisons, • Vision double, • Réactions d'hypersensibilité, anaphylactiques ou anaphylactoides (réaction allergique généralisée pouvant mettre en jeu le pronostic vital), • Hypotonie (baisse du sodium dans le sang), • Thrombocytopénie (baisse des plaquettes sanguines), agranulocytose (baisse des globules blancs sanguins), pancytopenie (baisse des globules rouges, des globules blancs et des plaquettes sanguines), • Hallucinations, dépression, idées suicidaires, tentative de suicide, coma, effets extra-pyramidaux, tremblements, convulsions, insomnie, cauchemars, tension nerveuse, • Tension artérielle basse (hypotension), • Arrêt de la respiration, dépression respiratoire, aggravation de l'apnée du sommeil, aggravation d'une maladie pulmonaire obstructive, • Mal au cœur (nausées), constipation, • Jaunisse, augmentation de la bilirubine, • Augmentation du taux d'excrétion urinaire (sécrétion inappropriée d'ADH), • Anomalies des paramètres hépatiques (modifications de certains examens biologiques en relation avec une atteinte du foie), • Hypothermie. Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable ?

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

Ne pas utiliser TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable après la date de péremption mentionnée sur la boîte. A conserver à une température inférieure à 25°C.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Que contient TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable ?

La substance active est : Lorazépam 2,5 mg Pour un comprimé sécable.

Les autres composants sont : Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, stéarate de magnésium, laque aluminique jaune de quinoléine (E104), lactose anhydre, polacriline potassique.

Qu'est-ce que TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé sécable. Boîte de 30 comprimés.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 31/03/2015.



Conduite de véhicules et utilisation de machines :

L'attention est attirée sur la somnolence et la baisse de la vigilance attachées à l'emploi de ce médicament. L'association avec d'autres médicaments sédatifs ou hypnotiques, et bien entendu avec l'alcool, est déconseillée en cas de conduite automobile ou d'utilisation de machines. Si la durée de sommeil est insuffisante, le risque d'altération de la vigilance est encore accru.

Liste des excipients à effet notoire : lactose.

3. COMMENT TEMESTA 2,5 MG sécable ?

Posologie : La n'est pas possil

LOT PER.:
03/2005
2005

TEMESTA 2,5 MG
CP SEC 830

P.P.V : 29DH50

6 118000 011576

de

Dans tous les votre médecin
Mode et voie c
Avalez ce médi

Durée du traitement : La durée du traitement doit être aussi brève que possible et ne devrait pas dépasser 8 à 12 semaines (voir Mises en garde).

Si vous avez pris plus de TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable que vous n'auriez dû : Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable : Prenez la dose suivante à l'heure habituelle. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable : Phénomènes de sevrage et de rebond (voir Mises en garde).

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES

EVENTUELLES ?

Comme tous les médicaments, TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la sensibilité individuelle du patient.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés :

Très fréquemment (peut concerner plus d'un patient sur 10) :
- Baisse de vigilance voire somnolence (particulièrement chez le sujet âgé), insomnie.

Fréquemment (peut concerner jusqu'à un patient sur 10) :

- Difficulté à coordonner certains mouvements, confusion,
- Faiblesse musculaire, fatigue.

Peu fréquemment (peut concerner jusqu'à 1 patient sur 100) :
- Modifications de la libido.

Les effets indésirables suivants, de fréquence

indéterminée, ont également été décrits avec le lorazépam (Temesta) : Troubles de mémoire (trous de mémoire), peuvent survenir aux doses thérapeutiques, le risque augmentant proportionnellement à la dose, - Troubles du comportement, modifications de la conscience, irritabilité, agressivité, agitation, - Dépendance physique et psychique, même à doses thérapeutiques avec syndrome de sevrage ou

de rebond à l'arrêt du traitement, - Sensations d'ivresse, maux de tête, vertiges, troubles de la prononciation (dysarthrie) et de l'élocution (difficultés à articuler), - Eruptions cutanées avec ou sans démangeaisons, - Vision double, - Réactions d'hypersensibilité, anaphylactiques ou anaphylactoides (réaction allergique généralisée pouvant mettre en jeu le pronostic vital), - Hyponatrémie (baisse du sodium dans le sang), - Thrombocytopénie (baisse des plaquettes sanguines), agranulocytose (baisse des globules blancs sanguins), pancytopenie (baisse des globules rouges, des globules blancs et des plaquettes sanguines), - Hallucinations, dépression, idées suicidaires, tentative de suicide, coma, effets extra-pyramidaux, tremblements, convulsions, insomnie, cauchemars, tension nerveuse, - Tension artérielle basse (hypotension), - Arrêt de la respiration, dépression respiratoire, aggravation de l'apnée du sommeil, aggravation d'une maladie pulmonaire obstructive, - Mal au cœur (nausées), constipation, - Jaunisse, augmentation de la bilirubine, - Augmentation du taux d'excrétion urinaire (sécrétion inappropriée d'ADH), - Anomalies des paramètres hépatiques (modifications de certains examens biologiques en relation avec une atteinte du foie), - Hypothermie. Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable ?

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants. Ne pas utiliser TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable après la date de péremption mentionnée sur la boîte. A conserver à une température inférieure à 25°C. Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Que contient TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable ?

La substance active est : Lorazépam 2,5 mg Pour un comprimé sécable.

Les autres composants sont : Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, stéarate de magnésium, laque aluminique jaune de quinoléine (E104), lactose anhydre, polacriline potassique.

Qu'est-ce que TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé sécable. Boîte de 30 comprimés.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 31/03/2015.



Conduite de véhicules et utilisation de machines :

L'attention est attirée sur la somnolence et la baisse de la vigilance attachées à l'emploi de ce médicament. L'association avec d'autres médicaments sédatifs ou hypnotiques, et bien entendu avec l'alcool, est déconseillée en cas de conduite automobile ou d'utilisation de machines. Si la durée de sommeil est insuffisante, le risque d'altération de la vigilance est encore accru.

Liste des excipients à effet notoire : lactose.

3. COMMENT CONSERVER TEMESTA 2,5 mg comprimé sécable ?

Posologie : La n'est pas possil

LOT PER.: 03/2005
CP SEC 830

CP SEC 830

P.P.V : 29DH50

de

6 118000 011576

Dans tous les votre médecin

Mode et voie c

Avalez ce médi

Durée du traitement : La durée du traitement doit être aussi

brève que possible et ne devrait pas dépasser 8 à 12

semaines (voir Mises en garde).

Si vous avez pris plus de TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable que vous n'auriez dû : Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable : Prenez la dose suivante à l'heure habituelle. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable : Phénomènes de sevrage et de rebond (voir Mises en garde).

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES

EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la sensibilité individuelle du patient.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés :

Très fréquemment (peut concerner plus d'un patient sur 10) : Baisse de vigilance voire somnolence (particulièrement chez le sujet âgé), insomnie.

Fréquemment (peut concerner jusqu'à un patient sur 10) :

- Difficulté à coordonner certains mouvements, confusion,
- Faiblesse musculaire, fatigue.

Peu fréquemment (peut concerner jusqu'à 1 patient sur 100) :

- Modifications de la libido.

Les effets indésirables suivants, de fréquence

indéterminée, ont également été décrits avec le lorazépam (Temesta) : Troubles de mémoire (trous de mémoire), peuvent survenir aux doses thérapeutiques, le risque augmentant proportionnellement à la dose, Troubles du comportement, modifications de la conscience, irritabilité, agressivité, agitation, Dépendance physique et psychique, même à doses thérapeutiques avec syndrome de sevrage ou

de rebond à l'arrêt du traitement, • Sensations d'ivresse, maux de tête, vertiges, troubles de la prononciation (dysarthrie) et de l'élocution (difficultés à articuler), • Eruptions cutanées avec ou sans démangeaisons, • Vision double, • Réactions d'hypersensibilité, anaphylactiques ou anaphylactoides (réaction allergique généralisée pouvant mettre en jeu le pronostic vital), • Hyponatrémie (baisse du sodium dans le sang), • Thrombocytopénie (baisse des plaquettes sanguines), agranulocytose (baisse des globules blancs sanguins), pancytopenie (baisse des globules rouges, des globules blancs et des plaquettes sanguines), • Hallucinations, dépression, idées suicidaires, tentative de suicide, coma, effets extra-pyramidaux, tremblements, convulsions, insomnie, cauchemars, tension nerveuse, • Tension artérielle basse (hypotension), • Arrêt de la respiration, dépression respiratoire, aggravation de l'apnée du sommeil, aggravation d'une maladie pulmonaire obstructive, • Mal au cœur (nausées), constipation, • Jaunisse, augmentation de la bilirubine, • Augmentation du taux d'excrétion urinaire (sécrétion inappropriée d'ADH), • Anomalies des paramètres hépatiques (modifications de certains examens biologiques en relation avec une atteinte du foie), • Hypothermie. Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable ?

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants. Ne pas utiliser TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable après la date de péremption mentionnée sur la boîte. A conserver à une température inférieure à 25°C. Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Que contient TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable ?

La substance active est : Lorazépam 2,5 mg Pour un comprimé sécable.

Les autres composants sont : Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, stéarate de magnésium, laque aluminique jaune de quinoléine (E104), lactose anhydre, polacriline potassique.

Qu'est-ce que TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé sécable. Boîte de 30 comprimés.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 31/03/2015.



Conduite de véhicules et utilisation de machines :

L'attention est attirée sur la somnolence et la baisse de la vigilance attachées à l'emploi de ce médicament. L'association avec d'autres médicaments sédatifs ou hypnotiques, et bien entendu avec l'alcool, est déconseillée en cas de conduite automobile ou d'utilisation de machines. Si la durée de sommeil est insuffisante, le risque d'altération de la vigilance est encore accru.

Liste des excipients à effet notoire : lactose.

3. COMMENT CONSERVER TEMESTA 2,5 mg comprimé sécable ?

Posologie : La n'est pas possil

LOT PER.: 03/2005
CP SEC 830

CP SEC 830

P.P.V : 29DH50

de

6 118000 011576

Dans tous les votre médecin

Mode et voie c

Avalez ce médi

Durée du traitement : La durée du traitement doit être aussi

brève que possible et ne devrait pas dépasser 8 à 12

semaines (voir Mises en garde).

Si vous avez pris plus de TEMESTA 2,5 mg, comprimé

sécable que vous n'auriez dû : Consultez immédiatement

votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre TEMESTA 2,5 mg, comprimé

sécable : Prenez la dose suivante à l'heure habituelle. Ne

prenez pas de dose double pour compenser la dose simple

que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre TEMESTA 2,5 mg, comprimé

sécable : Phénomènes de sevrage et de rebond (voir Mises

en garde).

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES

EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, TEMESTA 2,5 mg, comprimé

sécable est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien

que tout le monde n'y soit pas sujet.

Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la sensibilité

individuelle du patient.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés :

Très fréquemment (peut concerner plus d'un patient sur 10) :

• Baisse de vigilance voire somnolence (particulièrement chez

le sujet âgé), insomnie.

Fréquemment (peut concerner jusqu'à un patient sur 10) :

• Difficulté à coordonner certains mouvements, confusion,

• Faiblesse musculaire, fatigue.

Peu fréquemment (peut concerner jusqu'à 1 patient sur 100) :

• Modifications de la libido.

Les effets indésirables suivants, de fréquence

indéterminée, ont également été décrits avec le

lorazépam (Temesta) : Troubles de mémoire (trous de

mémoire), peuvent survenir aux doses thérapeutiques, le

risque augmentant proportionnellement à la dose, • Troubles

du comportement, modifications de la conscience, irritabilité,

agressivité, agitation, • Dépendance physique et psychique,

même à doses thérapeutiques avec syndrome de sevrage ou

de rebond à l'arrêt du traitement, • Sensations d'ivresse, maux de tête, vertiges, troubles de la prononciation (dysarthrie) et de l'élocution (difficultés à articuler),

• Eruptions cutanées avec ou sans démangeaisons, • Vision double, • Réactions d'hypersensibilité, anaphylactiques ou anaphylactoides (réaction allergique généralisée pouvant mettre en jeu le pronostic vital),

• Hypotonie (baisse du sodium dans le sang), • Thrombocytopenie (baisse des plaquettes sanguines), agranulocytose (baisse des globules blancs sanguins), pancytopenie (baisse des globules rouges, des globules blancs et des plaquettes sanguines), • Hallucinations, dépression, idées suicidaires, tentative de suicide, coma, effets extra-pyramidaux, tremblements, convulsions, insomnie, cauchemars, tension nerveuse, • Tension artérielle basse (hypotension), • Arrêt de la respiration, dépression respiratoire, aggravation de l'apnée du sommeil, aggravation d'une maladie pulmonaire obstructive, • Mal au cœur (nausées), constipation, • Jaunisse, augmentation de la bilirubine, • Augmentation du taux d'excrétion urinaire (sécrétion inappropriée d'ADH), • Anomalies des paramètres hépatiques (modifications de certains examens biologiques en relation avec une atteinte du foie), • Hypothermie.

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

5. COMMENT CONSERVER TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable ?

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

Ne pas utiliser TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable après la date de péremption mentionnée sur la boîte. A conserver à une température inférieure à 25°C.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Que contient TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable ?

La substance active est : Lorazépam 2,5 mg Pour un comprimé sécable.

Les autres composants sont : Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, stéarate de magnésium, laque aluminique jaune de quinoléine (E104), lactose anhydre, polacriline potassique.

Qu'est-ce que TEMESTA 2,5 mg, comprimé sécable et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé sécable. Boîte de 30 comprimés.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 31/03/2015.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

7878030695

MERCK

CARDENSIEL®



Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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

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

Dans cette notice :

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

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

Classe pharmacothérapeutique

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

Indications thérapeutiques

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

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

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

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

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

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

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

Faites attention avec CARDENSIEL :

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant de prendre CARDENSIEL ; il/elle pourra décider des mesures de précaution particulières (par exemple, vous prescrire un traitement complémentaire ou réaliser des contrôles plus fréquents) :

- diabète,
- jeûne strict,
- certaines maladies du cœur, comme les troubles du rythme cardiaque, ou les douleurs thoraciques sévères au repos (angor de Prinzmetal),
- problèmes rénaux ou hépatiques,
- troubles moins sévères de la circulation sanguine périphérique,
- maladies respiratoires chroniques ou asthme moins sévère,
- antécédents d'affection cutanée squameuse (psoriasis),
- tumeur de la glande surrénale (phéochromocytome),
- troubles thyroïdiens,

Par ailleurs, prévenez votre médecin si vous devez subir :

- un traitement de désensibilisation (en prévention du rhume des foins, par exemple) car CARDENSIEL peut augmenter les risques de réaction allergique ou amplifier la sévérité de ces réactions ;

• une anesthésie générale ou une intervention chirurgicale car CARDENSIEL

peut aggraver

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

7878030695

MERCK

CARDENSIEL®



Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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

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

Dans cette notice :

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

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

Classe pharmacothérapeutique

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

Indications thérapeutiques

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

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

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

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

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

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

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

Faites attention avec CARDENSIEL :

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant de prendre CARDENSIEL ; il/elle pourra décider des mesures de précaution particulières (par exemple, vous prescrire un traitement complémentaire ou réaliser des contrôles plus fréquents) :

- diabète,
- jeûne strict,
- certaines maladies du cœur, comme les troubles du rythme cardiaque, ou les douleurs thoraciques sévères au repos (angor de Prinzmetal),
- problèmes rénaux ou hépatiques,
- troubles moins sévères de la circulation sanguine périphérique,
- maladies respiratoires chroniques ou asthme moins sévère,
- antécédents d'affection cutanée squameuse (psoriasis),
- tumeur de la glande surrénale (phéochromocytome),
- troubles thyroïdiens,

Par ailleurs, prévenez votre médecin si vous devez subir :

- un traitement de désensibilisation (en prévention du rhume des foins, par exemple) car CARDENSIEL peut augmenter les risques de réaction allergique ou amplifier la sévérité de ces réactions ;

• une anesthésie générale ou une intervention chirurgicale car CARDENSIEL

peut aggraver

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

7878030695

MERCK

CARDENSIEL®



Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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

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

Dans cette notice :

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

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

Classe pharmacothérapeutique

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

Indications thérapeutiques

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

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

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

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

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

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

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

Faites attention avec CARDENSIEL :

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant de prendre CARDENSIEL ; il/elle pourra décider des mesures de précaution particulières (par exemple, vous prescrire un traitement complémentaire ou réaliser des contrôles plus fréquents) :

- diabète,
- jeûne strict,
- certaines maladies du cœur, comme les troubles du rythme cardiaque, ou les douleurs thoraciques sévères au repos (angor de Prinzmetal),
- problèmes rénaux ou hépatiques,
- troubles moins sévères de la circulation sanguine périphérique,
- maladies respiratoires chroniques ou asthme moins sévère,
- antécédents d'affection cutanée squameuse (psoriasis),
- tumeur de la glande surrénale (phéochromocytome),
- troubles thyroïdiens,

Par ailleurs, prévenez votre médecin si vous devez subir :

- un traitement de désensibilisation (en prévention du rhume des foins, par exemple) car CARDENSIEL peut augmenter les risques de réaction allergique ou amplifier la sévérité de ces réactions ;

• une anesthésie générale ou une intervention chirurgicale car CARDENSIEL

peut aggraver

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

7878030695

MERCK

CARDENSIEL®



Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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

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

Dans cette notice :

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

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

Classe pharmacothérapeutique

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

Indications thérapeutiques

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

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

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

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

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

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

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

Faites attention avec CARDENSIEL :

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant de prendre CARDENSIEL ; il/elle pourra décider des mesures de précaution particulières (par exemple, vous prescrire un traitement complémentaire ou réaliser des contrôles plus fréquents) :

- diabète,
- jeûne strict,
- certaines maladies du cœur, comme les troubles du rythme cardiaque, ou les douleurs thoraciques sévères au repos (angor de Prinzmetal),
- problèmes rénaux ou hépatiques,
- troubles moins sévères de la circulation sanguine périphérique,
- maladies respiratoires chroniques ou asthme moins sévère,
- antécédents d'affection cutanée squameuse (psoriasis),
- tumeur de la glande surrénale (phéochromocytome),
- troubles thyroïdiens,

Par ailleurs, prévenez votre médecin si vous devez subir :

- un traitement de désensibilisation (en prévention du rhume des foins, par exemple) car CARDENSIEL peut augmenter les risques de réaction allergique ou amplifier la sévérité de ces réactions ;

• une anesthésie générale ou une intervention chirurgicale car CARDENSIEL

peut aggraver