

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.

Rééducation :

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

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

Prothèse :

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.



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

Déclaration de Maladie

N° P19- 059109

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 673 Société :
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : 73788
 Nom & Prénom : SEBH ABDEL
 Date de naissance : 1942
 Adresse : 27 Allée de l'union à Casablanca
 Tél : 0661323624 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 24/5/21
 Nom et prénom du malade : M. SEBH ABDEL Age :
 Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : H.T.A. + Cancère
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

Adresses Mails utiles

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

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

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
24/5/21	Vm	Vm	202,00	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie SEPTARIS Hay Hasselt Tél : 05 42 89 86 98	24/5/21	4346,00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

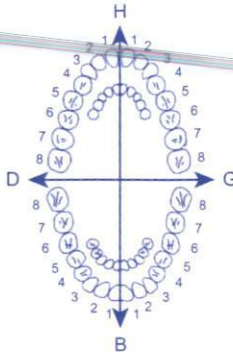
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

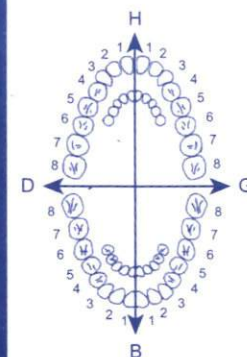
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				Coefficient DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT

Dr. JAWAD HOUSSAINI 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



المستعجلات
Urgences
06 61 14 44 02

الدكتور جواد حسيبي عراقي

طبيب خبير محلف لدى المحاكم

الفحص بالصدى

حائز على دبلوم الفحص بالصدى

من كلية الطب بـستراسبورغ

عضو الجمعية المغربية للبحث

في الخصوبة ووسائل منع الحمل

Casablanca, le :

24/5/24

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

266.00 x4
1) Concha 75
86.00 x3
2) Lo Sarten 50
24.90 x3
3) Concha AS perin
50.90 x4
4) Candentel 25
90.00 x5
5) CIVASTIN 10
269.00 x4
6) XATral LP 10
29.50 x13
7) Tenister
56.60 x14
8) Stilna

S.V.
S.V.
S.V.
S.V.
S.V.
S.V.
S.V.
S.V.

9) OS mosu

S.V

14 2 x 4

144.50 10/ E SAC 20 00 1

S.V

3 4346,00



Mme. SEPTI Anisa
Pharmacie du Marché
Hay Hassani - Ouabalanca
Tél : 05 22 89 86 98

كزاترال® إل بي 10 ملغ، أقراص مطوئة الإطلاق

ألفوزوسين

القلب) أو إذا أصبت بهبوط حاد في ضغط الدم مع دواء آخر من مجموعة الأدوية ذاتها التي ينتمي كزاترال إل بي 10 ملغ أقراص مطوئة الإطلاق إليها (حاصرات ألفا).

في خلال العلاج

يمكن أن يحصل نقص الضغط الشرياني القياسي (هبوط في ضغط الدم عند الوقوف) في خلال الساعات القليلة الأولى بعد أن تأخذ الدواء وقد يرافقه دوام أو تعب أو تعرق. في هذه الحالة، تعدد إلى أن تختفي تماماً الأعراض التي هي مؤقتة واتصل بطبيبك.

تمت 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 تفادي استعمال هذا الدواء بالتزامن مع بعض الأدوية المستعملة لعلاج ارتفاع ضغط الدم (أدوية تخفيض ضغط الدم مثل دوكسازوسين وبارازوسين وبيروبيديل). (راجع أيضاً فقرة "الأدوية الأخرى وكزاترال إل بي 10 ملغ، أقراص مطوئة الإطلاق").

إذا كنت ستخضع لجراحة في العين (بسبب اعتماد عدسة العين) أعلم طبيب العيون قبل العملية إذا عولجت في الفترة الأخيرة أو كنت تعالج حالياً بكزاترال إل بي 10 ملغ، أقراص مطوئة الإطلاق. إذ إن هذا الدواء قد يؤثر على بؤبؤ العين (تضار القزحية الزهلة خلال الجراحة) مما قد يسبب مضاعفات خلال العملية.

ولكن في حال تم إعلام الجراح مسبقاً، فسوف يتخذ الاحتياطات اللازمة. يحتوي هذا الدواء على زيت الخروع الذي يمكن أن يسبب اضطرابات هضمية (تأثير ملين خفيف، إسهال).

تحذيرات خاصة

الأدوية الأخرى وكزاترال إل بي 10 ملغ، أقراص مطوئة الإطلاق

لا ينبغي لك أخذ كزاترال إل بي بالتزامن مع

بعض الأدوية المستعملة لعلاج فيروس نقص المناعة البشرية (مثلاً مثبط بروتياز بالتزامن مع ريتونافير أو كوبيسيستات)، أو التهاب الكبد ج (مثلاً تيلابريفير أو بوسيفريفير) أو بعض التهابات الفطرية (مثلاً كيتوكونازول، إتراكونازول، بوزاكونازول)، أو بعض الالتهابات البكتيرية (مثلاً كلاريثروميسين، إريثروميسين، تيليثروميسين). (راجع فقرة "لا تأخذ كزاترال إل بي 10 ملغ، أقراص مطوئة الإطلاق").

يجب عليك تفادي أخذ كزاترال بالتزامن مع

بعض الأدوية المستعملة لعلاج ارتفاع ضغط الدم (أدوية تخفيض ضغط الدم مثل دوكسازوسين وبارازوسين وبيروبيديل). (راجع فقرة "اعتمد عناية خاصة مع كزاترال إل بي 10 ملغ، أقراص مطوئة الإطلاق").

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

الحمل والإرضاع

لا يستعمل هذا الدواء لدى النساء.

قيادة السيارات واستعمال الآلات

يجب عليك الحذر إذا كنت تقود سيارة أو تستعمل آلة إذ إن هذا الدواء يمكن أن يسبب هبوطاً حاداً في ضغط الدم عند الوقوف، يرافقه دوام أو تعب أو اضطرابات بصرية بخفاضة عند بداية العلاج.

معلومات مهمة حول بعض مكونات كزاترال إل بي 10 ملغ، أقراص مطوئة الإطلاق يحتوي هذا الدواء على زيت الخروع (راجع فقرة "اعتمد عناية خاصة مع كزاترال إل بي 10 ملغ، أقراص مطوئة الإطلاق").

3. كيف يؤخذ كزاترال إل بي 10 ملغ

ما هو عدد أقراص كزاترال الذي يجب تناوله

تبلغ الجرعة المعتادة قرصاً واحداً في اليوم تؤخذ مباشرة بعد وجبة العشاء. سوف يملك طبيبك بعد أخذ الدواء.

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

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

طريقة استعمال كزاترال إل بي 10 ملغ، أقراص مطوئة الإطلاق

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

الرجاء قراءة كامل هذه النشرة بدقة قبل أخذ هذا الدواء.

- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج إلى قراءتها مجدداً.
- إذا كنت لديك أسئلة إضافية أو شكوك، إسأل الطبيب أو الصيدلي للحصول على المزيد من المعلومات.
- لقد وصف لك هذا الدواء لك شخصياً. لا تعلمه أبداً لشخص آخر حتى إذا كانت عوارضه مماثلة لعوارضك لأنه قد يؤدي.
- إذا تفاقم آثار 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 ملغ وما هي دواعي استعماله
2. المعلومات الواجب معرفتها قبل أخذ كزاترال إل بي 10 ملغ
3. كيف
4. التآ
5. كيف
6. محاذير

Saroff-aventis Maroc
Rue de Rabat - R.P.1,
Ain el Rebaâ Casablanca
XATRAL LP 10MG CPR E30
PPV : 267,00 DH



دواعي استعماله

يحتوي كزاترال إل بي 10 ملغ على ألفوزوسين. ينتمي هذا الدواء إلى فئة الأدوية المسماة حاصرات ألفا.

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

دواعي الوصف العلاجي

دواعي الاستعمال العلاجي

يُستعمل كزاترال إل بي 10 ملغ لعلاج زيادة حجم البروستات (تضخم البروستات الحميد):

- تسهيل صعوبة التبول
- أو بالإضافة إلى تصريف البول باستعمال أنبوب رقيق مرن (قططار مثاني)، عندما يكون التبول مستحيلاً.
- يُستعمل هذا الدواء لدى الرجال فقط.

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

موانع الاستعمال:

لا تأخذ كزاترال إل بي 10 ملغ، أقراص مطوئة الإطلاق،

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

إذا كنت تعاني من نقص الضغط الشرياني القياسي وهو هبوط مفاجئ في ضغط الدم يحصل عندما تقف، إذ يمكن أن تشعر بالدوار أو أن يغمى عليك. إذا كنت تعاني من مرض خطير 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 بروتياز بالتزامن مع ريتونافير أو كوبيسيستات)، أو التهاب الكبد ج (مثلاً تيلابريفير أو بوسيفريفير) أو بعض التهابات الفطرية (مثلاً كيتوكونازول، إتراكونازول، بوزاكونازول)، أو بعض الالتهابات البكتيرية (مثلاً كلاريثروميسين، إريثروميسين، تيليثروميسين). (راجع فقرة "أخذ أو استعمال أدوية أخرى").

محاذير مناسبة للاستعمال

اعتمد عناية خاصة مع كزاترال إل بي 10 ملغ، أقراص مطوئة الإطلاق

قبل البدء بالعلاج. أعلم طبيبك إذا كنت تعاني من مرض في القلب (بخاصة إذا كنت تعاني من الذبحة الصدرية أو من قصور القلب الحاد أو من اضطرابات في ضربات

كزاترال® إل بي 10 ملغ، أقراص مطوئة الإطلاق

ألفوزوسين

القلب) أو إذا أصبت بهبوط حاد في ضغط الدم مع دواء آخر من مجموعة الأدوية ذاتها التي ينتمي كزاترال إل بي 10 ملغ أقراص مطوئة الإطلاق إليها (حاصرات ألفا).

في خلال العلاج

يمكن أن يحصل نقص الضغط الشرياني القياسي (هبوط في ضغط الدم عند الوقوف) في خلال الساعات القليلة الأولى بعد أن تأخذ الدواء وقد يرافقه دوام أو تعب أو تعرق. في هذه الحالة، تعدد إلى أن تختفي تماماً الأعراض التي هي مؤقتة واتصل بطبيبك.

تمت 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 تفادي استعمال هذا الدواء بالتزامن مع بعض الأدوية المستعملة لعلاج ارتفاع ضغط الدم (أدوية تخفيض ضغط الدم مثل دوكسازوسين وبارازوسين وبيروبيديل). (راجع أيضاً فقرة "الأدوية الأخرى وكزاترال إل بي 10 ملغ، أقراص مطوئة الإطلاق").

إذا كنت ستخضع لجراحة في العين (بسبب إعتام عدسة العين) أعلم طبيب العيون قبل العملية إذا عولجت في الفترة الأخيرة أو كنت تعالج حالياً بكزاترال إل بي 10 ملغ، أقراص مطوئة الإطلاق. إذ إن هذا الدواء قد يؤثر على بؤبؤ العين (تضار القرنية الزهلة خلال الجراحة) مما قد يسبب مضاعفات خلال العملية.

ولكن في حال تم إعلام الجراح مسبقاً، فسوف يتخذ الاحتياطات اللازمة. يحتوي هذا الدواء على زيت الخروع الذي يمكن أن يسبب اضطرابات هضمية (تأثير ملين خفيف، إسهال).

تحذيرات خاصة

الأدوية الأخرى وكزاترال إل بي 10 ملغ، أقراص مطوئة الإطلاق

لا ينبغي لك أخذ كزاترال إل بي بالتزامن مع

بعض الأدوية المستعملة لعلاج فيروس نقص المناعة البشرية (مثلاً مثبط بروتياز بالتزامن مع ريتونافير أو كوبيسيستات)، أو التهاب الكبد ج (مثلاً تيلابريفير أو بوسيفريفير) أو بعض التهابات الفطرية (مثلاً كيتوكونازول، إتراكونازول، بوزاكونازول)، أو بعض الالتهابات البكتيرية (مثلاً كلاريثروميسين، إريثروميسين، تيليثروميسين). (راجع فقرة "لا تأخذ كزاترال إل بي 10 ملغ، أقراص مطوئة الإطلاق").

يجب عليك تفادي أخذ كزاترال بالتزامن مع

بعض الأدوية المستعملة لعلاج ارتفاع ضغط الدم (أدوية تخفيض ضغط الدم مثل دوكسازوسين وبارازوسين وبيروبيديل). (راجع فقرة "اعتمد عناية خاصة مع كزاترال إل بي 10 ملغ، أقراص مطوئة الإطلاق").

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

الحمل والإرضاع

لا يستعمل هذا الدواء لدى النساء.

قيادة السيارات واستعمال الآلات

يجب عليك الحذر إذا كنت تقود سيارة أو تستعمل آلة إذ إن هذا الدواء يمكن أن يسبب هبوطاً حاداً في ضغط الدم عند الوقوف، يرافقه دوام أو تعب أو اضطرابات بصرية بخاضعة عند بداية العلاج.

معلومات مهمة حول بعض مكونات كزاترال إل بي 10 ملغ، أقراص مطوئة الإطلاق يحتوي هذا الدواء على زيت الخروع (راجع فقرة "اعتمد عناية خاصة مع كزاترال إل بي 10 ملغ، أقراص مطوئة الإطلاق").

3. كيف يؤخذ كزاترال إل بي 10 ملغ

ما هو عدد أقراص كزاترال الذي يجب تناوله

تبلغ الجرعة العادية قرصاً واحداً في اليوم تؤخذ مباشرة بعد وجبة العشاء. سوف يملك طبيبك بعد أخذ الدواء.

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

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

طريقة استعمال كزاترال إل بي 10 ملغ، أقراص مطوئة الإطلاق

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

الرجاء قراءة كامل هذه النشرة بدقة قبل أخذ هذا الدواء.

- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج إلى قراءتها مجدداً.
- إذا كنت لديك أسئلة إضافية أو شكوك، إسأل الطبيب أو الصيدلي للحصول على المزيد من المعلومات.
- لقد وصف لك هذا الدواء لك شخصياً. لا تعلمه أبداً لشخص آخر حتى إذا كانت عوارضه مماثلة لعوارض لك أنه قد يؤذي.
- إذا تفاقم آثار 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 ملغ وما هي دواعي استعماله
2. المعلومات الواجب معرفتها قبل أخذ كزاترال إل بي 10 ملغ
3. كيف
4. التآ
5. كيف
6. محاذير مناسبة للاستعمال

Saroff-aventis Maroc
Rue de Rabat - R.P.1,
Ain el Rebaâ Casablanca
XATRAL LP 10MG CPR E30
PPV : 267,00 DH



دواعي استعماله

يحتوي كزاترال إل بي 10 ملغ على ألفوزوسين. ينتمي هذا الدواء إلى فئة الأدوية المسماة حاصرات ألفا.

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

دواعي الوصف العلاجي

دواعي استعماله العلاجي

يُستعمل كزاترال إل بي 10 ملغ لعلاج زيادة حجم البروستات (تضخم البروستات الحميد):

- تسهيل صعوبة التبول
- أو بالإضافة إلى تصريف البول باستعمال أنبوب رقيق مرن (قططار مثاني)، عندما يكون التبول مستحيلاً.
- يُستعمل هذا الدواء لدى الرجال فقط.

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

موانع الاستعمال:

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

إذا كنت تعاني من نقص الضغط الشرياني القياسي وهو هبوط مفاجئ في ضغط الدم يحصل عندما تقف، إذ يمكن أن تشعر بالدوار أو أن يغمى عليك. إذا كنت تعاني من مرض خطير 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 بروتياز بالتزامن مع ريتونافير أو كوبيسيستات)، أو التهاب الكبد ج (مثلاً تيلابريفير أو بوسيفريفير) أو بعض التهابات الفطرية (مثلاً كيتوكونازول، إتراكونازول، بوزاكونازول)، أو بعض الالتهابات البكتيرية (مثلاً كلاريثروميسين، إريثروميسين، تيليثروميسين). (راجع فقرة "أخذ أو استعمال أدوية أخرى").

محاذير مناسبة للاستعمال

اعتمد عناية خاصة مع كزاترال إل بي 10 ملغ، أقراص مطوئة الإطلاق قبل البدء بالعلاج. أعلم طبيبك إذا كنت تعاني من مرض في القلب (بخاصة إذا كنت تعاني من الذبحة الصدرية أو من قصور القلب الحاد أو من اضطرابات في ضربات

كزاترال® إل بي 10 ملغ، أقراص مطوئة الإطلاق

ألفوزوسين

القلب) أو إذا أصبت بهبوط حاد في ضغط الدم مع دواء آخر من مجموعة الأدوية ذاتها التي ينتمي كزاترال إل بي 10 ملغ أقراص مطوئة الإطلاق إليها (حاصرات ألفا).

في خلال العلاج

يمكن أن يحصل نقص الضغط الشرياني القياسي (هبوط في ضغط الدم عند الوقوف) في خلال الساعات القليلة الأولى بعد أن تأخذ الدواء وقد يرافقه دوام أو تعب أو تعرق. في هذه الحالة، تعدد إلى أن تختفي تماماً الأعراض التي هي مؤقتة واتصل بطبيبك.

تمت 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 تفادي استعمال هذا الدواء بالتزامن مع بعض الأدوية المستعملة لعلاج ارتفاع ضغط الدم (أدوية تخفيض ضغط الدم مثل دوكسازوسين وبارازوسين وبيروبيديل). (راجع أيضاً فقرة "الأدوية الأخرى وكزاترال إل بي 10 ملغ، أقراص مطوئة الإطلاق").

إذا كنت ستخضع لجراحة في العين (بسبب إعتام عدسة العين) أعلم طبيب العيون قبل العملية إذا عولجت في الفترة الأخيرة أو كنت تعالج حالياً بكزاترال إل بي 10 ملغ، أقراص مطوئة الإطلاق. إذ إن هذا الدواء قد يؤثر على بؤبؤ العين (تضار القرنية الزهلة خلال الجراحة) مما قد يسبب مضاعفات خلال العملية.

ولكن في حال تم إعلام الجراح مسبقاً، فسوف يتخذ الاحتياطات اللازمة. يحتوي هذا الدواء على زيت الخروع الذي يمكن أن يسبب اضطرابات هضمية (تأثير ملين خفيف، إسهال).

تحذيرات خاصة

الأدوية الأخرى وكزاترال إل بي 10 ملغ، أقراص مطوئة الإطلاق

لا ينبغي لك أخذ كزاترال إل بي بالتزامن مع

بعض الأدوية المستعملة لعلاج فيروس نقص المناعة البشرية (مثلاً مثبط بروتياز بالتزامن مع ريتونافير أو كوبيسيستات)، أو التهاب الكبد ج (مثلاً تيلابريفير أو بوسيفيريفير) أو بعض التهابات الفطرية (مثلاً كيتوكونازول، إتراكونازول، بوزاكونازول)، أو بعض الالتهابات البكتيرية (مثلاً كلاريثروميسين، إريثروميسين، تيليثروميسين). (راجع فقرة "لا تأخذ كزاترال إل بي 10 ملغ، أقراص مطوئة الإطلاق").

يجب عليك تفادي أخذ كزاترال بالتزامن مع

بعض الأدوية المستعملة لعلاج ارتفاع ضغط الدم (أدوية تخفيض ضغط الدم مثل دوكسازوسين وبارازوسين وبيروبيديل). (راجع فقرة "اعتمد عناية خاصة مع كزاترال إل بي 10 ملغ، أقراص مطوئة الإطلاق").

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

الحمل والإرضاع

لا يستعمل هذا الدواء لدى النساء.

قيادة السيارات واستعمال الآلات

يجب عليك الحذر إذا كنت تقود سيارة أو تستعمل آلة إذ إن هذا الدواء يمكن أن يسبب هبوطاً حاداً في ضغط الدم عند الوقوف، يرافقه دوام أو تعب أو اضطرابات بصرية بخفاضة عند بداية العلاج.

معلومات مهمة حول بعض مكونات كزاترال إل بي 10 ملغ، أقراص مطوئة الإطلاق يحتوي هذا الدواء على زيت الخروع (راجع فقرة "اعتمد عناية خاصة مع كزاترال إل بي 10 ملغ، أقراص مطوئة الإطلاق").

3. كيف يؤخذ كزاترال إل بي 10 ملغ

ما هو عدد أقراص كزاترال الذي يجب تناوله

تبلغ الجرعة العادية قرصاً واحداً في اليوم تؤخذ مباشرة بعد وجبة العشاء. سوف يملك طبيبك بعد أخذ الدواء.

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

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

طريقة استعمال كزاترال إل بي 10 ملغ، أقراص مطوئة الإطلاق

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

الرجاء قراءة كامل هذه النشرة بدقة قبل أخذ هذا الدواء.

- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج إلى قراءتها مجدداً.
- إذا كنت لديك أسئلة إضافية أو شكوك، إسأل الطبيب أو الصيدلي للحصول على المزيد من المعلومات.
- لقد وصف لك هذا الدواء لك شخصياً. لا تعلمه أبداً لشخص آخر حتى إذا كانت عوارضه مماثلة لعوارضك لأنه قد يؤدي.
- إذا تفاقم آثار 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 ملغ وما هي دواعي استعماله
2. المعلومات الواجب معرفتها قبل أخذ كزاترال إل بي 10 ملغ
3. كيف
4. التآ
5. كيف
6. محاذير مناسبة للاستعمال

Saroff-aventis Maroc
Rue de Rabat - R.P.1,
Ain rebaâ Casablanca
XATRAL LP 10MG CPR E30
PPV : 267,00 DH

1. ما
الفتحة

يحتوي كزاترال إل بي 10 ملغ على ألفوزوسين. ينتمي هذا الدواء إلى فئة الأدوية المسماة حاصرات ألفا.

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

دواعي الوصف العلاجي

دواعي استعمال العلاجي
يُستعمل كزاترال إل بي 10 ملغ لعلاج زيادة حجم البروستات (تضخم البروستات الحميد):

- تسهيل صعوبة التبول
- أو بالإضافة إلى تصريف البول باستعمال أنبوب رقيق مرن (قططار مثاني)، عندما يكون التبول مستحيلاً.
- يُستعمل هذا الدواء لدى الرجال فقط.

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

موانع الاستعمال:

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

إذا كنت تعاني من نقص الضغط الشرياني القياسي وهو هبوط مفاجئ في ضغط الدم يحصل عندما تقف، إذ يمكن أن تشعر بالدوار أو أن يغمى عليك. إذا كنت تعاني من مرض خطير 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 بروتياز بالتزامن مع ريتونافير أو كوبيسيستات)، أو التهاب الكبد ج (مثلاً تيلابريفير أو بوسيفيريفير) أو بعض التهابات الفطرية (مثلاً كيتوكونازول، إتراكونازول، بوزاكونازول)، أو بعض الالتهابات البكتيرية (مثلاً كلاريثروميسين، إريثروميسين، تيليثروميسين). (راجع فقرة "أخذ أو استعمال أدوية أخرى").

محاذير مناسبة للاستعمال

اعتمد عناية خاصة مع كزاترال إل بي 10 ملغ، أقراص مطوئة الإطلاق قبل البدء بالعلاج. أعلم طبيبك إذا كنت تعاني من مرض في القلب (بخاصة إذا كنت تعاني من الذبحة الصدرية أو من قصور القلب الحاد أو من اضطرابات في ضربات

كزاترال® إل بي 10 ملغ، أقراص مطوئة الإطلاق

ألفوزوسين

القلب) أو إذا أصبت بهبوط حاد في ضغط الدم مع دواء آخر من مجموعة الأدوية ذاتها التي ينتمي كزاترال إل بي 10 ملغ أقراص مطوئة الإطلاق إليها (حاصرات ألفا).

في خلال العلاج

يمكن أن يحصل نقص الضغط الشرياني القياسي (هبوط في ضغط الدم عند الوقوف) في خلال الساعات القليلة الأولى بعد أن تأخذ الدواء وقد يرافقه دوام أو تعب أو تعرق. في هذه الحالة، تعدد إلى أن تختفي تماماً الأعراض التي هي مؤقتة واتصل بطبيبك.

تمت 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 تفادي استعمال هذا الدواء بالتزامن مع بعض الأدوية المستعملة لعلاج ارتفاع ضغط الدم (أدوية تخفيض ضغط الدم مثل دوكسازوسين وبارازوسين وبيروبيديل). (راجع أيضاً فقرة "الأدوية الأخرى وكزاترال إل بي 10 ملغ، أقراص مطوئة الإطلاق").

إذا كنت ستخضع لجراحة في العين (بسبب اعتماد عدسة العين) أعلم طبيب العيون قبل العملية إذا عولجت في الفترة الأخيرة أو كنت تعالج حالياً بكزاترال إل بي 10 ملغ، أقراص مطوئة الإطلاق. إذ إن هذا الدواء قد يؤثر على بؤبؤ العين (تضار القرنية الزهلة خلال الجراحة) مما قد يسبب مضاعفات خلال العملية.

ولكن في حال تم إعلام الجراح مسبقاً، فسوف يتخذ الاحتياطات اللازمة. يحتوي هذا الدواء على زيت الخروع الذي يمكن أن يسبب اضطرابات هضمية (تأثير ملين خفيف، إسهال).

تحذيرات خاصة

الأدوية الأخرى وكزاترال إل بي 10 ملغ، أقراص مطوئة الإطلاق

لا ينبغي لك أخذ كزاترال إل بي بالتزامن مع

بعض الأدوية المستعملة لعلاج فيروس نقص المناعة البشرية (مثلاً مثبط بروتياز بالتزامن مع ريتونافير أو كوبيسيستات)، أو التهاب الكبد ج (مثلاً تيلابريفير أو بوسيفريفير) أو بعض التهابات الفطرية (مثلاً كيتوكونازول، إتراكونازول، بوزاكونازول)، أو بعض الالتهابات البكتيرية (مثلاً كلاريثروميسين، إريثروميسين، تيليثروميسين). (راجع فقرة "لا تأخذ كزاترال إل بي 10 ملغ، أقراص مطوئة الإطلاق").

يجب عليك تفادي أخذ كزاترال بالتزامن مع

بعض الأدوية المستعملة لعلاج ارتفاع ضغط الدم (أدوية تخفيض ضغط الدم مثل دوكسازوسين وبارازوسين وبيروبيديل). (راجع فقرة "اعتمد عناية خاصة مع كزاترال إل بي 10 ملغ، أقراص مطوئة الإطلاق").

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

الحمل والإرضاع

لا يستعمل هذا الدواء لدى النساء.

قيادة السيارات واستعمال الآلات

يجب عليك الحذر إذا كنت تقود سيارة أو تستعمل آلة إذ إن هذا الدواء يمكن أن يسبب هبوطاً حاداً في ضغط الدم عند الوقوف، يرافقه دوام أو تعب أو اضطرابات بصرية بخفاصة عند بداية العلاج.

معلومات مهمة حول بعض مكونات كزاترال إل بي 10 ملغ، أقراص مطوئة الإطلاق يحتوي هذا الدواء على زيت الخروع (راجع فقرة "اعتمد عناية خاصة مع كزاترال إل بي 10 ملغ، أقراص مطوئة الإطلاق").

3. كيف يؤخذ كزاترال إل بي 10 ملغ

ما هو عدد أقراص كزاترال الذي يجب تناوله

تبلغ الجرعة المعتادة قرصاً واحداً في اليوم تؤخذ مباشرة بعد وجبة العشاء. سوف يملك طبيبك بعد أخذ الدواء.

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

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

طريقة استعمال كزاترال إل بي 10 ملغ، أقراص مطوئة الإطلاق

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

الرجاء قراءة كامل هذه النشرة بدقة قبل أخذ هذا الدواء.

- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج إلى قراءتها مجدداً.
- إذا كنت لديك أسئلة إضافية أو شكوك، إسأل الطبيب أو الصيدلي للحصول على المزيد من المعلومات.
- لقد وصف لك هذا الدواء لك شخصياً. لا تعمله أبداً لشخص آخر حتى إذا كانت عوارضه مماثلة لعوارضك لأنه قد يؤدي.
- إذا تفاقم آثار 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 ملغ وما هي دواعي استعماله
2. المعلومات الواجب معرفتها قبل أخذ كزاترال إل بي 10 ملغ
3. كيف
4. التآ
5. كيف
6. محاذير مناسبة للاستعمال

Sarofi-aventis Maroc
Rue de Rabat - R.P.1,
Ain Rebaâ Casablanca
XATRAL LP 10MG CPR E30
PPV : 267,00 DH



دواعي استعماله

يحتوي كزاترال إل بي 10 ملغ على ألفوزوسين. ينتمي هذا الدواء إلى فئة الأدوية المسماة حاصرات ألفا.

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

دواعي الوصف العلاجي

دواعي استعمال العلاجي يستعمل كزاترال إل بي 10 ملغ لعلاج زيادة حجم البروستات (تضخم البروستات الحميد):

- تسهيل صعوبة التبول
- أو بالإضافة إلى تصريف البول باستعمال أنبوب رقيق مرن (قططار مثاني)، عندما يكون التبول مستحيلاً.
- يستعمل هذا الدواء لدى الرجال فقط.

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

موانع الاستعمال:

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

إذا كنت تعاني من نقص الضغط الشرياني القياسي وهو هبوط مفاجئ في ضغط الدم يحصل عندما تقف، إذ يمكن أن تشعر بالدوار أو أن يغمى عليك. إذا كنت تعاني من مرض خطير 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 بروتياز بالتزامن مع ريتونافير أو كوبيسيستات)، أو التهاب الكبد ج (مثلاً تيلابريفير أو بوسيفريفير) أو بعض التهابات الفطرية (مثلاً كيتوكونازول، إتراكونازول، بوزاكونازول)، أو بعض الالتهابات البكتيرية (مثلاً كلاريثروميسين، إريثروميسين، تيليثروميسين). (راجع فقرة "أخذ أو استعمال أدوية أخرى").

محاذير مناسبة للاستعمال

اعتمد عناية خاصة مع كزاترال إل بي 10 ملغ، أقراص مطوئة الإطلاق قبل البدء بالعلاج. أعلم طبيبك إذا كنت تعاني من مرض في القلب (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 les mêmes symptômes que vous.

Composition

Esoméprazole.....

Sous forme d'ésoméprazole

Excipients dont et s

Qu'est-ce qu'ESAC

Ce médicament se présente sous forme de comprimés gastro-résistants.

ESAC est un médicament qui

diminue la sécrétion d'acide.

ESAC est utilisé dans :

- le traitement de l'oesophage

- la prévention des reflux

- le traitement des symptômes liés aux remontées acides),

- le traitement de l'ulcère

Helicobacter pylori,

- le traitement des ulcères

non stéroïdiens (AINS)

- la prévention des ulcères

d'anti-inflammatoires non

stéroïdiens.

Quelles sont les informations

Il est particulièrement important de lire attentivement les

médicaments, même ceux sans ordonnance.

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 votre état.

Le traitement à la dose de 20 mg est réservé aux patients traités pour un ulcère.

Le traitement à la dose de 20 mg est réservé aux patients traités pour un ulcère.

Le traitement à la dose de 20 mg est réservé aux patients traités pour un ulcère.

Le traitement à la dose de 20 mg est réservé aux patients traités pour un ulcère.

Le traitement à la dose de 20 mg est réservé aux patients traités pour un ulcère.

Le traitement à la dose de 20 mg est réservé aux patients traités pour un ulcère.

Le traitement à la dose de 20 mg est réservé aux patients traités pour un ulcère.

Le traitement à la dose de 20 mg est réservé aux patients traités pour un ulcère.

Le traitement à la dose de 20 mg est réservé aux patients traités pour un ulcère.

Le traitement à la dose de 20 mg est réservé aux patients traités pour un ulcère.

Le traitement à la dose de 20 mg est réservé aux patients traités pour un ulcère.

Le traitement à la dose de 20 mg est réservé aux patients traités pour un ulcère.

Le traitement à la dose de 20 mg est réservé aux patients traités pour un ulcère.

Le traitement à la dose de 20 mg est réservé aux patients traités pour un ulcère.

Le traitement à la dose de 20 mg est réservé aux patients traités pour un ulcère.

Le traitement à la dose de 20 mg est réservé aux patients traités pour un ulcère.

Le traitement à la dose de 20 mg est réservé aux patients traités pour un ulcère.

Le traitement à la dose de 20 mg est réservé aux patients traités pour un ulcère.

Le traitement à la dose de 20 mg est réservé aux patients traités pour un ulcère.

Le traitement à la dose de 20 mg est réservé aux patients traités pour un ulcère.

Le traitement à la dose de 20 mg est réservé aux patients traités pour un ulcère.

Le traitement à la dose de 20 mg est réservé aux patients traités pour un ulcère.

Le traitement à la dose de 20 mg est réservé aux patients traités pour un ulcère.

Le traitement à la dose de 20 mg est réservé aux patients traités pour un ulcère.

Le traitement à la dose de 20 mg est réservé aux patients traités pour un ulcère.

Le traitement à la dose de 20 mg est réservé aux patients traités pour un ulcère.

Le traitement à la dose de 20 mg est réservé aux patients traités pour un ulcère.

Le traitement à la dose de 20 mg est réservé aux patients traités pour un ulcère.

Le traitement à la dose de 20 mg est réservé aux patients traités pour un ulcère.

ESAC® 20 mg

28 gélules

PROMOPHARM S.A.



144,50

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.

Ne prenez pas d'ESAC 20 mg que vous n'auriez dû :

Ne prenez pas d'ESAC 20 mg que vous n'auriez dû :

Ne prenez pas d'ESAC 20 mg que vous n'auriez dû :

Ne prenez pas d'ESAC 20 mg que vous n'auriez dû :

Ne prenez pas d'ESAC 20 mg que vous n'auriez dû :

Ne prenez pas d'ESAC 20 mg que vous n'auriez dû :

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

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

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

- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Si vous remarquez un effet indésirable non habituel, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants

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



Dans cette notice :

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

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

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

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

- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

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



CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants

Dans cette notice :

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

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

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

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

- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

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



CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants

Dans cette notice :

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

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

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



diminuer ces risques, il est conseillé de prendre le médicament en une seule prise immédiatement au moment du coucher (voir rubrique **PRÉCAUTIONS D'EMPLOI**).

PRENDRE STILINOX 10 mg, corr
de se mettre dans les condi

une durée de sommeil ininter

et ne pas prendre une autre d

Chez certains sujets, ce médica

réactions contraires à l'effet re

cauchemars, agitation, nervos

tension, modifications de la co

comportements potentiellem

envers soi-même ou son entou

du comportement et des actes

somnambulisme, conduite aut

complètement réveillé avec absence de souvenir au

réveil). Si une ou plusieurs de ces réactions surviennent,

contactez le plus rapidement possible votre médecin. Ce

médicament contient du lactose. Son utilisation est

déconseillée chez les patients présentant une intolérance

au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un

syndrôme de malabsorption du glucose ou du galactose

(maladies héréditaires rares). Les benzodiazépines et

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**

sévères N'utilisez pas STILINOX 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

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 et
autres hypnotiques, y compris le zolpidem. Le lien de
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 STILINOX 10 mg,
comprimé pelliculé sécable.

Autres médicaments et STILINOX 10 mg, comprimé

pelliculé sécable Informez votre médecin ou

pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou

pourriez prendre tout autre médicament. Si vous

prenez du STILINOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable

avec des 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 (analgésiques narcotiques),

• antipileptiques, • anesthésiques, • médicaments

utilisés pour traiter les rhinites allergiques ou toute

autre allergie et pouvant vous faire dormir

(antihistaminiques sédatifs). Si vous prenez du STILINOX

10 mg, comprimé pelliculé sécable en association avec

des antidépresseurs comme le venlafaxine, 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. **STILINOX 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 allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez

10-171810000M



diminuer ces risques, il est conseillé de prendre le médicament en une seule prise immédiatement au moment du coucher (voir rubrique **PRÉCAUTIONS D'EMPLOI**).

LOT : 20E006
PER : 06 2024

PRENDRE STILNOX 10 mg, corr de se mettre dans les condi une durée de sommeil ininter et ne pas prendre une autre d. Chez certains sujets, ce médica réactions contraires à l'effet re cauchemars, agitation, nervos tension, modifications de la co comportements potentiellement envers soi-même ou son entou du comportement et des actes somnambulisme, conduite aut.

STILNOX 10MG
CP PEL SEC B20

P.P.V : 56DH60



061465

0

e

complètement réveillé avec absence de souvenir au réveil). Si une ou plusieurs de ces réactions surviennent, contactez le plus rapidement possible votre médecin. Ce médicament 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 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 sévères** 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

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 et autres hypnotiques, y compris le zolpidem. Le lien de 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 pelliculé sécable.

Autres médicaments et STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez 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 (analgésiques narcotiques), • antiépileptiques, • 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 venlafaxine, 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 allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez

10-171810000M



diminuer ces risques, il est conseillé de prendre le médicament en une seule prise immédiatement au moment du coucher (voir rubrique **PRÉCAUTIONS D'EMPLOI**).

LOT : 20E006
PER : 06 2024

PRENDRE STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé, de se mettre dans les conditions d'utilisation d'une durée de sommeil initiale de 6 heures et ne pas prendre une autre dose de médicament. Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des réactions contraires à l'effet recherché : maux de tête, vertiges, nausées, vomissements, agitation, nervosité, tremblements, tension, modifications de la conduite, comportements potentiellement dangereux, enivrement soi-même ou des autres, troubles du comportement et des actes de violence, somnambulisme, conduite automobile, etc.

STILNOX 10MG
CP PEL SEC B20

P.P.V : 56DH60



118000 061465

0

complètement réveillé avec absence de souvenir au réveil). Si une ou plusieurs de ces réactions surviennent, contactez le plus rapidement possible votre médecin. Ce médicament 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 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 sévères** 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

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 et autres hypnotiques, y compris le zolpidem. Le lien de 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 pelliculé sécable.

Autres médicaments et STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez 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 (analgésiques narcotiques), • antiépileptiques, • 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 venlafaxine, 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 allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez

10-171810000M



diminuer ces risques, il est conseillé de prendre le médicament en une seule prise immédiatement au moment du coucher (voir rubrique **PRÉCAUTIONS D'EMPLOI**).

LOT : 20E006
PER : 06 2024

PRENDRE STILNOX 10 mg, corr de se mettre dans les conditions d'une durée de sommeil initiale, et ne pas prendre une autre dose. Chez certains sujets, ce médicament peut entraîner des réactions contraires à l'effet recherché : cauchemars, agitation, nervosité, tension, modifications de la conduite, comportements potentiellement dangereux, voire somnambulisme, conduite auto-complètement réveillée avec absence de souvenir au réveil). Si une ou plusieurs de ces réactions surviennent, contactez le plus rapidement possible votre médecin. Ce médicament 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 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 sévères** 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

STILNOX 10MG
CP PEL SEC B20

P.P.V : 56DH60



118000 061465

de se mettre dans les conditions d'une durée de sommeil initiale, et ne pas prendre une autre dose. Chez certains sujets, ce médicament peut entraîner des réactions contraires à l'effet recherché : cauchemars, agitation, nervosité, tension, modifications de la conduite, comportements potentiellement dangereux, voire somnambulisme, conduite auto-complètement réveillée avec absence de souvenir au réveil). Si une ou plusieurs de ces réactions surviennent, contactez le plus rapidement possible votre médecin. Ce médicament 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 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 sévères** 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

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 et autres hypnotiques, y compris le zolpidem. Le lien de 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 pelliculé sécable.

Autres médicaments et STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez 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 (analgésiques narcotiques), • antiépileptiques, • 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 venlafaxine, 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 allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez

10-171810000M



diminuer ces risques, il est conseillé de prendre le médicament en une seule prise immédiatement au moment du coucher (voir rubrique **PRÉCAUTIONS D'EMPLOI**).

LOT : 20E006
PER : 06 2024

PRENDRE STILNOX 10 mg, corr de se mettre dans les condition une durée de sommeil initiale, et ne pas prendre une autre dose. Chez certains sujets, ce médicament peut entraîner des réactions contraires à l'effet recherché : cauchemars, agitation, nervosité, tension, modifications de la conduite, comportements potentiellement dangereux soi-même ou des autres, du 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 médicament 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 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 sévères** 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

le ?), pour heures nuit. r des bilité, vité oubles e

STILNOX 10MG
CP PEL SEC B20

P.P.V : 56DH60



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 et autres hypnotiques, y compris le zolpidem. Le lien de 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 pelliculé sécable.

Autres médicaments et STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez 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 (analgésiques narcotiques), • antiépileptiques, • 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 venlafaxine, 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 allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez

10-171810000M



et présentant u

Grossesse et allaitement Si vous êtes enceinte ou que

Grossesse et allaitement Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez



diminuer ces risques, il est conseillé de prendre le médicament en une seule prise immédiatement au moment du coucher (voir rubrique **PRÉCAUTIONS D'EMPLOI**).

LOT : 20E006
PER : 06 2024

PRENDRE STILNOX 10 mg, corr de se mettre dans les condition une durée de sommeil initiale, et ne pas prendre une autre dose. Chez certains sujets, ce médicament peut entraîner des réactions contrairement à l'effet recherché : cauchemars, agitation, nervosité, tension, modifications de la conduite, comportements potentiellement dangereux, voire des actes de violence envers soi-même ou des entours du 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 médicament 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 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 sévères** 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

STILNOX 10MG
CP PEL SEC B20

P.P.V : 56DH60



118000 061465

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 et autres hypnotiques, y compris le zolpidem. Le lien de 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 pelliculé sécable.

Autres médicaments et STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable Informez votre médecin ou

pharmacien si vous prenez, avez 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 (analgésiques narcotiques), • antiépileptiques, • 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 venlafaxine, 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 allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez

10-17171810000M



diminuer ces risques, il est conseillé de prendre le médicament en une seule prise immédiatement au moment du coucher (voir rubrique **PRÉCAUTIONS D'EMPLOI**).

LOT : 20E006
PER : 06 2024

PRENDRE STILINOX 10 mg, corr de se mettre dans les condition une durée de sommeil initiale, et ne pas prendre une autre dose. Chez certains sujets, ce médicament peut entraîner des réactions contrairement à l'effet recherché : cauchemars, agitation, nervosité, tension, modifications de la conduite, comportements potentiellement dangereux soi-même ou des autres, du comportement et des actes de somnambulisme, conduite auto-complètement réveillée avec absence de souvenir au réveil). Si une ou plusieurs de ces réactions surviennent, contactez le plus rapidement possible votre médecin. Ce médicament 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 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 sévères** N'utilisez pas STILINOX 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

STILINOX 10MG
CP PEL SEC B20

P.P.V : 56DH60



118000 061465

0

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 et autres hypnotiques, y compris le zolpidem. Le lien de 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 STILINOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable.

Autres médicaments et STILINOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable Informez votre médecin ou

pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Si vous prenez du STILINOX 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 (analgésiques narcotiques), • antiépileptiques, • anesthésiques, • médicaments utilisés pour traiter les rhinites allergiques ou toute autre allergie et pouvant vous faire dormir (antihistaminiques sédatifs). Si vous prenez du STILINOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable en association avec des antidépresseurs comme le venlafaxine, 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. **STILINOX 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 allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez

10-171810000M



diminuer ces risques, il est conseillé de prendre le médicament en une seule prise immédiatement au moment du coucher (voir rubrique **PRÉCAUTIONS D'EMPLOI**).

LOT : 20E006
PER : 06 2024

PRENDRE STILNOX 10 mg, corr de se mettre dans les condi une durée de sommeil ininter et ne pas prendre une autre d. Chez certains sujets, ce médica réactions contraires à l'effet re cauchemars, agitation, nervos tension, modifications de la co comportements potentiellement envers soi-même ou son entou du comportement et des actes somnambulisme, conduite aut.

STILNOX 10MG
CP PEL SEC B20

P.P.V : 56DH60



118000 061465

0

e

complètement réveillé avec absence de souvenir au réveil). Si une ou plusieurs de ces réactions surviennent, contactez le plus rapidement possible votre médecin. Ce médicament 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 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 sévères** 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

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 et autres hypnotiques, y compris le zolpidem. Le lien de 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 pelliculé sécable.

Autres médicaments et STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez 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 (analgésiques narcotiques), • antiépileptiques, • 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 venlafaxine, 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 allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez

10-171810000M



diminuer ces risques, il est conseillé de prendre le médicament en une seule prise immédiatement au moment du coucher (voir rubrique **PRÉCAUTIONS D'EMPLOI**).

LOT : 20E006
PER : 06 2024

PRENDRE STILNOX 10 mg, corr de se mettre dans les condi une durée de sommeil ininter et ne pas prendre une autre d. Chez certains sujets, ce médica réactions contraires à l'effet re cauchemars, agitation, nervos tension, modifications de la co comportements potentiellement envers soi-même ou son entou du comportement et des actes somnambulisme, conduite aut.

STILNOX 10MG
CP PEL SEC B20

P.P.V : 56DH60



118000 061465

0

e

complètement réveillé avec absence de souvenir au réveil). Si une ou plusieurs de ces réactions surviennent, contactez le plus rapidement possible votre médecin. Ce médicament 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 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 sévères** 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

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 et autres hypnotiques, y compris le zolpidem. Le lien de 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 pelliculé sécable.

Autres médicaments et STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez 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 (analgésiques narcotiques), • antiépileptiques, • 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 venlafaxine, 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 allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez

10-171810000M

Imp ADP
 (Imp ADP) (Imp ADP)

CIVASTINE®

Simvastatine

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même s'il présente les mêmes symptômes que les vôtres, 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, consultez votre médecin ou 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 15.

Composition du

Composition que

Simvastatine

Simvastatine

Simvastatine

Les autres comp

Excipients : lactose anhydre,

acide citrique anhydre, si

Liste des excipie

Classe pharmaco

Ce médicament est un hypolip

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 (LDL) et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, CIVASTINE® augmente le bon 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 médecin vous prescrit CIVASTINE® principalement de cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères.

Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut nuire au flux sanguin 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 se déposer 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 maladies cardiaques. Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolémiant pendant la prise de ce médicament.

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

- Un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisses dans le sang.
 - Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang. Vous pouvez également recevoir d'autres traitements.
 - Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez eu un infarctus du myocarde, d'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 vous prescrire CIVASTINE® d'un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin de votre traitement.

Posologie :

Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de vos autres médicaments. Toujours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous devez suivre un régime faisant baisser le cholestérol pendant le traitement par CIVASTINE®.

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 comme les résineux biliaires, vous devez prendre CIVASTINE® au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le chélateur.

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 à 80 mg par jour 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 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 débiter le traitement est de 10 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 40 mg par jour.

CIVASTINE

Simvastatine

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même s'il présente les mêmes symptômes que les vôtres, 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, consultez votre médecin ou 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 15.

Composition du

Composition que

Simvastatine

Simvastatine

Simvastatine

Les autres comp

Excipients : lactose anhydre,

acide citrique anhydre, si

Liste des excipie

Classe pharmaco

Ce médicament est un hypolip

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 (LDL) et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, CIVASTINE® augmente le bon 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 médecin vous prescrit CIVASTINE® principalement de cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères.

Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut nuire au flux sanguin 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 se déposer 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 maladies cardiaques. Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolémiant pendant la prise de ce médicament.

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

- Un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisses dans le sang.
 - Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang. Vous pouvez également recevoir d'autres traitements.
 - Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez eu un infarctus du myocarde, 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 recommander un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin de votre traitement.

Posologie :

Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de vos autres médicaments. Toujours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous devez suivre un régime faisant baisser le cholestérol pendant le traitement par CIVASTINE®.

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 comme les résineux biliaires, vous devez prendre CIVASTINE® au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le chélateur.

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 à 80 mg par jour 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 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 débiter le traitement est de 20 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 40 mg par jour.

CIVASTINE®

Simvastatine

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même s'il présente les mêmes symptômes que les vôtres, 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, consultez votre médecin ou 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 15.

Composition du

Composition que

Simvastatine

Simvastatine

Simvastatine

Les autres comp

Excipients : lactose anhydre,

acide citrique anhydre, si

Liste des excipie

Classe pharmaco

Ce médicament est un hypolip

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 (LDL) et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, CIVASTINE® augmente le bon 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 médecin vous prescrira CIVASTINE® principalement de cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères.

Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut nuire au flux sanguin 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 se déposer 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 maladies cardiaques. Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolémiant pendant la prise de ce médicament.

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

- Un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisses dans le sang.
 - Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang. Vous pouvez également recevoir d'autres traitements.
 - Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez eu un infarctus du myocarde, 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 recommander CIVASTINE® d'un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin de votre traitement.

Posologie :

Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de vos autres médicaments. Toujours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous devez suivre un régime faisant baisser le cholestérol pendant le traitement par CIVASTINE®.

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 comme les médicaments du type résineux, vous devez prendre CIVASTINE® au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le chélateur.

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 à 80 mg par jour 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 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

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même s'il présente les mêmes symptômes que les vôtres, 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, consultez votre médecin ou 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 15.

Composition du

Composition que

Simvastatine

Simvastatine

Simvastatine

Les autres comp

Excipients : lactose anhydre,

acide citrique anhydre, si

Liste des excipie

Classe pharmaco

Ce médicament est un hypolip

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 (LDL) et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, CIVASTINE® augmente le bon 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 médecin vous prescrira CIVASTINE® principalement de cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères.

Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut nuire au flux sanguin 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 se déposer 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 maladies cardiaques. Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolémiant pendant la prise de ce médicament.

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

- Un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisses dans le sang.
 - Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang. Vous pouvez également recevoir d'autres traitements.
 - Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez eu un infarctus du myocarde, 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 recommander CIVASTINE® d'un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin de votre traitement.

Posologie :

Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de vos autres médicaments. Toujours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous devez suivre un régime faisant baisser le cholestérol pendant le traitement par CIVASTINE®.

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 comme les résineux biliaires, vous devez prendre CIVASTINE® au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le chélateur.

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 à 80 mg par jour. **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 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

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même s'il présente les mêmes symptômes que les vôtres, 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, consultez votre médecin ou 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 15.

Composition du

Composition que

Simvastatine

Simvastatine

Simvastatine

Les autres comp

Excipients : lactose anhydre,

acide citrique anhydre, si

Liste des excipie

Classe pharmaco

Ce médicament est un hypolip

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 (LDL) et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, CIVASTINE® augmente le bon 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 médecin vous prescrit CIVASTINE® principalement de cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères.

Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut nuire au flux sanguin 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 se déposer 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 maladies cardiaques. Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolémiant pendant la prise de ce médicament.

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

- Un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisses dans le sang.
 - Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang. Vous pouvez également recevoir d'autres traitements.
 - Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez eu un infarctus du myocarde, 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 recommander CIVASTINE® d'un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin de votre traitement.

Posologie :

Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de vos autres médicaments. Toujours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous devez suivre un régime faisant baisser le cholestérol pendant le traitement par CIVASTINE®.

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 comme les résineux biliaires, vous devez prendre CIVASTINE® au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le chélateur.

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 à 80 mg par jour. **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 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 débiter 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 s'écabre ?

Posologie : La n'est pas possi
Dans tous les
votre médecin
Mode et voie d
Avez ce médi

LOT : 20E005
PER: 03 2022

TEMESTA 2,5MG
CP SEC B30

P.P.V : 29DH50



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 potassium.

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 s'écabre ?

Posologie : La n'est pas possi
Dans tous les
votre médecin
Mode et voie d
Avez ce médi

LOT : 20E005
PER: 03 2022

TEMESTA 2,5MG
CP SEC B30

P.P.V : 29DH50



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 potassium.

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 s'écabre ?

Posologie : La n'est pas possi
Dans tous les
votre médecin
Mode et voie c
Avaler ce médi

LOT : 20E005
PER: 03 2022

TEMESTA 2,5MG
CP SEC B30

P.P.V : 29DH50



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 potassium.

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 PRENDRE TEMESTA ?

Posologie : La prise doit être possible dans tous les cas de votre médecin. Mode et voie d'administration.

LOT : 20E005
PER: 03 2022

TEMESTA 2,5MG
CP SEC B30

P.P.V : 29DH50



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 potassium.

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 PRENDRE TEMESTA ?

Posologie : La prise doit se faire dans tous les cas sous la surveillance de votre médecin.
Mode et voie : Avaler ce médicament.

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 oubliée 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 potassium.

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.

LOT : 20E005
PER: 03 2022

TEMESTA 2,5MG
CP SEC B30

P.P.V : 29DH50



118000011576

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 PRENDRE TEMESTA ?

Posologie : La prise doit être possible dans tous les cas de votre médecin. Mode et voie d'administration.

LOT : 20E005
PER: 03 2022

TEMESTA 2,5MG
CP SEC B30

P.P.V : 29DH50



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 potassium.

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 PRENDRE TEMESTA ?

Posologie : La prise doit être possible dans tous les cas de votre médecin. Mode et voie d'administration.

LOT : 20E005
PER: 03 2022

TEMESTA 2,5MG
CP SEC B30

P.P.V : 29DH50



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 potassium.

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 PRENDRE TEMESTA ?

Posologie : La prise doit se faire dans tous les cas sous la surveillance de votre médecin.
Mode et voie : Avaler ce médicament.

LOT : 20E005
PER: 03 2022

TEMESTA 2,5MG
CP SEC B30

P.P.V : 29DH50



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 potassium.

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 s'écabre ?

Posologie : La n'est pas possi
Dans tous les
votre médecin
Mode et voie c
Avaler ce médi

LOT : 20E005
PER: 03 2022

TEMESTA 2,5MG
CP SEC B30

P.P.V : 29DH50



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 potassium.

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 PRENDRE TEMESTA ?

Posologie : La prise doit être possible dans tous les cas de votre médecin. Mode et voie d'administration.

LOT : 20E005
PER: 03 2022

TEMESTA 2,5MG
CP SEC B30

P.P.V : 29DH50



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 potassium.

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 s'écabre ?

Posologie : La n'est pas possi
Dans tous les
votre médecin
Mode et voie d
Avaler ce médi

LOT : 20E005
PER: 03 2022

TEMESTA 2,5MG
CP SEC B30

P.P.V : 29DH50



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 potassium.

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 s'écabre ?

Posologie : La n'est pas possi
Dans tous les
votre médecin
Mode et voie d
Avaliez ce médi

LOT : 20E005
PER: 03 2022

TEMESTA 2,5MG
CP SEC B30

P.P.V : 29DH50



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 potassium.

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 s'écabre ?

Posologie : La n'est pas possi
Dans tous les
votre médecin
Mode et voie d
Avaliez ce médi

LOT : 20E005
PER: 03 2022

TEMESTA 2,5MG
CP SEC B30

P.P.V : 29DHS0



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 potassium.

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.



Coralan® 5 mg
comprimés pelliculés
ivabradine

Coralan® 75 mg
comprimés

PPV-269DH00
CORALAN 75 mg
Boîte de 28 comprimés



MXG0056

Informations sur l'insuffisance cardiaque chronique :

L'insuffisance cardiaque chronique est une maladie cardiaque qui apparaît lorsque votre cœur n'arrive pas à pomper suffisamment de sang dans le reste de l'organisme. Les symptômes les plus fréquents sont des difficultés respiratoires, sensation de fatigue, fièvre et gonflement des chevilles.

Comment agit Coralan ?

Coralan agit principalement en réduisant la fréquence cardiaque de quelques battements par minute. Cela diminue le besoin du cœur en oxygène, particulièrement dans les situations au cours desquelles une crise d'angine de poitrine est susceptible de se produire. De cette manière, Coralan aide à éviter et à réduire le nombre de crises d'angine de poitrine. De plus, une fréquence cardiaque élevée affecte le bon fonctionnement du cœur et le pronostic vital chez les patients insuffisants cardiaques chroniques, l'action spécifique de l'ivabradine sur la fréquence cardiaque permet d'améliorer le fonctionnement cardiaque et le pronostic vital de ces patients.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORALAN ?

Ne prenez jamais Coralan :

- ▶ si vous êtes allergique à l'ivabradine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6) ;
- ▶ si votre fréquence cardiaque au repos avant le traitement est trop lente (inférieure à 70 pulsations par minute) ;
- ▶ si vous souffrez d'un choc cardiogénique (affectif) cardiaque nécessitant une hospitalisation) ;
- ▶ si vous souffrez d'un trouble du rythme cardiaque ;
- ▶ si vous venez de subir une attaque cardiaque ;
- ▶ si votre tension artérielle est très faible ;
- ▶ si vous souffrez d'un angor instable (une forme sévère dans laquelle la douleur dans la poitrine est très fréquente, avec ou sans effort) ;
- ▶ si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque récemment aggravée ;
- ▶ si votre fréquence cardiaque est exclusivement imposée par un pacemaker ;
- ▶ si vous souffrez d'une maladie grave du foie ;

QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?

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

Coralan (ivabradine) est un médicament pour le cœur utilisé dans :

- ▶ le traitement symptomatique de l'angor stable ou « angine de poitrine » (une maladie qui provoque des douleurs thoraciques) chez les adultes ayant une fréquence cardiaque supérieure ou égale à 70 battements par minute.
- ▶ Coralan est utilisé chez les patients adultes présentant une intolérance ou ne pouvant pas prendre de médicaments pour le cœur appelés bêta-bloquants.
- ▶ Coralan est également utilisé en association aux bêta-bloquants chez des patients adultes insuffisamment contrôlés par les bêta-bloquants.
- ▶ le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique chez l'adulte dont la fréquence cardiaque est trop élevée (supérieure ou égale à 75 battements par minute). L'ivabradine est utilisée en association au traitement standard comprenant les bêta-bloquants ou en cas de contre-indication ou d'intolérance aux bêta-bloquants.

Informations sur l'angor stable (communément appelé « angine de poitrine ») :

L'angor stable est une maladie cardiaque qui se manifeste lorsque le cœur ne reçoit pas suffisamment d'oxygène. Il apparaît généralement entre 40 et 50 ans. Le symptôme le plus fréquent de l'angor stable est une douleur ou une gêne dans la poitrine. L'angor stable se manifeste plus volontiers lorsque le cœur bat plus rapidement dans des situations telles qu'un effort physique, une émotion, une exposition au froid ou après un repas. Cette accélération du cœur peut provoquer une douleur dans la poitrine chez les personnes souffrant d'angor stable.



Coralan® 5 mg
comprimés pelliculés
ivabradine

Coralan® 75 mg
comprimés pelliculés
ivabradine



Informations sur l'insuffisance cardiaque chronique :

L'insuffisance cardiaque chronique est une maladie cardiaque qui apparaît lorsque votre cœur n'arrive pas à pomper suffisamment de sang dans le reste de l'organisme. Les symptômes les plus fréquents sont des difficultés respiratoires, sensation de fatigue, fièvre et gonflement des chevilles.

Comment agit Coralán ?

Coralan agit principalement en réduisant la fréquence cardiaque de quelques battements par minute. Cela diminue le besoin du cœur en oxygène, particulièrement dans les situations au cours desquelles une crise d'angine de poitrine est susceptible de se produire. De cette manière, Coralán aide à éviter et à réduire le nombre de crises d'angine de poitrine. De plus, une fréquence cardiaque élevée affecte le bon fonctionnement du cœur et le pronostic vital chez les patients insuffisants cardiaques chroniques, l'action spécifique de l'ivabradine sur la fréquence cardiaque permet d'améliorer le fonctionnement cardiaque et le pronostic vital de ces patients.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORALAN ?

Ne prenez jamais Coralán :

- ▶ si vous êtes allergique à l'ivabradine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6) ;
- ▶ si votre fréquence cardiaque au repos avant le traitement est trop lente (inférieure à 70 pulsations par minute) ;
- ▶ si vous souffrez d'un choc cardiogénique (affectif) cardiaque nécessitant une hospitalisation) ;
- ▶ si vous souffrez d'un trouble du rythme cardiaque ;
- ▶ si vous venez de subir une attaque cardiaque ;
- ▶ si votre tension artérielle est très faible ;
- ▶ si vous souffrez d'un angor instable (une forme sévère dans laquelle la douleur dans la poitrine est très fréquente, avec ou sans effort) ;
- ▶ si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque récemment aggravée ;
- ▶ si votre fréquence cardiaque est exclusivement imposée par un pacemaker ;
- ▶ si vous souffrez d'une maladie grave du foie ;

QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?

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

Coralan (ivabradine) est un médicament pour le cœur utilisé dans :

- ▶ le traitement symptomatique de l'angor stable ou « angine de poitrine » (une maladie qui provoque des douleurs thoraciques) chez les adultes ayant une fréquence cardiaque supérieure ou égale à 70 battements par minute.
- ▶ Coralán est utilisé chez les patients adultes présentant une intolérance ou ne pouvant pas prendre de médicaments pour le cœur appelés bêta-bloquants.
- ▶ Coralán est également utilisé en association aux bêta-bloquants chez des patients adultes insuffisamment contrôlés par les bêta-bloquants.
- ▶ le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique chez l'adulte dont la fréquence cardiaque est trop élevée (supérieure ou égale à 75 battements par minute). L'ivabradine est utilisée en association au traitement standard comprenant les bêta-bloquants ou en cas de contre-indication ou d'intolérance aux bêta-bloquants.

Informations sur l'angor stable (communément appelé « angine de poitrine ») :

L'angor stable est une maladie cardiaque qui se manifeste lorsque le cœur ne reçoit pas suffisamment d'oxygène. Il apparaît généralement entre 40 et 50 ans. Le symptôme le plus fréquent de l'angor stable est une douleur ou une gêne dans la poitrine. L'angor stable se manifeste plus volontiers lorsque le cœur bat plus rapidement dans des situations telles qu'un effort physique, une émotion, une exposition au froid ou après un repas. Cette accélération du cœur peut provoquer une douleur dans la poitrine chez les personnes souffrant d'angor stable.



Coralan® 5 mg
comprimés pelliculés
ivabradine

Coralan® 75 mg
comprimés

PPV-269DH00
CORALAN 75 mg
Boîte de 28 comprimés



MXG0056

Informations sur l'insuffisance cardiaque chronique :

L'insuffisance cardiaque chronique est une maladie cardiaque qui apparaît lorsque votre cœur n'arrive pas à pomper suffisamment de sang dans le reste de l'organisme. Les symptômes les plus fréquents sont des difficultés respiratoires, sensation de fatigue, fièvre et gonflement des chevilles.

Comment agit Coralan ?

Coralan agit principalement en réduisant la fréquence cardiaque de quelques battements par minute. Cela diminue le besoin du cœur en oxygène, particulièrement dans les situations au cours desquelles une crise d'angine de poitrine est susceptible de se produire. De cette manière, Coralan aide à éviter et à réduire le nombre de crises d'angine de poitrine. De plus, une fréquence cardiaque élevée affecte le bon fonctionnement du cœur et le pronostic vital chez les patients insuffisants cardiaques chroniques, l'action spécifique de l'ivabradine sur la fréquence cardiaque permet d'améliorer le fonctionnement cardiaque et le pronostic vital de ces patients.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORALAN ?

Ne prenez jamais Coralan :

- ▶ si vous êtes allergique à l'ivabradine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6) ;
- ▶ si votre fréquence cardiaque au repos avant le traitement est trop lente (inférieure à 70 pulsations par minute) ;
- ▶ si vous souffrez d'un choc cardiogénique (affectif) cardiaque nécessitant une hospitalisation) ;
- ▶ si vous souffrez d'un trouble du rythme cardiaque ;
- ▶ si vous venez de subir une attaque cardiaque ;
- ▶ si votre tension artérielle est très faible ;
- ▶ si vous souffrez d'un angor instable (une forme sévère dans laquelle la douleur dans la poitrine est très fréquente, avec ou sans effort) ;
- ▶ si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque récemment aggravée ;
- ▶ si votre fréquence cardiaque est exclusivement imposée par un pacemaker ;
- ▶ si vous souffrez d'une maladie grave du foie ;

QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?

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

Coralan (ivabradine) est un médicament pour le cœur utilisé dans :

- ▶ le traitement symptomatique de l'angor stable ou « angine de poitrine » (une maladie qui provoque des douleurs thoraciques) chez les adultes ayant une fréquence cardiaque supérieure ou égale à 70 battements par minute.
- ▶ Coralan est utilisé chez les patients adultes présentant une intolérance ou ne pouvant pas prendre de médicaments pour le cœur appelés bêta-bloquants.

Coralan est également utilisé en association aux bêta-bloquants chez des patients adultes insuffisamment contrôlés par les bêta-bloquants.

Informations sur l'angor stable (communément appelé

« angine de poitrine ») : L'angor stable est une maladie cardiaque qui se manifeste lorsque le cœur ne reçoit pas suffisamment d'oxygène. Il apparaît généralement entre 40 et 50 ans. Le symptôme le plus fréquent de l'angor stable est une douleur ou une gêne dans la poitrine. L'angor stable se manifeste plus volontiers lorsque le cœur bat plus rapidement dans des situations telles qu'un effort physique, une émotion, une exposition au froid ou après un repas. Cette accélération du cœur peut provoquer une douleur dans la poitrine chez les personnes souffrant d'angor stable.



Coralan® 5 mg
comprimés pelliculés
ivabradine

Coralan® 75 mg
comprimés

PPV-269DH00
CORALAN 75 mg
Boîte de 28 comprimés



MXG0056

Informations sur l'insuffisance cardiaque chronique :

L'insuffisance cardiaque chronique est une maladie cardiaque qui apparaît lorsque votre cœur n'arrive pas à pomper suffisamment de sang dans le reste de l'organisme. Les symptômes les plus fréquents sont des difficultés respiratoires, sensation de fatigue, fièvre et gonflement des chevilles.

Comment agit Coralan ?

Coralan agit principalement en réduisant la fréquence cardiaque de quelques battements par minute. Cela diminue le besoin du cœur en oxygène, particulièrement dans les situations au cours desquelles une crise d'angine de poitrine est susceptible de se produire. De cette manière, Coralan aide à éviter et à réduire le nombre de crises d'angine de poitrine. De plus, une fréquence cardiaque élevée affecte le bon fonctionnement du cœur et le pronostic vital chez les patients insuffisants cardiaques chroniques, l'action spécifique de l'ivabradine sur la fréquence cardiaque permet d'améliorer le fonctionnement cardiaque et le pronostic vital de ces patients.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORALAN ?

Ne prenez jamais Coralan :

- ▶ si vous êtes allergique à l'ivabradine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6) ;
- ▶ si votre fréquence cardiaque au repos avant le traitement est trop lente (inférieure à 70 pulsations par minute) ;
- ▶ si vous souffrez d'un choc cardiogénique (affectif) cardiaque nécessitant une hospitalisation) ;
- ▶ si vous souffrez d'un trouble du rythme cardiaque ;
- ▶ si vous venez de subir une attaque cardiaque ;
- ▶ si votre tension artérielle est très faible ;
- ▶ si vous souffrez d'un angor instable (une forme sévère dans laquelle la douleur dans la poitrine est très fréquente, avec ou sans effort) ;
- ▶ si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque récemment aggravée ;
- ▶ si votre fréquence cardiaque est exclusivement imposée par un pacemaker ;
- ▶ si vous souffrez d'une maladie grave du foie ;

QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?

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

Coralan (ivabradine) est un médicament pour le cœur utilisé dans :

- ▶ le traitement symptomatique de l'angor stable ou « angine de poitrine » (une maladie qui provoque des douleurs thoraciques) chez les adultes ayant une fréquence cardiaque supérieure ou égale à 70 battements par minute.
- ▶ Coralan est utilisé chez les patients adultes présentant une intolérance ou ne pouvant pas prendre de médicaments pour le cœur appelés bêta-bloquants.

Coralan est également utilisé en association aux bêta-bloquants chez des patients adultes insuffisamment contrôlés par les bêta-bloquants.

Informations sur l'angor stable (communément appelé

« angine de poitrine ») : L'angor stable est une maladie cardiaque qui se manifeste lorsque le cœur ne reçoit pas suffisamment d'oxygène. Il apparaît généralement entre 40 et 50 ans. Le symptôme le plus fréquent de l'angor stable est une douleur ou une gêne dans la poitrine. L'angor stable se manifeste plus volontiers lorsque le cœur bat plus rapidement dans des situations telles qu'un effort physique, une émotion, une exposition au froid ou après un repas. Cette accélération du cœur peut provoquer une douleur dans la poitrine chez les personnes souffrant d'angor stable.

MERCK**CARDENSIEL®**

Com

C

Cardensiel 2,5mg B30

PPV: 50, 70 DH

**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 UTILISÉ ?**Classe pharmacothérapeutique**

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

Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants 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 À CONNAÎTRE 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 car CARDENSIEL

MERCK**CARDENSIEL®**

Com

C

Cardensiel 2,5mg B30

PPV: 50, 70 DH

**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 UTILISÉ ?**Classe pharmacothérapeutique**

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

Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants 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 À CONNAÎTRE 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 régionale car CARDENSIEL

favorise

MERCK**CARDENSIEL®**Com
C

Cardensiel 2,5mg B30

PPV: 50, 70 DH



7862160238

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 UTILISÉ ?**Classe pharmacothérapeutique**

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

Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants 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 À CONNAÎTRE 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 car CARDENSIEL

MERCK**CARDENSIEL®**

Com

C

Cardensiel 2,5mg B30

PPV: 50, 70 DH

**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 UTILISÉ ?**Classe pharmacothérapeutique**

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

Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants 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 À CONNAÎTRE 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 car CARDENSIEL

favorise