

Dr.H.ARBOUNI

د.ه.غربوني

PHARMACIE REGHAY
Médecin Généraliste

Echographie

الفحص بالصدى

Suivi de la grossesse

متابعة الحمل

Electro-cardiogramme

تخطيط القلب

HTA et Diabète

أمراض الضغط والسكري

Bouzniqa, le 02/08/2011 بوزنيقة، في

Mme H. Bouzniqa Nai -

18/08/2011

1) Suliat

16/08/2011

2) linax.

13/08/2011

3) Arcoxia

13/08/2011

4) Achatlerv

13/08/2011

prob 03 mois

1 qx 2/j prob 20jns

1 qx 07jns

1 g x 3/j x 10jns

PHARMACIE REGHAY ARBOUNI
LOTISSEMENT GHITA N°8 IMM AL FATHA
BOUZNICA, BEN SLIMANE
TÉL/FAX: 05 37 74 56 43
1er étage 1086 Hay Riad

PHARMACIE REGHAY
LOTISSEMENT GHITA N°8 IMM AL FATHA
BOUZNICA, BEN SLIMANE
TÉL/FAX: 05 37 74 56 43
1086 الطابق الأول، بوزنيقة 1086

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
21/08/21	1	c	120,00	Dr. H. RAJ BOUZNIKA Médecin généraliste INPE : 06118627 1er Etage 1086 Hay Riad Bouznika

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
HARMACHEF LOTISSEMENT CHITA N°8 BOUZIRKA BEN SLIMANE TEL./FAX: 05 37 44 56 43	03/08/2021	801,15

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

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

ditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.

Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.

La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.

L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.

En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

macie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

ologie 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.

que :

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

ducation :

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.

aire :

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.

die et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

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

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 4255

Société : Royal air maroc

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : TAWFIK Ahmed

Date de naissance : 01-01-1949

Adresse : Hay Bourjikha 1 N° 81 app 13 Bouznika

Tél. : 06 78 41 11 17

Total des frais engagés : 170,00 + 50,10 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. H. ARBOUNI
Médecin généraliste
INPE : 061189627
1er Etage 1086 Hay Riad
Bouznika

Date de consultation : 03/08/2021

Nom et prénom du malade : Tawfiq Naima Age : 01-01-83

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : HTA + DT + Arthralgie + colopathie

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 : Bouznika Le : 03/08/2021

Signature de l'adhérent(e) : 



ce a day, increased to a maximum of 90 mg once a day if needed.

acute painful period.

nce a day which should only be used for the acute painful period, limited

ce daily, limited to a maximum of 3 days treatment.

should not take more than 60 mg a day.

you should not take more than **30 mg a day**.

by children or adolescents under 16 years of age.

lderly patients. As with other medicines, caution should be exercised

once a day. ARCOXIA can be taken with or without food.

child

the doctor recommends. If you do take too many
attention immediately.

Notice : Information de l'utilisateur

Arcoxia 120 mg
7 comprimés
P.P.V: 134,50 DH

Distribué par MSD Maroc
AMM 448/16DMP/21/NTO



ARCOXIA® 30 mg, comprimés
ARCOXIA® 60 mg, comprimés
ARCOXIA® 90 mg, comprimés
ARCOXIA® 120 mg, comprimés
Etoricoxib

Maintenez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Il contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à une autre personne, même si elle présente des symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre pharmacien. Cet effet indésirable s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Dans cette notice :

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

1. Qu'est-ce que ARCOXIA et dans quel cas est-il utilisé

soft rose

chez les patients présentant un antécédent de cancer de la peau.

tre médecin.

et chez l'adolescent de moins de 18 ans.

plus à la même dose que celle utilisée pour les autres adultes et de Amiodipine, Valsartan et Hydrochlorothiazide. Les patients âgés, et/ou Hydrochlorothiazide (10 mg/320 mg/25 mg), ils devront faire de l'ionogramme sanguin.

ments : ou après récenement pris ou pourrez prendre tout autre médicament, gements et/ou prendre d'autre précautions. Il se peut, dans certains cas, us important si vous utilisez l'un des médicaments énumérés ci-dessous

[pression] ; potassium dans votre sang. Ceux-ci comprennent des suppléments médicaments épargeurs de potassium et de l'épargne. « Ne prenez jamais SULIAT HCT » et « Mises en garde spéciales et

s administrés aux patients ayant une intervention chirurgicale et son, utilisé également pour traiter ou prévenir certaines maladies

differents types de troubles tels que les crampes intestinales, les

pour traiter l'épilepsie et les troubles bipolaires (ex: Carbamazépine,

ances utilisées principalement dans le traitement des taux élevés de

de cholestérol) ;

pour prévenir le rejet d'organe ou utilisé dans d'autres circonstances,

ncers), tels que le Méthotrexate ou le Cyclophosphamide;

dis pour traiter les problèmes cardiaques) ;

examen d'imagerie) ;

étiques oraux tels que la Metformine ou les insulines) ;

l'alloprionol ;

(beta-bloquants, Diazoxide) ;

« rythme cardiaque irrégulier) tels que les antiarythmiques

ains antipsychotiques ;

le sang, tels que les antidépresseurs, les antipsychotiques et les

le sang, tels que les diurétiques (médicaments faisant uriner), les

que l'adrénaline ou la noradrénaline ;

Neprinavir) ;

tracazone) ;

l'inflammation de l'œsophage (Carbénazolone) ;

en, particulièrement les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), la Cox-2) ;

chement des muscles utilisés au cours des opérations) ;

appelées « vasodilatateurs » ;

Méthyldopa) ;

ature corporelle) ;

consommés par les personnes à qui SULIAT HCT a été prescrit. Ceci peuvent conduire à une augmentation des taux sanguins de la

un imprévu de l'effet thérapeutique de SULIAT HCT. Avant de voquer une diminution plus importante de votre tension artérielle

usement.

ternatives

ble de devenir) enceinte.

ndre SULIAT HCT avant d'être enceinte ou dès que vous apprenez

médicamente à la place de SULIAT HCT.

être pris lorsque vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela

mois de grossesse.

mencer à allaiter. SULIAT HCT est déconseillé chez les femmes qui

souhaitiez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou

prendre tout médicament.

chines

oncience, des nausées ou des maux de tête. Si vous présentez ces

ou de machines.

patients contrôlent leur apport en sodium.

indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou

ministration et Durée du traitement

née chaque jour, en général le matin.

ue jour, de préférence le matin.

Ne prenez pas SULIAT HCT avec du pamplemousse ou du jus de

pourra vous proposer une dose plus forte ou plus faible.

, parlez-en immédiatement à votre médecin. Des soins médicaux

ez et prenez ensuite la dose suivante au moment habituel. Si le

comprimé suivant au moment habituel.

pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

ent, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre

pharmacien.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre SULIAT HCT, comprimé :

- L'anxiété ou votre traitement par SULIAT HCT peut entraîner une aggravation de votre maladie.

- N'arrêtez pas votre traitement sauf avis contraire de votre médecin.

4- QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Comme pour toute association contenant trois substances actives, des effets indésirables associés à chaque composant individuel peuvent être exclus. Les effets indésirables rapportés avec SULIAT HCT ou une de ses trois substances actives (Amiodipine, Valsartan et Hydrochlorothiazide) sont listés ci-dessous et peuvent survenir avec l'utilisation de SULIAT HCT.

Certains effets indésirables peuvent être graves et nécessitent une prise en charge médicale immédiate. Consultez un médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables graves suivants après la prise de ce médicament :

Effets indésirables fréquents (affectant moins d'une personne sur 10) :

- Sensations vertigineuses ;

- Pression artérielle basse (sensation d'évanouissement, étourdissements, perte de conscience soudaine).

Effets indésirables peu fréquents (affectant moins d'une personne sur 100) :

- Diminution importante du débit urinaire (diminution de la fonction rénale).

Autres effets indésirables possibles :

Effets indésirables très fréquents (affectant plus d'une personne sur 10) :

- Taux faible de potassium dans le sang ;

- Augmentation du taux de lipides dans le sang ;

Effets indésirables fréquents (affectant moins d'une personne sur 10) :

Somnolence ; Palpitations (conscience de vos battements cardiaques) ; Bouffées vasomotrices ; Gonflement des chevilles (œdème) ; Douleur abdominale ; Gêne gastrique après un repas. Fatigue ; Maux de tête ; Besoin fréquent d'uriner ; Taux élevé d'acide urique dans le sang ; Taux faible de magnésium dans le sang ; Taux faible de sodium dans le sang ; Sensations vertigineuses, événoulements lors du passage de la position assise à debout ; Diminution de l'appétit ;

Nausées et vomissements ; Eruption accompagnée de démangeaisons et autres formes d'éruptions ; Incapacité à obtenir ou à maintenir une érection.

Effets indésirables peu fréquents (affectant jusqu'à une personne sur 100) :

Fréquence cardiaque rapide ; Vertiges rotatifs ; Troubles de la vision ; Gêne gastrique ; Douleurs thoraciques ; Élevation des taux d'azote urique, de créatinine et d'acide urique dans le sang ; Taux élevé de calcium, de graisses ou de sodium dans le sang ; Diminution du taux de potassium dans le sang ; Mauvaise haleine ; Diarrhées ; Bouche sèche ; Prise de poids. Perte d'appétit ; Anomalies du goût ; Douleur dans les doigts ; Gonflements articulaires ; Crampes/faiblesses/douleur musculaires ; Douleurs dans les membres ; Incapacité à se tenir debout ou à marcher normalement ; Faiblesses ; Anomalies de la coordination ; Sensations vertigineuses en passant en position debout ou après un effort ; Manque d'énergie ; Troubles du sommeil ; Sensations de picotements ou d'engourdissement ; Neuropathie ;

- Perte de conscience temporaire subite ; Baisse de la tension artérielle en se levant ; Toux ; Essoufflement ; Irritation de la gorge ; Transpiration excessive ; Démangeaisons ; Gonflement, rougeur et douleur du long de l'aine veineuse ; Rougissement de la peau ; Tremblements ; Changement de l'humeur ; Anxiété ; Dépression ; Insomnie ; Anomalie du goût ; Évanouissements ; Perte de la sensation de douleur ; Troubles visuels ; Troubles de l'audition ; Eternuements et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la « muqueuse du nez (rhinitis) ; Modifications du transit intestinal ; Indigestion ; Chute des cheveux ; Démangeaisons cutanées ; Changement de coloration de la peau ; Difficultés pour uriner ; Augmentation des envies d'uriner la nuit ; Augmentation du nombre de mictions ; Gêne ou augmentation des selles chez l'homme ; Douleur ; Malaise ; Diminution du poids.

Effets indésirables rares (affectant jusqu'à une personne sur 1000) :

Baisse anormale du taux des plaquettes (thrombopénie parfois avec purpura) ; Augmentation du taux sanguin (hyperglycémie) ; Aggravation du diabète ; Dépression ; Troubles de sommeil (insomnie) ; Sensations vertigineuses ; Troubles du sens du toucher (fourmillement, picotement, engourdissement) ; Troubles des battements du cœur (Arythmie) ; Douleurs abdominales ; Diarrhée ; Jaunisse (ictère, choléstase intrahépatique) ; Sensibilité à la lumière ; Insuffisance rénale et altération de la fonction rénale ; Présence du glucose dans les urines (glycosurie).

Effets indésirables très rares (affectant jusqu'à une personne sur 10 000) :

- Destruction des globules rouges et diminution d'hémoglobine (Anémie hémolytique) ; Diminution du taux de leucocytes (leucopénie) ; Diminution du taux du chlore sanguin (acidose hypochlorémique) ; Augmentation du tonus musculaire (hypertonie) ; Affection du système nerveux (Neuropathie) ; Infarctus du myocarde ; Inflammation des parois des vaisseaux sanguins (Vascularite) ; Insuffisance respiratoire aiguë, accumulation de liquide dans les alvéoles pulmonaires ; Inflammation de la paroi de l'estomac ; Epaisissement anormal des gencives ; Inflammation du pancréas ; Inflammation du foie ; Desquamation de la peau ; Syndrome de Stevens Johnson.

- Gonflement (œdème) rapide de la peau, des muqueuses et des tissus sous-muqueux (Œdème de Quincké)

Risque accru de cancer de la peau non-mélanome (carcinome basocellulaire, carcinome épidermoïde) suite à l'exposition à des doses cumulatives croissantes d'hydrochlorothiazide (HCTZ) :

- Les patients qui prennent l'HCTZ seul ou en association avec d'autres médicaments doivent être informés de ce risque et de la nécessité de vérifier régulièrement l'état de leur peau afin de détecter toute nouvelle lésion ou modification de lésion existante et à de signaler toute lésion cutanée suspecte.

- Les lésions cutanées suspectées doivent être examinées. Le recours à la biopsie peut être nécessaire pour le diagnostic histologique.

- Afin de réduire le risque de cancer de la peau, il sera conseillé aux patients de limiter l'exposition au soleil et aux rayons UV et d'avoir une protection adéquate en cas d'exposition solaire ;

- L'utilisation d'HCTZ doit aussi être réexamnée avec attention chez les patients présentant un antécédent de cancer de la peau.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou, votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

5- COMMENT CONSERVER SULIAT HCT ?

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

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte et sur le blister. (La date d'expiration fait référence au dernier jour de ce mois).

A conserver dans l'emballage d'origine, à une température ne dépassant pas 25°C et à l'abri de l'humidité.

Ne jetez aucun medicament au tout-à-l'égoût, ni avec les ordures ménagères.

Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6- INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Quel contient SULIAT HCT ?

Composition qualitative et quantitative en substances actives par comprimé pelliculé :

SULIAT HCT 160 mg/20 mg/12,5 mg

Valsartan 160 mg

Amiodipine 5 mg

Hydrochlorothiazide 12,5 mg

SULIAT HCT 160 mg/10 mg/12,5 mg

Valsartan 160 mg

Amiodipine 10 mg

Hydrochlorothiazide 12,5 mg

SULIAT HCT 160 mg/10 mg/25 mg

Valsartan 160 mg

Amiodipine 10 mg

Hydrochlorothiazide 25 mg

Composition qualitative en excipients:

Crospovidone type A, Aerosil 200, Talc, Stéarate de Magnésium, Cellulose microcristalline, Sheffcoat jaune L30672290, Sheffcoat rose L30672289, Sheffcoat jaune L30672251, Sheffcoat orange L30672288.

Nom et adresse de l'EPI titulaire de l'AMM au Maroc :

Laboratoires AFRIC-PHAR

Zone Industrielle, Ouest Aïn Harrouda,

Route Régionale N° 322 (ex R.S.111)

Km 12.400 Aïn Harrouda

28 630 Mohammédia

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée

Novembre 2018

Conditions de prescription et de délivrance.

Tableau A.

Informations réservées aux professionnels de santé

Sans objet

nez et prenez ensuite la dose suivante au moment habituel. Si le

comprimé suivant au moment habituel.

pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

ent, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre

14 & 28 et 56 lorothiazide

ne médication car elle contient des informations

ou à votre pharmacien.
autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les
tableau non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre

501313 a

1- QU'EST-CE QU'UN MÉDICAMENT ?

Classe pharmaco-thérapeutique :

Code ATC : C09DX01

Les comprimés de SULIAT HCT contiennent trois substances actives : Valsartan, Amlodipine et Hydrochlorothiazide. Toutes ces substances contribuent au contrôle de la tension artérielle lorsque celle-ci est trop élevée.

- L'Amlodipine appartient à un groupe de substances appelées « inhibiteurs calciques ».

L'Amlodipine empêche le calcium de traverser la paroi des vaisseaux sanguins, ce qui empêche les vaisseaux sanguins de se rétrécir.

- Le Valsartan appartient à un groupe de substances appelées « antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II ». L'angiotensine II est produite par le corps et elle provoque le rétrécissement des vaisseaux sanguins, avec pour conséquence une augmentation de la tension artérielle. Le Valsartan agit en bloquant l'effet de l'angiotensine II.

- L'Hydrochlorothiazide appartient à une classe de médicaments appelés « diurétiques thiazidiques ». L'Hydrochlorothiazide augmente le débit urinaire, ce qui fait également baisser la pression artérielle.

Du fait de ces trois mécanismes, les vaisseaux sanguins se relâchent et la tension artérielle diminue.

Indications thérapeutiques :

SULIAT HCT est utilisé pour traiter l'hypertension artérielle chez les patients adultes dont la pression artérielle est déjà contrôlée par la prise d'Amlodipine, du Valsartan et d'Hydrochlorothiazide et qui peuvent bénéficier de la prise d'un seul comprimé contenant les trois substances.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SULIAT HCT ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Contre - indications :

Ne prenez jamais SULIAT HCT, comprimés pelliculés, en cas de :

- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois. (Il est également recommandé d'éviter de prendre SULIAT HCT en début de grossesse).

- Si vous êtes allergique à l'Amlodipine ou à tout autre inhibiteur calcique, au Valsartan, à l'Hydrochlorothiazide, aux dérivés sulfamidés (des médicaments utilisés pour traiter les infections pulmonaires ou urinaires) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

- Si vous êtes diabétique ou vous avez une insuffisance rénale ($\text{eGFR} < 60 \text{ ml/min}/1,73 \text{ m}^2$) et vous prenez SULIAT HCT® en association avec des médicaments contenant de l'aliskiren.

- Si vous pensez que vous pouvez être allergique, ne prenez pas SULIAT HCT et parlez-en à votre médecin.

- Si vous avez une maladie du foie, une destruction des petits canaux biliaires dans le foie (cirrhose biliaire) entraînant une accumulation de bile dans le foie (cholestase).

- Si vous avez de graves problèmes rénaux ou si vous êtes sous dialyse.

- Si vous êtes incapable d'uriner (anurie).

- Si votre taux sanguin de potassium ou de sodium est trop bas malgré un traitement pour augmenter les taux sanguins de potassium ou de sodium.

- Si votre taux sanguin de calcium est trop élevé malgré un traitement pour réduire les taux sanguins de calcium.

- Si vous souffrez de crises de goutte (cristaux d'acide urique dans les articulations).

- Si vous présentez une rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).

- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

- Si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant d'aliskiren pour diminuer la pression artérielle.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Forêt d'interactions avec SULIAT HCT :

- Si votre taux sanguin de potassium ou de magnésium est bas (avec ou sans symptômes tels que faiblesse musculaire, spasmes musculaires, rythme cardiaque anormal).

- Si votre taux sanguin de sodium est bas (avec ou sans symptômes tels que fatigue, confusion, contractions musculaires, convulsions).

- Si votre taux sanguin de calcium est élevé (avec ou sans symptômes tels que nausées, vomissements, constipation, maux d'estomac, nausées fréquentes, soif, faiblesse et contractions musculaires).

- Si vous avez des problèmes rénaux, si vous avez eu une greffe de rein ou si vous étiez informé que vous avez un rétrécissement de vos artères rénales.

- Si vous avez des problèmes hépatiques.

- Si vous avez ou si vous avez eu une insuffisance cardiaque ou une maladie coronarienne, en particulier s'il vous a été prescrit la dose maximale d'Amlodipine/Valsartan/Hydrochlorothiazide (10 mg/320 mg/25 mg).

- Si vous avez présenté une crise cardiaque. Suivez attentivement les instructions de votre médecin pour la dose initiale. Votre médecin peut aussi vérifier votre fonction rénale.

- Si votre médecin vous a informé que vous avez un rétrécissement des valves du cœur (appelé « sténose aortique ou mitrale ») ou que l'épaisseur de votre muscle cardiaque est augmentée de manière anormale (ce que l'on appelle une « cardiomyopathie hypertrophique obstructive »).

- Si vous souffrez d'hyperaldostéronisme. Il s'agit d'une maladie dans laquelle les glandes surrenales fabriquent une quantité trop importante d'hormone aldostéron. L'utilisation de SULIAT HCT est déconseillée si vous êtes dans cette situation.

- Si vous souffrez d'une maladie appelée lupus érythématoïde disséminé (appelée également « lupus » ou « LED »).

- Si vous êtes diabétique (taux de sucre élevé dans le sang).

- Si votre taux sanguin de cholestérol ou de triglycérides est élevé.

- Si vous présentez des réactions cutanées telles qu'une éruption après une exposition au soleil.

- Si vous avez développé une réaction allergique à d'autres médicaments antihypertenseurs ou à des diurétiques (des médicaments utilisés pour augmenter la quantité d'urine produite), en particulier si vous souffrez d'asthme et d'allergies.

- Si vous êtes malade (vomissements ou diarrhée).

- Si vous avez présenté des gonflements, en particulier du visage et de la gorge, lors de la prise d'autres médicaments (y compris les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine).

Si ces symptômes surviennent, arrêtez de prendre SULIAT HCT et contactez votre médecin immédiatement. Vous ne devez jamais reprendre SULIAT HCT.

- En cas de sensations vertigineuses et/ou d'évanouissements pendant le traitement par SULIAT HCT, prévenez votre médecin le plus rapidement possible.

- Si vous ressentez une baisse de la vision ou une douleur dans l'œil. Ce pourrait être les symptômes d'une augmentation de la pression dans votre œil pouvant survenir dans les heures voires dans la semaine qui suivent la prise de SULIAT HCT. Ceci peut entraîner des troubles de la vision permanentes, en l'absence de traitement.

- Si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :

- Un « inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC) » (par exemple Enalapril, Lisinopril, Ramipril), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.

- Aliskiren.

- Votre médecin pourra surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle, et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang.

Risque accru de cancer de la peau - non-mélanome (carcinome basocellulaire, carcinome épidermoïde) suite à l'exposition à des doses cumulatives croissantes d'hydrochlorothiazide (HCTZ) :

- Les patients qui prennent l'HCTZ seul ou en association avec d'autres médicaments doivent être informés de ce risque et de la nécessité de vérifier régulièrement l'état de leur peau afin de détecter toute nouvelle lésion ou modification de lésion existante et à de signaler toute lésion cutanée suspecte ;

- Les lésions cutanées suspectes doivent être examinées. Le recours à la biopsie peut être nécessaire pour le diagnostic histologique ;

- Afin de réduire le risque de cancer de la peau, il sera conseillé aux patients de limiter l'exposition au soleil et aux rayons UV et d'avoir

une protection adéquate en cas d'exposition solaire ;

- L'utilisation d'HCTZ doit aussi être réservée avec attention.

Si vous êtes dans l'une des situations ci-dessous, parlez-en à vos enfants et adolescents

L'utilisation de SULIAT HCT n'est pas recommandée chez l'enfant.

Sujets âgés (à partir de 65 ans)

SULIAT HCT peut être utilisé par les personnes âgées de 65 ans ou plus, mais de façon identique à la prise actuelle des 3 substances appétentes notamment ceux prenant la dose maximale d'Amlodipine/Valsartan régulièrement leur pression artérielle, leur fonction rénale.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise de SULIAT HCT, comprimés pelliculés, avec d'autres médicaments

Veuillez informer votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez :

Votre médecin pourraient avoir besoin de modifier la dose de vos médicaments que vous deviez arrêter l'un de ces médicaments. Ceci est d'autant

plus vrai si vous prenez plusieurs médicaments.

Ne prenez pas SULIAT HCT avec :

- Le lithium (un médicament utilisé pour traiter certains types de dépressions).

- Les médicaments ou substances qui augmentent la quantité de potassium dans le sang (hypertoniques ou des substituts de sel contenant du potassium, diurétiques, etc.).

- Les IEC ou l'aliskiren (voir aussi les informations dans les rubriques d'interactions).

Faites attention en cas d'association avec :

- L'alcool, les somnifères et les anesthésiques (des médicaments d'autres procédures) ;

- L'amantadine (un médicament utilisé dans la maladie de Parkinson, causées par des virus) ;

- Les anticholinergiques (des médicaments utilisés pour traiter les spasmes de la vessie, l'asthme, le mal des transports, les spasmes de l'anesthésie) ;

- Les médicaments anti-épileptiques et thymo-épileptiques (Valproate, Phénobarbital, Phénytoïne, Fosphénitoïne, Primidon) ;

- La Cholestyramine, le Colestipol ou d'autres résines (des substances lipides dans le sang) ;

- Simvastatine (un médicament utilisé pour contrôler des taux élevés de cholestérol) ;

- La Ciclosporine (un médicament utilisé en cas de greffe d'organes, par exemple la polyarthrite rhumatoïde ou la dermatite atopique) ;

- Les médicaments cytostatiques (utilisés dans le traitement des cancers) ;

- La Digoxine ou d'autres glycosides digitaux (médicaments Vérapamil, Diltiazem [médicaments à visée cardiaque]) ;

- Les produits de contraste iodés (agents utilisés dans le cadre d'examens de radiologie) ;

- Les médicaments utilisés dans le traitement du diabète (antidiabétiques) ;

- Les médicaments utilisés pour augmenter le taux de sodium dans le sang (certaines pilules) ;

- Les médicaments pouvant augmenter le taux de sucre dans le sang (insuline, médicaments hypoglycémiant) ;

- Les médicaments utilisés pour diminuer les « torsades de pointes » (médicaments utilisés pour traiter les problèmes cardiaques) ;

- Les médicaments pouvant réduire le taux de sodium dans le sang (certaines pilules) ;

- Les médicaments pouvant réduire le taux de potassium dans le sang (corticoïdes, l'Amphotéricine ou la Pénicilline G) ;

- Les médicaments utilisés pour augmenter la tension artérielle (certaines pilules) ;

- Les médicaments utilisés dans le HIV/SIDA (ex: Ritonavir, Indinavir) ;

- Médicaments utilisés pour traiter des mycoses (ex: Kétoconazole) ;

- Les médicaments utilisés dans le traitement des ulcérations et des ulcères (ex: les inhibiteurs de la pompe à protons) ;

- Les décontractants musculaires (médicaments comme la Diazépame) ;

- La Trinitrine/Nitroglycérine et autres nitrates ou autres substances vasodilatrices (ex: les nitrates) ;

- Les autres médicaments utilisés pour traiter l'hypertension (ex: la Rivotril) ;

- Le Milperol, (utilisé par exemple pour traiter la tuberculose) ;

- Dantrolène (utilisé pour traiter les anomalies graves de température) ;

- La Vitamine D et les sels de calcium.

Interactions avec les aliments et les boissons

SULIAT HCT avec des aliments, boissons et de l'alcool :

Le pamphletoise et le jus de pamphletoise ne doivent pas être dilués avec de l'eau car le pamphletoise et le jus de pamphletoise contiennent de l'alcool, pouvant induire une augmentation de consommation de l'alcool, parlez-en à votre médecin. L'alcool peut et/ou augmenter la possibilité de sensation vertigineuse ou d'évanouissement.

Interactions avec les produits de physiothérapie ou thérapie physique

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse

Veuillez informer votre médecin si vous pensez être (ou si vous êtes) enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre SULIAT HCT si vous êtes enceinte. Il recommandera de prendre un seul comprimé de SULIAT HCT est déconseillé en début de grossesse, et il ne doit pas être donné à un enfant. Il pourrait nuire gravement à votre enfant si il est utilisé après la naissance.

Allaitement

Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes en train de faire de l'allaitement et votre médecin pourra choisir un autre traitement si nécessaire.

Prénez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant d'allaiter.

Sportifs

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

Ce médicament peut provoquer des étourdissements, une somnolence, ne conduisant pas de véhicules et n'utilisant pas d'outils.

Ce médicament contient du sodium à prendre en considération.

3- COMMENT PRENDRE SULIAT HCT ?

Instructions pour un bon usage

Veuillez toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de votre pharmacien en cas de doute.

Posologie, Mode et voie d'administration

- Prenez ce médicament par voie orale, au même moment de la journée.

Posologie, Fréquence d'administration et Durée du traitement

La dose habituelle de SULIAT HCT est d'un comprimé par jour.

- Il est recommandé de prendre le comprimé à la même heure chaque jour.

- Avalez les comprimés tels quels avec un verre d'eau.

- Vous pouvez prendre SULIAT HCT au cours ou en dehors des repas et du pamphletoise.

Selon la manière dont vous allez réagir au traitement, votre médecin peut dépasser la dose prescrite.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de SULIAT HCT, comprimé que vous n'aurez pourtant été nécessaire.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre SULIAT HCT, comprimé :

- Si vous oubliez une dose, prenez-la dès que vous vous en souvenez.

Si vous prenez pas de dose double (deux comprimés en une seule fois) :

- Si vous avez une question sur l'utilisation de ce médicament,

LDT: 200156
DUO: 04/2023
69,00DH

Autorisation ministère de santé
n°: DA 2015 11003164 DMP/21/MAV2

talevure

végétal + Saccharomyces Boulardii + Inuline

Deva
Pharmaceutique

COMPOSITION QUANTITATIVE ET QUANTITATIVE

Charbon végétal.....	135 mg
Levure Saccharomyces boulardii.....	100 mg
Inuline de chiocorée.....	42.2 mg

FORME ET PRESENTATIONS

Actalevure : gélule boite de 15 et 30 gélules

PROPRIETES

ACTALEVURE contient du Charbon Végétal activé qui contribue au confort digestif et des Levures (probiotique) associés à de l'Inuline (prébiotique) qui contribuent à maintenir l'équilibre de la flore intestinale.

Grâce à son pouvoir adsorbant naturel des gaz, le Charbon végétal est connu pour son action bénéfique sur la digestion et les ballonnements. La levure Saccharomyces boulardii (probiotique) et l'Inuline (prébiotique), aident à maintenir l'équilibre de la flore intestinale et contribuent également à stimuler les défenses naturelles de l'organisme.

VOIE D'ADMINISTRATION ET UTILISATIONS

Voie orale

Prendre 3 gélules par jour, à avaler avec un grand verre d'eau en dehors des repas. En complément d'une alimentation variée et équilibrée.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

D'une façon générale, il convient au cours de la grossesse et de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un produit.

DUREE RECOMMANDEE D'UTILISATION

Durée moyenne d'utilisation 7 jours.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Afin d'éviter d'éventuelles interactions nocives entre plusieurs substances, signaler à votre médecin ou à votre pharmacien tout traitement en cours.

Ne pas dépasser la dose recommandée.

Garder hors de portée des enfants.

A conserver dans un endroit sec et frais.

Autorisation ministère de la santé n° : DA20181805312DMP/20UCAv1

Deva
Pharmaceutique
146-147 Zone Industrielle Tit Mellil, Casablanca

Restrictions d'emploi :

Le " Librax " est contre-indiqué lors d'hypersensibilité connue au chlordiazépoxide ou au bromure de clidinium, de même que lors du glaucome. La prudence est de rigueur chez les patients présentant une hypertrophie de la prostate ou une myasthénie grave. Selon l'indication, la dose et la sensibilité individuelle, le " Librax " peut influer sur la capacité de réaction (aptitude à conduire un véhicule, comportement dans la circulation routière, etc.).

Lors de traitements de longue durée, il est recommandé de procéder à des contrôles de la formule sanguine ainsi que des fonctions hépatiques et rénales. Selon un principe médical fondamental, le " Librax " ne doit être administré pendant les premiers mois de la grossesse qu'en cas d'absolue nécessité.

Le chlordiazépoxide et le bromure de clidinium passent dans le lait maternel.

Dépendance :

Une dépendance peut survenir en cours de traitement par les benzodiazépines. Le risque est plus grand pour les patients traités pendant une longue période, à forte posologie, plus particulièrement pour ceux présentant une prédisposition : antécédents d'alcoolisme, consommation de drogues, personnalité marquée de troubles psychiques sévères. Afin de réduire le plus possible le risque de dépendance, les benzodiazépines ne devraient être prescrites qu'après examen approfondi de l'indication et pour une période aussi brève que possible. La nécessité de poursuivre le traitement doit être étroitement contrôlée. Un traitement prolongé n'est indiqué que si le bénéfice attendu est justifié compte tenu des risques attendus.

Sevrage :

Les symptômes de sevrage apparaissent, selon les cas, quelques heures à une semaine, voire plus longtemps, après l'arrêt du traitement.

Dans les cas les moins sévères, la symptomatologie du sevrage se limite à des tremblements, de l'agitation motrice, des troubles du sommeil, de l'anxiété, des céphalées et des troubles de la concentration. Toutefois, d'autres symptômes tels que sudation, crampes musculaires et abdominales, altérations de la perception et dans de rares cas, délire et convulsions peuvent survenir.

En cas d'apparition de symptômes de sevrage, une surveillance médicale très étroite et la prise en charge du patient sont nécessaires. D'une manière générale, il convient d'éviter tout arrêt brutal du traitement et de réduire progressivement la posologie.

Tolérance :

Aux doses thérapeutiques, le " Librax " est bien toléré. Des effets secondaires peuvent parfois se produire, tels que sécheresse buccale, constipation et troubles de la miction. Chez les patients âgés, il arrive que survienne – surtout au début du traitement - une légère somnolence, qui régresse en général spontanément ou après réduction de la dose.

Interactions :

La prise simultanée de " Librax " et de substances ayant une composante anticholinergique, telles que l'amantadine, certains antihistaminiques, la butyrophénone, la phénothiazine et des antidépresseurs tricycliques renforce l'action anticholinergique du clidinium. Il convient de ne pas consommer d'alcool pendant le traitement par le Librax étant donné que les réactions individuelles sont imprévisibles.

Surdosage :

Lors de surdosage accidentel ou volontaire, il est recommandé de procéder à une vidange gastrique, de maintenir libres les voies respiratoires et de surveiller le patient. Si les symptômes imputables au chlordiazépoxide prédominent, il est indiqué d'administrer de l'-Anexate- (Trade Mark ; principe actif : flumazénil).

Conservation :

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

Présentation :

Boîte de 30 comprimés dragéifiés.

Médicament : tenir hors de portée des enfants

LISTE I : A ne délivrer que sur ordonnance.

Fabriqué sous licence MEDA par
les Laboratoires STERIPHARMA
Z.I Lina, N°347 Sidi Maârouf Casablanca
Amine TAHIRI, Pharmacien Responsable

Avant toute utilisation, lire attentivement la notice intérieure.

Librax® 5/2,5 mg 

30 comprimés dragéifiés



6 118000 280019

OT:21121 PER:04/2024
PPV:21,00 DH

; et génito-urinaires dûs à l'anxiété et à la

amino-5-phényl-3H-1,4-benzodiazépine-4-
ure de 1-méthyl 3-benzyloxyquinuclidinium
pondant à 406 K.J.

um se complètent dans leur action sur les
stro-intestinal et des voies génito-urinaires.
ée, exerce un effet anxiolytique, tensiolytique
l'anxiété et la tension psychique influent
eau clinique.

que de synthèse. Il élimine les spasmes de
ire. L'association des deux principes actifs
érique sur les symptômes que l'on observe

lors de troubles fonctionnels survenant au niveau intestinal et au niveau des voies génito-urinaires. Dans de tels cas, elle entraîne une stabilisation rapide des fonctions neuro-végétatives.

Pharmacocinétique :

Après prise orale, le chlordiazépoxide est pratiquement entièrement absorbé et parvient en majeure partie sous forme inchangée dans la circulation. La concentration plasmatique maximale est atteinte en moyenne en l'espace de deux à quatre heures. A l'état d'équilibre le volume de distribution du chlordiazépoxide est de 0,3-0,4 l/kg de poids corporel. La liaison aux protéines plasmatiques atteint 93-97%. La substance inchangée ainsi que le desméthylchlordiazépoxide, principal métabolite pharmacologiquement actif, traversent rapidement les barrières hémo-encéphaliques et placentaires; ils passent également en petites quantités dans le lait maternel.

La demi-vie plasmatique du chlordiazépoxide est de 15 minutes environ pendant la phase de distribution et de dix heures environ pendant la phase d'élimination. La clairance plasmatique totale est de l'ordre de 0,3-0,5 ml/min/kg. Moins de 1% d'une dose orale est retrouvé dans l'urine sous forme de chlordiazépoxide inchangé. La désalkylation et l'hydroxylation hépatique du chlordiazépoxide donnent naissance aux métabolites suivants, pharmacologiquement actifs : desméthylchlordiazépoxide, démoxépam, desméthyldiazepam. Le démoxépam et le desméthyldiazepam sont éliminés sous forme de conjugués inactifs de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, l'état d'équilibre du chlordiazépoxide inchangé s'installe en l'espace de trois jours, tandis que les métabolites s'accumulent beaucoup plus lentement.

Le bromure de clidinium est absorbé en majeure partie sous forme inchangée dans l'intestin grêle, puis rapidement hydrolysé dans le foie en dérivé alcoolique comportant une amine quaternaire. Ce dérivé est éliminé dans l'urine et est également retrouvé dans les fèces au côté du bromure de clidinium inchangé. Une faible partie de la dose orale est soumise sous forme inchangée à une circulation entéro-hépatique. L'élimination dans l'urine s'effectue en deux phases, avec des demi-vies de respectivement 1½ et 20 heures en moyenne.

Indications :

Manifestations de l'anxiété s'accompagnant de troubles fonctionnels digestifs à composante spastique.

Posologie habituelle :

3-4 dragées par jour. Prendre le médicament de préférence une demi-heure avant les repas avec du liquide.

Directives posologiques particulières :

Patients âgés et faibles : commencer par 1-2 dragées par jour, puis augmenter peu à peu la posologie jusqu'à la dose optimale, efficace et tolérée.

Enfants : 1-2 dragées par jour, selon l'âge et l'affection à traiter. Les dragées peuvent être avalées entières ou écrasées, avec du liquide.

Restrictions d'emploi :

Le " Librax " est contre-indiqué lors d'hypersensibilité connue au chlordiazépoxide ou au bromure de clidinium, de même que lors du glaucome. La prudence est de rigueur chez les patients présentant une hypertrophie de la prostate ou une myasthénie grave. Selon l'indication, la dose et la sensibilité individuelle, le " Librax " peut influer sur la capacité de réaction (aptitude à conduire un véhicule, comportement dans la circulation routière, etc.).

Lors de traitements de longue durée, il est recommandé de procéder à des contrôles de la formule sanguine ainsi que des fonctions hépatiques et rénales. Selon un principe médical fondamental, le " Librax " ne doit être administré pendant les premiers mois de la grossesse qu'en cas d'absolue nécessité.

Le chlordiazépoxide et le bromure de clidinium passent dans le lait maternel.

Dépendance :

Une dépendance peut survenir en cours de traitement par les benzodiazépines. Le risque est plus grand pour les patients traités pendant une longue période, à forte posologie, plus particulièrement pour ceux présentant une prédisposition : antécédents d'alcoolisme, consommation de drogues, personnalité marquée de troubles psychiques sévères. Afin de réduire le plus possible le risque de dépendance, les benzodiazépines ne devraient être prescrites qu'après examen approfondi de l'indication et pour une période aussi brève que possible. La nécessité de poursuivre le traitement doit être étroitement contrôlée. Un traitement prolongé n'est indiqué que si le bénéfice attendu est justifié compte tenu des risques attendus.

Sevrage :

Les symptômes de sevrage apparaissent, selon les cas, quelques heures à une semaine, voire plus longtemps, après l'arrêt du traitement.

Dans les cas les moins sévères, la symptomatologie du sevrage se limite à des tremblements, de l'agitation motrice, des troubles du sommeil, de l'anxiété, des céphalées et des troubles de la concentration. Toutefois, d'autres symptômes tels que sudation, crampes musculaires et abdominales, altérations de la perception et dans de rares cas, délire et convulsions peuvent survenir.

En cas d'apparition de symptômes de sevrage, une surveillance médicale très étroite et la prise en charge du patient sont nécessaires. D'une manière générale, il convient d'éviter tout arrêt brutal du traitement et de réduire progressivement la posologie.

Tolérance :

Aux doses thérapeutiques, le " Librax " est bien toléré. Des effets secondaires peuvent parfois se produire, tels que sécheresse buccale, constipation et troubles de la miction. Chez les patients âgés, il arrive que survienne – surtout au début du traitement - une légère somnolence, qui régresse en général spontanément ou après réduction de la dose.

Interactions :

La prise simultanée de " Librax " et de substances ayant une composante anticholinergique, telles que l'amantadine, certains antihistaminiques, la butyrophénone, la phénothiazine et des antidépresseurs tricycliques renforce l'action anticholinergique du clidinium. Il convient de ne pas consommer d'alcool pendant le traitement par le Librax étant donné que les réactions individuelles sont imprévisibles.

Surdosage :

Lors de surdosage accidentel ou volontaire, il est recommandé de procéder à une vidange gastrique, de maintenir libres les voies respiratoires et de surveiller le patient. Si les symptômes imputables au chlordiazépoxide prédominent, il est indiqué d'administrer de l'-Anexate- (Trade Mark ; principe actif : flumazénil).

Conservation :

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

Présentation :

Boîte de 30 comprimés dragéifiés.

Médicament : tenir hors de portée des enfants

LISTE I : A ne délivrer que sur ordonnance.



30 comprimés dragées



Librax® 5/2,5 mg

1 dragée contient 279 n

Propriétés :

Le chlordiazépoxide et troubles fonctionnels au Le chlordiazépoxide, ber et myorelaxant. Son em de manière causale ou : Le bromure de clidinium la musculature lisse et i permet une action à la f lors de troubles fonction urinaires. Dans de tels cas, elle entraîne une stabilisation rapide des fonctions neuro-végétatives.

Pharmacocinétique :

Après prise orale, le chlordiazépoxide est pratiquement entièrement absorbé et parvient en majeure partie sous forme inchangée dans la circulation. La concentration plasmatique maximale est atteinte en moyenne en l'espace de deux à quatre heures. A l'état d'équilibre le volume de distribution du chlordiazépoxide est de 0,3-0,4 l/kg de poids corporel. La liaison aux protéines plasmatiques atteint 93-97%. La substance inchangée ainsi que le desméthylchlordiazépoxide, principal métabolite pharmacologiquement actif, traversent rapidement les barrières hémato-encéphaliques et placentaires; ils passent également en petites quantités dans le lait maternel.

La demi-vie plasmatique du chlordiazépoxide est de 15 minutes environ pendant la phase de distribution et de dix heures environ pendant la phase d'élimination. La clairance plasmatique totale est de l'ordre de 0,3-0,5 ml/min/kg. Moins de 1% d'une dose orale est retrouvé dans l'urine sous forme de chlordiazépoxide inchangé. La désalkylation et l'hydroxylation hépatique du chlordiazépoxide donnent naissance aux métabolites suivants, pharmacologiquement actifs : desméthylchlordiazépoxide, démoxépam, desméthyldiazepam. Le démoxépam et le desméthyldiazepam sont éliminés sous forme de conjugués inactifs de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, l'état d'équilibre du chlordiazépoxide inchangé s'installe en l'espace de trois jours, tandis que les métabolites s'accumulent beaucoup plus lentement.

Le bromure de clidinium est absorbé en majeure partie sous forme inchangée dans l'intestin grêle, puis rapidement hydrolysé dans le foie en dérivé alcoolique comportant une amine quaternaire. Ce dérivé est éliminé dans l'urine et est également retrouvé dans les fèces au côté du bromure de clidinium inchangé. Une faible partie de la dose orale est soumise sous forme inchangée à une circulation entéro-hépatique. L'élimination dans l'urine s'effectue en deux phases, avec des demi-vies de respectivement 1½ et 20 heures en moyenne.

Indications :

Manifestations de l'anxiété s'accompagnant de troubles fonctionnels digestifs à composante spastique.

Posologie habituelle :

3-4 dragées par jour. Prendre le médicament de préférence une demi-heure avant les repas avec du liquide.

Directives posologiques particulières :

Patients âgés et faibles : commencer par 1-2 dragées par jour, puis augmenter peu à peu la posologie jusqu'à la dose optimale, efficace et tolérée.

Enfants : 1-2 dragées par jour, selon l'âge et l'affection à traiter. Les dragées peuvent être avalées entières ou écrasées, avec du liquide.

stinaux et génito-urinaires dûs à l'anxiété et à la

néthylamino-5-phényl-3H-1,4-benzodiazépine-4-bromure de 1-méthyl 3-benzoyloxyquinuclidinium

correspondant à 406 K.J.

clidinium se complètent dans leur action sur les tissus gastro-intestinal et des voies génito-urinaires. En tolérée, exerce un effet anxiolytique, tensiolytique lorsque l'anxiété et la tension psychique influent le tableau clinique.

synergique de synthèse. Il élimine les spasmes de sécrétion. L'association des deux principes actifs périphérique sur les symptômes que l'on observe au niveau intestinal et au niveau des voies génito-urinaires.