

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

Conditions générales :

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

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

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

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

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

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

Biologie et Biologie :

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

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

Optique :

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

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.

Dentaire :

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

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

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



Déclaration de Maladie

N° M21- 0010511

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 00626

Société : RAM

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☒ Autre : Retraité

Nom & Prénom : TADILI SIDI REDOUANE

Date de naissance : 07-08-1944

Adresse : 17, Rue AL BATTANI - AGAM - 10090 - RABAT

E-MAIL : redouane.tadili95@gmail.com

Tél. : 0661390281 Total des frais engagés : 1331,10 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. TADILI Jawad

Anesthésie-Réanimation

Date de consultation : 01/09/2021

Nom et prénom du malade : TADILI SIDI REDOUANE

Lien de parenté : ☒ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : HTA + cardiopathie ischémique

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 : RABAT

Le : 01/09/2021

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
01/09/2021	C.S		G	Dr. YABILI Jawad Anesthésie-Réanimation CHU Ibn Sina - Rabat

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet et signature du Pharmacien	Date	Montant de la Facture
Pharmacie de Khibat SEDRA TI M rue Slaoui Khibat - Rabat Tél.: 0537 69 05 07 INP: 102 036 318	01.09.2021	1331,10

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 d

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 00000000 00000000 G 35533411 11433553 B [Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		Coefficient DES TRAVAUX	
				MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



Rabat, le 01/09/2021

Dr. TADILI Jawad

- 70.00 x 3 1- Amep long 1cp/s 6 matin (Zavis)
172.00 x 3 2- Lozartan long 1cp/s u
70.00 x 3 3- Cevastine long 1cp/s le soir u
30.70 x 3 4- Kandégic 1cp/s 1st/2nd u
96.00 x 3 5- Praxol long 1cp/s - u

T: 1331, 10 =

صيدلية القبيبات
Pharmacie de Kebibat
SEDRAI Med Pharmacien
7, rue Slaoui Kebibat - Rabat
Tél.: 0537 69 05 07

Dr. TADILI Jawad
Anesthésie-Réanimation
CHU - Ibn Sina - Rabat



KARDECIG® 75mg

Acétylsalicylate de Di-L-lysine
poudre pour solution buvable en sachet-dose

1. IDENT

a) Dénom

KARDECIG

b) Compos

ACETYSAL

correspond



**KARDECIG 75MG
SACHETS B30**

P.P.V : 30DH70



LOT : 21E002
PER : 09 2022

Excipients : Glycocolle, arôme mandarine, glycyrrhizinat

d'amonium.

c) Forme pharmaceutique :

poudre pour solution buvable : sachet-dose ; boîte de 30.

d) Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE / INHIBITEUR DE L'AGREGATION

PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus

particulièrement destiné au traitement de certaines affections

du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres

traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de

3. ATTENTION

l'établissement et de la conduite de ce traitement.

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament :

(contre-indications)

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

• En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution, •

non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme), • En cas

de maladie hémorragique, • En cas de traitement concomitant

antithrombotique, ou par les anticoagulants oraux (lorsque

prescrite à fortes doses (> 3 g/j). • En dehors

très légèrement limitées, et qui justifient une

à des doses > 3 g/j).

surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine est

CONTRE-INDIQUE à partir du 6ème mois de la grossesse (cf.

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS être utilisé sauf

avis contraire de votre médecin, en cas de : - goutte, - règles ou

saignements gynécologiques anormaux, - traitement

concomitant par les anticoagulants oraux (notamment lorsque

l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou par l'héparine, les

uricosuriques, ou d'autres anti-inflammatoires (notamment

lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3 g/j) (cf.

interactions médicamenteuses et autres interactions).

L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf.

grossesse et allaitement).

b) Mises en garde spéciales :

Réserve à l'adulte.

Ce médicament ne sera administré que sur prescription médicale

c) Précautions d'emploi :

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes de

santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédent

d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies

digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet,

l'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès les

très faibles doses et même lorsque la prise de plusieurs

jours. Prévenez votre médecin traitant, le chirurgien,

l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste

chirurgical, même mineur, est envisagé.

Ce médicament ne contenant pas de sodium (sel), il peut être

administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

d) Interactions médicamenteuses et autres interactions :

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS

MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT

AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE

PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagulants

oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles

doses) ou de l'héparine, des uricosuriques ou d'autres

anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite



KARDECIC® 75mg

Acétylsalicylate de Di-L-lysine
poudre pour solution buvable en sachet-dose



1. IDENTIFICATION
a) Dénomination
KARDECIC -

b) Composition
ACÉTYSALICYLATE

KARDECIC 75MG
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70

LOT : 21E002
PER : 09 2022

Excipients : Glycocolle, arôme mandarine, glycyrrhizinat

d) Classe pharmacothérapeutique :
poudre pour solution buvable : sachet-dose ; boîte de 30.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT (indications)
Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus
particulièrement destiné au traitement de certaines affections
du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres
traitements prescrits par votre médecin.
Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de
l'établissement et de la conduite de ce traitement.

3. ATTENTION
a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament :
(contre-indications)

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :
• En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution,
• En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires
non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme), • En cas
de maladie hémorragique, • En cas de traitement concomitant
avec des anticoagulants oraux (lorsque
prescrite à fortes doses (> 3 g/j). En dehors
très légèrement, et qui justifient une

surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine est
contre-indiqué à partir du 6ème mois de la grossesse (cf.
grossesse et allaitement).
Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS être utilisé sauf
avis contraire de votre médecin, en cas de : - goutte, - règles ou
saignements gynécologiques anormaux, - traitement
l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou par l'héparine, les
concomitant par les anticoagulants oraux (notamment
lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3 g/j) (cf.
interactions médicamenteuses et autres interactions).
L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf.
grossesse et allaitement).

b) Mises en garde spéciales :

Réservé à l'adulte.
Ce médicament ne sera administré que sur prescription médicale.
c) Précautions d'emploi :
Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes de
santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédent
d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies
digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet.
L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès les
très faibles doses et même lorsque la prise de plusieurs
jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien,
l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste
chirurgical, même mineur, est envisagé.

Ce médicament ne contenant pas de sodium (sel), il peut être
administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

d) Interactions médicamenteuses et autres interactions :
AFFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS
MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT
AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE
PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagulants
oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles
doses) ou de l'héparine, des anticoagulants ou d'autres
anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite
à des doses > 3 g/j).



KARDECIC® 75mg

Acétylsalicylate de Di-L-lysine
poudre pour solution buvable en sachet-dose



P.P.V : 30DH70

**KARDECIC 75MG
SACHETS B30**

LOT : 21E002
PER : 09 2022

Excipients : Glycocolle, arôme mandarine, glycyrrhizinatane

1. IDENT

a) Dénom

KARDECIC

b) Compos

ACETYSAL

correspond

c) Forme pharmaceutique :

poudre pour solution buvable : sachet-dose ; boîte de 30.

d) Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE / INHIBITEUR DE L'AGREGATION

PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (indications)

Le médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus

particulièrement destiné au traitement de certaines affections

du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres

traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de

3. ATTENTION

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament :

(contre-indications)

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

• En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution, •

• En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires

non stéroïdiens (telles qu'éruption cutanée ou asthme), • En cas

de maladie hémorragique, • En cas de traitement concomitant

avec d'autres médicaments connus à fortes doses (> 3 g/j). En dehors

de l'établissement, et qui justifient une

surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine est

CONTRÉ-INDIQUÉ à partir du 6ème mois de la grossesse (cf.

Grossesse et Allaitement).

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS être utilisé seul

avis contraire de votre médecin, en cas de : - goutte, - règles ou

saignements gynécologiques anormaux, - traitement

l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou par l'héparine, les

concomitant par les anticoagulants oraux (notamment

lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3 g/j) (cf.

interactions médicamenteuses et autres interactions).

L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf.

Grossesse et Allaitement).

b) Mises en garde spéciales :

Réserve à l'adulte.

Ce médicament ne sera administré que sur prescription médicale

c) Précautions d'emploi :

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes de

santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédent

d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies

digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet,

l'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès les

jours. Prévenez votre médecin traitant, le chirurgien,

faibles doses et même lorsque la prise de plusieurs

chirurgical, même mineur, est envisagée.

Ce médicament ne contenant pas de sodium (sel), il peut être

administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

d) Interactions médicamenteuses et autres interactions :

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS

MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT

AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE

PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagulants

oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles

doses) ou de l'héparine, des anticoagulants ou d'autres

anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite

à des doses > 3 g/j).

AMEP® 5 mg et 10 mg, Comprimés

Boîtes de 14, 28 & 56.

Amlodipine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle 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 médecin ou à votre pharmacien.

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

- Si 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 à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce qu'AMEP® 5 et 10 mg comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 et 10 mg comprimés ?

3. Comment prendre AMEP® 5 et 10 mg comprimés ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver AMEP® 5 et 10 mg comprimés ?

6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que AMEP® comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

AMEP® contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

AMEP® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est dite Prinzmetal.

Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, AMEP® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 et 10 mg comprimés ?

Ne prenez jamais AMEP® comprimé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique composition, ou si vous êtes allergique aux inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.

- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).

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

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

Faites attention avec AMEP® comprimé :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre AMEP®.

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

- crise cardiaque récente,
- insuffisance cardiaque,
- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- maladie du foie,
- vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être augmentée.

Enfants et adolescents :

AMEP® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. AMEP® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans (voir rubrique 3). Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

Autres médicaments et AMEP® comprimés :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris tout autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

AMEP® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

- le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- le ritonavir, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH),
- la rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
- l'hypericum perforatum (millepertuis),
- le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
- le diltiazem (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- le tacrolimus, le sirolimus, le temsirolimus et l'évérolimus (médicaments utilisés pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),
- la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),
- la ciclosporine (médicament immunosuppresseur).

AMEP® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà

d'autres médicaments à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

AMEP® comprimés

Le jus de pamplemusse

personnes traitées

pamplemousse peut

l'ingrédient actif de

l'effet hypotenseur

Utilisation pendant

Grossesse :

La sécurité de l'usage

être encainte,

médicament avant

Alimentation :

Il a été démontré

quantités. Si vous

votre médecin avant

Si vous êtes enceinte

une grossesse, demandez

médicament.

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

AMEP® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

Mentions relatives aux excipients à effet notoire.

Sans objet.

3. Comment prendre AMEP® comprimés ?

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

La posologie initiale recommandée d'AMEP® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'AMEP® une fois par jour.

Prenez votre médicament avec ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas AMEP® avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituellement recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Les comprimés d'AMEP® de 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles.

Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimés.

Si vous avez pris plus d'AMEP® comprimés que vous n'auriez dû :

Prendre trop de comprimés peut entraîner une baisse parfois dangereuse de votre pression artérielle. Vous pouvez ressentir des vertiges, des étourdissements, perdre connaissance ou vous sentir faible. Si la pression artérielle diminue de manière trop sévère, un choc peut survenir. Vous pouvez perdre conscience et vous pouvez perdre connaissance. Consultez immédiatement un médecin si vous avez pris trop de comprimés d'AMEP®.

Si vous oubliez de prendre AMEP® comprimés :

Ne vous inquiétez pas. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, passez simplement la dose. Prenez la dose suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre AMEP® comprimés :

Votre médecin vous indiquera combien de temps vous devez prendre votre médicament. Votre maladie peut récidiver si vous arrêtez de prendre votre médicament avant que cela ne soit indiqué.

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

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

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

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants après la prise de ce médicament.

• une insuffisance soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

• Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres.

• Gonflement de la langue et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires.

• Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparition de vésicules, desquamation et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique) ou autres réactions allergiques.

• Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux.

• Inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère accompagnée d'un très grand malaise.

Les effets indésirables très fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables très fréquents : pouvant affecter plus de 1 personne sur 10 :

• Edème (rétention d'eau).

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :

• Étourdissements.

• Fatigue.

• Maux de tête.

• Nausées.

• Vertiges.

• Douleur thoracique.

• Essoufflement.

• Difficultés respiratoires.

• Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres.

• Gonflement de la langue et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires.

• Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparition de vésicules, desquamation et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique) ou autres réactions allergiques.

• Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux.

• Inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère accompagnée d'un très grand malaise.

Les effets indésirables très fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables très fréquents : pouvant affecter plus de 1 personne sur 10 :

• Edème (rétention d'eau).

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :

• Étourdissements.

• Fatigue.

• Maux de tête.

• Nausées.

• Vertiges.

• Douleur thoracique.

• Essoufflement.

• Difficultés respiratoires.

• Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres.

• Gonflement de la langue et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires.

• Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparition de vésicules, desquamation et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique) ou autres réactions allergiques.

• Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux.

• Inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère accompagnée d'un très grand malaise.

Les effets indésirables très fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables très fréquents : pouvant affecter plus de 1 personne sur 10 :

• Edème (rétention d'eau).

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :

• Étourdissements.

AMEP® 5 mg & 10 mg, Comprimés

Boîtes de 14, 28 & 56.

Amlodipine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle 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 médecin ou à votre pharmacien.

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

- Si 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 à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce qu'AMEP® 5 & 10 mg comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?

3. Comment prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?

6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que AMEP® comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

AMEP® contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

AMEP® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est dite Prinzmetal.

Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, AMEP® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?

Ne prenez jamais AMEP® comprimé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique composition, ou si vous êtes allergique aux inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.

- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).

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

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

Faites attention avec AMEP® comprimé

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre AMEP®.

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

- crise cardiaque récente,
- insuffisance cardiaque,
- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- maladie du foie,
- vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être augmentée.

Enfants et adolescents :

AMEP® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. AMEP® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans (voir rubrique 3). Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

Autres médicaments et AMEP® comprimés :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris tout autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

AMEP® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

- le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- le ritonavir, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH),
- la rifampine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
- l'hypericum perforatum (millepertuis),
- le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
- le diltiazem (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- le tacrolimus, le sirolimus, le temsirolimus et l'évérolimus (médicaments utilisés pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),
- la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),
- la ciclosporine (médicament immunosuppresseur).

AMEP® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà

d'autres médicaments à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

AMEP® comprimés

Le jus de pamplemousse

personnes traitées

pamplemousse peut

l'ingrédient actif de

l'effet hypotenseur

Utilisation pendant

Grossesse :

La sécurité de l'usage

être encainte,

médicament avant

Alimentation :

Il a été démontré

quantités. Si vous

votre médecin avant

Si vous êtes enceinte

une grossesse, demandez

médicament.

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

AMEP® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

Mentions relatives aux excipients à effet notoire.

Sans objet.

3. Comment prendre AMEP® comprimés ?

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

La posologie initiale recommandée d'AMEP® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'AMEP® une fois par jour.

Prenez votre médicament avec ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas AMEP® avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituellement recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Les comprimés d'AMEP® de 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles.

Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimés.

Si vous avez pris plus d'AMEP® comprimés que vous n'auriez dû :

Prendre trop de comprimés peut entraîner une baisse parfois dangereuse de votre pression artérielle. Vous pouvez ressentir des vertiges, des étourdissements, perdre connaissance ou vous sentir faible. Si la pression artérielle diminue de manière trop sévère, un choc peut survenir. Vous devez peut-être devenir froide et moite et vous pouvez perdre conscience. Consultez immédiatement un médecin si vous avez pris trop de comprimés d'AMEP®.

Si vous oubliez de prendre AMEP® comprimés :

Ne vous inquiétez pas. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, passez simplement la dose. Prenez la dose suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre AMEP® comprimés :

Votre médecin vous indiquera combien de temps vous devez prendre votre médicament. Votre maladie peut récidiver si vous arrêtez de prendre votre médicament avant que cela ne soit indiqué.

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

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

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

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants après la prise de ce médicament.

• une respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

• Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres.

• Gonflement de la langue et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires.

• Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparition de vésicules, desquamation et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique) ou autres réactions allergiques.

• Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux.

• Inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère accompagnée d'un très grand malaise.

Les effets indésirables très fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables très fréquents : pouvant affecter plus de 1 personne sur 10 :

• (Edème (rétention d'eau).

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :

• (Edème (rétention d'eau).

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :

• (Edème (rétention d'eau).

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :

• (Edème (rétention d'eau).

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :

• (Edème (rétention d'eau).

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :

• (Edème (rétention d'eau).

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :

• (Edème (rétention d'eau).

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :

• (Edème (rétention d'eau).

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :

• (Edème (rétention d'eau).

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :

• (Edème (rétention d'eau).

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :

• (Edème (rétention d'eau).

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :

Amlodipine

-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 à votre pharmacien.

6. Informations supplémentaires

Enfants et adolescents :
AMEP® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. AMEP® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans (voir rubrique 3). Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

- la rifampine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
- Hypericum perforatum (millepertuis),
- le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
- le dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- le tacrolimus, le sirolimus, le temsirolimus et l'évérolimus (médicaments utilisés pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),
- la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),
- la ciclosporine (médicament immunosuppresseur).

gérant ou s'il dure p

us d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Informez votre médecin si vous avez une insuffisance respiratoire.

LOSARTAN GT®

LOSARTAN GT® 50 mg

LOSARTAN GT® 100 mg

Losartan potassique

COMPOSITION

La substance active :

Losartan potassique

50,0 mg

100,0 mg

Losartan potassique : Les composants sont : Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, hydrogénéphospholécithine, amidon de maïs préagglutiné, stéarate de magnésium, opadry 7-17000 White.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS

Comprimés pelliculés sécables, boîte de 30

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE

Antagonistes de l'angiotensine II, non associés

Code ATC : C09CA01

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

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

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

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

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

CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

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

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

• Si votre fonction hépatique est gravement dégradée.

MISS EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Faites attention avec Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

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

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

• Si vous devez éviter/éviter votre médecin avant de prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

• si vous avez déjà eu un angio-œdème (gonflement du visage, des lèvres, de la gorge et/ou de la langue) ;

• si vous avez eu des vomissements importants ou des diarrhées, entraînant une perte très importante de liquides et/ou de sel de votre organisme ;

• si vous prenez des diurétiques médicamenteux qui augmentent la quantité d'urine passant au travers de vos reins) ou si vous faites un régime sans sel pouvant conduire à une perte importante de liquide et de sel de votre organisme ;

• si vous avez un rétrécissement ou un blocage des artères rénales ou si vous avez récemment reçu une transfusion sanguine ;

• si votre fonction hépatique est dégradée ;

• si vous souffrez d'insuffisance cardiaque avec ou sans insuffisance rénale ou d'arythmie cardiaque sévère nécessitant pour mettre en jeu le pronostic vital. Une attention particulière est nécessaire lorsque vous êtes traité simultanément :

• si vous avez un problème de valves cardiaques ou du muscle cardiaque ;

• si vous souffrez d'une maladie coronarienne (causée par une réduction de la circulation sanguine dans les vaisseaux cardiaques), ou d'une maladie vasculaire cérébrale (causée par une réduction de la circulation sanguine dans le cerveau) ;

• si vous avez un hyperaldostérisme primaire (un syndrome associé à une augmentation de la sécrétion d'aldostérone suite à une anomalie des glandes surrénales).

Enfants et adolescents

Losartan GT, comprimé pelliculé sécable a été étudié chez les enfants. Pour plus d'informations, adressez-vous à votre médecin.

L'utilisation de Losartan GT, comprimé pelliculé sécable n'est pas recommandée chez les enfants atteints de problèmes rénaux ou hépatiques, ou chez les enfants âgés de moins de 6 ans, les données disponibles étant limitées chez ces patients.

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

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Prise d'autres médicaments

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

Faites particulièrement attention si vous prenez l'un des médicaments suivants lorsque vous êtes traité par Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

• d'autres médicaments antihypertenseurs, car ils pourraient entraîner une baisse supplémentaire de votre pression artérielle. La pression artérielle est susceptible d'être abaissée par l'un des médicaments/classes de médicaments suivants : antihypertenseurs tricycliques, antipsychotiques, baclofène, amilorine ;

• des médicaments éparpillant le potassium ou qui peuvent augmenter le taux de potassium (par exemple : suppléments de potassium, substituts de sel contenant du potassium ou des médicaments éparpillant de potassium tels que certains diurétiques [amiloride, triamterène, spironolactone] ou héparine) ;

• des anti-inflammatoires non stéroïdiens tels que l'ibuprofène, induisant les inhibiteurs de la COX-2 (médicaments réduisant l'inflammation et pouvant être utilisés pour diminuer la douleur) car ils peuvent diminuer l'effet antihypertenseur du losartan ;

• si votre fonction rénale est altérée, l'utilisation concomitante de ces médicaments peut entraîner une aggravation de l'insuffisance rénale.

Les médicaments à base de lithium ne doivent être pris avec le losartan que sous le contrôle rapproché de votre médecin. Des précautions particulières (bilan sanguin) peuvent être appropriées.

Interactions avec les aliments et les boissons

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

UTILISATION PENDANT LA GROSSESSE ET L'ALLAITEMENT

Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable avant d'être enceinte ou dès que vous apprenez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de Losartan GT, comprimé pelliculé sécable. Losartan GT, comprimé pelliculé sécable est contre-indiqué en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant.

Allaitement

Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point de commencer à allaiter. Losartan GT, comprimé pelliculé sécable est contre-indiqué chez les femmes qui allaitent et votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

Rappelez-vous conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

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

Les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'ont pas été étudiés.

Il est peu probable que Losartan GT, comprimé pelliculé sécable affecte votre aptitude à conduire ou à utiliser des machines. Cependant, comme avec de nombreux autres médicaments utilisés dans le traitement de l'hypertension, le losartan peut provoquer des étourdissements ou une somnolence chez certains patients. En cas d'éourdissements ou de somnolence, consultez votre médecin avant de conduire ou d'utiliser des machines.

Lisez des prospectus à effet notoire.

Ce médicament contient du lactose.

POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIES D'ADMINISTRATION, FREQUENCE D'ADMINISTRATION ET DUREE DU TRAITEMENT

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Votre médecin décidera de la dose appropriée de Losartan GT, comprimé pelliculé sécable en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle. Patients adultes hypertendus

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de Losartan GT 50 mg). Si vous avez la pression artérielle élevée (supérieure à 160/95 mmHg) ou si vous avez des symptômes de l'hypertension, votre médecin peut vous prescrire une dose plus élevée (100 mg).

Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de Losartan GT 50 mg ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg).

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

Enfants et adolescents (6 à 18 ans)

La dose habituelle d'initiation est de 25 mg.

20 kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

LOSARTAN GT®

LOSARTAN GT® 50 mg

LOSARTAN GT® 100 mg

Losartan potassique

COMPOSITION

La substance active :

Losartan potassique

50,0 mg

100,0 mg

Losartan potassique : Les composants sont : Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, hydrogénéphospholécithine, amidon de maïs préagglutiné, stéarate de magnésium, opadry 7-17000 White.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS

Comprimés pelliculaires sécables, boîte de 30

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE

Antagonistes de l'angiotensine II, non associés

Code ATC : C09CA01

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

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

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

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

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

CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais Losartan GT, comprimé pelliculaire sécable :

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

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

• Si votre fonction hépatique est gravement dégradée.

MISS EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Faites attention avec Losartan GT, comprimé pelliculaire sécable :

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

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

• Si vous devez éviter d'avoir votre médecin avant de prendre Losartan GT, comprimé pelliculaire sécable :

• si vous avez déjà eu un angio-œdème (gonflement du visage, des lèvres, de la gorge et/ou de la langue) ;

• si vous avez eu des vomissements importants ou des diarrhées, entraînant une perte très importante de liquides et/ou de sel de votre organisme ;

• si vous prenez des diurétiques médicamenteux qui augmentent la quantité d'urine passant au travers de vos reins) ou si vous faites un régime sans sel pouvant conduire à une perte importante de liquide et de sel de votre organisme ;

• si vous avez un rétrécissement ou un blocage des artères rénales ou si vous avez récemment reçu une transfusion sanguine ;

• si votre fonction hépatique est dégradée ;

• si vous souffrez d'insuffisance cardiaque avec ou sans insuffisance rénale ou d'arythmie cardiaque sévère nécessitant pour mettre en jeu le pronostic vital. Une attention particulière est nécessaire lorsque vous êtes traité simultanément :

• si vous avez un problème de valves cardiaques ou du muscle cardiaque ;

• si vous souffrez d'une maladie coronarienne (causée par une réduction de la circulation sanguine dans les vaisseaux cardiaques), ou d'une maladie vasculaire cérébrale (causée par une réduction de la circulation sanguine dans le cerveau) ;

• si vous avez un hyperaldostéronisme primaire (un syndrome associé à une augmentation de la sécrétion d'aldostérone suite à une anomalie des glandes surrénales).

Enfants et adolescents

Losartan GT, comprimé pelliculaire sécable a été étudié chez les enfants. Pour plus d'informations, adressez-vous à votre médecin.

L'utilisation de Losartan GT, comprimé pelliculaire sécable n'est pas recommandée chez les enfants atteints de problèmes rénaux ou hépatiques, ou chez les enfants âgés de moins de 6 ans, les données disponibles étant limitées chez ces patients.

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

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Prise d'autres médicaments

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

Faites particulièrement attention si vous prenez l'un des médicaments suivants lorsque vous êtes traité par Losartan GT, comprimé pelliculaire sécable :

• d'autres médicaments antihypertenseurs, car ils pourraient entraîner une baisse supplémentaire de votre pression artérielle. La pression artérielle est susceptible d'être abaissée par l'un des médicaments/classes de médicaments suivants : antihypertenseurs tricycliques, antipsychotiques, baclofène, amilorine ;

• des médicaments éparpillant le potassium ou qui peuvent augmenter le taux de potassium (par exemple : suppléments de potassium, substituts de sel contenant du potassium ou des médicaments éparpillant de potassium tels que certains diurétiques [amilofrène, triamtrène, spironolactone] ou héparine) ;

• des anti-inflammatoires non stéroïdiens tels que l'ibuprofène, induisant les inhibiteurs de la COX-2 (médicaments réduisant l'inflammation et pouvant être utilisés pour diminuer la douleur) car ils peuvent diminuer l'effet antihypertenseur du losartan ;

• si votre fonction rénale est altérée, l'utilisation concomitante de ces médicaments peut entraîner une aggravation de l'insuffisance rénale.

Les médicaments à base de lithium ne doivent être pris avec le losartan que sous le contrôle rapproché de votre médecin. Des précautions particulières (bilan sanguin) peuvent être appropriées.

Interactions avec les aliments et les boissons

Losartan GT, comprimé pelliculaire sécable peut être pris au cours ou en dehors des repas.

UTILISATION PENDANT LA GROSSESSE ET L'ALLAITEMENT

Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre Losartan GT, comprimé pelliculaire sécable avant d'être enceinte ou dès que vous apprenez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de Losartan GT, comprimé pelliculaire sécable. Losartan GT, comprimé pelliculaire sécable est contre-indiqué en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant.

Allaitement

Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point de commencer à allaiter. Losartan GT, comprimé pelliculaire sécable est contre-indiqué chez les femmes qui allaitent et votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

Rappelez-vous conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

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

Les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'ont pas été étudiés.

Il est peu probable que Losartan GT, comprimé pelliculaire sécable affecte votre aptitude à conduire ou à utiliser des machines. Cependant, comme avec de nombreux autres médicaments utilisés dans le traitement de l'hypertension, le losartan peut provoquer des étourdissements ou une somnolence chez certains patients. En cas d'éourdissements ou de somnolence, consultez votre médecin avant de conduire ou d'utiliser des machines.

Lisez des prospectus à effet notoire.

Ce médicament contient du lactose.

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

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Votre médecin décidera de la dose appropriée de Losartan GT, comprimé pelliculaire sécable en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre Losartan GT, comprimé pelliculaire sécable aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle. Patients adultes hypertendus

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

Après la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement.

Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de Losartan GT 50 mg ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg).

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

Enfants et adolescents (6 à 18 ans)

La dose habituelle d'initiation est de 25 mg de losartan une fois par jour.

20 kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

Fabriquez par ZENTIV PHARMA

Sous licence FARMOZ

96, Zone Industrielle Tassila Inezgane Agadir - Maroc

Dr M.E.L. BOURHALLA, Pharmacien Responsable

Imp AJCIR

CSD00-02

LOSARTAN GT®

LOSARTAN GT® 50 mg

LOSARTAN GT® 100 mg

Losartan potassique

COMPOSITION

La substance active :

Losartan potassique

50,0 mg

100,0 mg

Losartan potassique : Les composants sont : Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs préagglutiné, stéarate de magnésium, opadry 7-17000 White.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS

Comprimés pelliculés sécables, boîte de 30

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE

Antagonistes de l'angiotensine II, non associés

Code ATC : C09CA01

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

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

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

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

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

CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

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

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

• Si votre fonction hépatique est gravement dégradée.

MISS EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Faites attention avec Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

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

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

• Si vous devez éviter d'avoir votre médecin avant de prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

• si vous avez déjà eu un angio-œdème (gonflement du visage, des lèvres, de la gorge et/ou de la langue) ;

• si vous avez eu des vomissements importants ou des diarrhées, entraînant une perte très importante de liquides et/ou de sel de votre organisme ;

• si vous prenez des diurétiques médicamenteux qui augmentent la quantité d'urine passant au travers de vos reins) ou si vous faites un régime sans sel pouvant conduire à une perte importante de liquide et de sel de votre organisme ;

• si vous avez un rétrécissement ou un blocage des artères rénales ou si vous avez récemment reçu une transfusion sanguine ;

• si votre fonction hépatique est dégradée ;

• si vous souffrez d'insuffisance cardiaque avec ou sans insuffisance rénale ou d'arythmie cardiaque sévère nécessitant pour mettre en jeu le pronostic vital. Une attention particulière est nécessaire lorsque vous êtes traité simultanément :

• si vous avez un problème de valves cardiaques ou du muscle cardiaque ;

• si vous souffrez d'une maladie coronarienne (causée par une réduction de la circulation sanguine dans les vaisseaux cardiaques), ou d'une maladie vasculaire cérébrale (causée par une réduction de la circulation sanguine dans le cerveau) ;

• si vous avez un hyperaldostéronisme primaire (un syndrome associé à une augmentation de la sécrétion d'aldostérone suite à une anomalie des glandes surrénales).

Enfants et adolescents

Losartan GT, comprimé pelliculé sécable a été étudié chez les enfants. Pour plus d'informations, adressez-vous à votre médecin.

L'utilisation de Losartan GT, comprimé pelliculé sécable n'est pas recommandée chez les enfants atteints de problèmes rénaux ou hépatiques, ou chez les enfants âgés de moins de 6 ans, les données disponibles étant limitées chez ces patients.

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

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Prise d'autres médicaments

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

Faites particulièrement attention si vous prenez l'un des médicaments suivants lorsque vous êtes traité par Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

• d'autres médicaments antihypertenseurs, car ils pourraient entraîner une baisse supplémentaire de votre pression artérielle. La pression artérielle est susceptible d'être abaissée par l'un des médicaments/classes de médicaments suivants : antihypertenseurs tricycliques, antipsychotiques, baclofène, amilorone ;

• des médicaments éparpillant le potassium ou qui peuvent augmenter le taux de potassium (par exemple : suppléments de potassium, substituts de sel contenant du potassium ou des médicaments éparpillant de potassium tels que certains diurétiques [amilorone, triamterène, spironolactone] ou héparine) ;

• des anti-inflammatoires non stéroïdiens tels que l'ibuprofène, induisant les inhibiteurs de la COX-2 (médicaments réduisant l'inflammation et pouvant être utilisés pour diminuer la douleur) car ils peuvent diminuer l'effet antihypertenseur du losartan ;

• si votre fonction rénale est altérée, l'utilisation concomitante de ces médicaments peut entraîner une aggravation de l'insuffisance rénale.

Les médicaments à base de lithium ne doivent être pris avec le losartan que sous le contrôle rapproché de votre médecin. Des précautions particulières (bilan sanguin) peuvent être appropriées.

Interactions avec les aliments et les boissons

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

UTILISATION PENDANT LA GROSSESSE ET L'ALLAITEMENT

Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable avant d'être enceinte ou dès que vous apprenez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de Losartan GT, comprimé pelliculé sécable. Losartan GT, comprimé pelliculé sécable est contre-indiqué en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant.

Allaitement

Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point de commencer à allaiter. Losartan GT, comprimé pelliculé sécable est contre-indiqué chez les femmes qui allaitent et votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

Rappelez-vous conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

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

Les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'ont pas été étudiés.

Il est peu probable que Losartan GT, comprimé pelliculé sécable affecte votre aptitude à conduire ou à utiliser des machines. Cependant, comme avec de nombreux autres médicaments utilisés dans le traitement de l'hypertension, le losartan peut provoquer des étourdissements ou une somnolence chez certains patients. En cas d'étourdissements ou de somnolence, consultez votre médecin avant de conduire ou d'utiliser des machines.

Lisez des prospectus à effet notoire.

Ce médicament contient du lactose.

POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIES D'ADMINISTRATION, FREQUENCE D'ADMINISTRATION ET DUREE DU TRAITEMENT

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Votre médecin décidera de la dose appropriée de Losartan GT, comprimé pelliculé sécable en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle. Patients adultes hypertendus

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de Losartan GT 50 mg). Si vous avez la pression artérielle élevée (supérieure à 160/95 mmHg) pendant les 2 premières semaines après le début du traitement, votre médecin peut prescrire une dose de 100 mg.

Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de Losartan GT 50 mg ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg).

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

Enfants et adolescents (6 à 18 ans)

La dose habituelle d'initiation est de 25 mg.

20 kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

par kg et de 0,7

Fabrique par ZENTIV PHARMA

Sous licence FARMAC

96, Zone Industrielle Tassila Inezgane Agadir - Maroc

Dr M.E. Bouchra, Pharmacien Responsable

Imp AJUR

CSD00-02

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Kardegic® 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

acétylsalicylate de DL-lysine

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?
3. Comment prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

Prévenez votre médecin, l'anesthésiste ou votre dermatologue, dans le cas où une anesthésie, une chirurgie, est envisagée.

Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent.

Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (**les AINS comme par exemple l'ibuprofène**) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements. Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre d'autres médicaments.

Sar'ofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1.
Ain ebaâ Casablanca
Kardegic 75 mg, sac b 30
P.P.V : 30,70 DH



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Kardegic® 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

acétylsalicylate de DL-lysine

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?
3. Comment prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

Prévenez votre médecin, l'anesthésiste ou votre dermatologue, dans le cas où une anesthésie, une chirurgie, est envisagée.

Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent.

Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (**les AINS comme par exemple l'ibuprofène**) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements. Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre d'autres médicaments.

Sar'ofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1.
Ain ebaâ Casablanca
Kardegic 75 mg, sac b 30
P.P.V : 30,70 DH



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Kardegic® 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

acétylsalicylate de DL-lysine

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?
3. Comment prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

Prévenez votre médecin, l'anesthésiste ou votre dermatologue, dans le cas où une anesthésie, une chirurgie, une intervention dentaire, est envisagée.

Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent.

Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (**les AINS comme par exemple l'ibuprofène**) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements. Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille.

Sar'ofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1.
Ain ebaâ Casablanca
Kardegic 75 mg, sac b 30
P.P.V : 30,70 DH



Prazol[®] 20 mg

oméprazole

PPV : 96DH00
PER : 06/23
LOT : J2888-1

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 à votre pharmacien.

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Prazol [®] 20 mg :	
Oméprazole (DCI)	20 mg
Excipients qsp	1 gélule

FORME PHARMACEUTIQUE

- Gélule contenant des microgranules gastro-résistants.
- Présentation : boîte de 7, 14 et 28 gélules.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

PRAZOL[®] 20 mg, gélule gastro-résistante contient la substance active oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

PRAZOL[®] 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). PRAZOL[®] 20 mg, gélule gastro-résistante peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel ≥ 10 kg

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).

Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents

- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

- Maladie ulcéreuse gastroduodénale :

Selon le cas :

- 1 gélule de Prazol[®] 20 mg matin et soir, associée à deux antibiotiques pendant 7 jours.

Cette trithérapie sera suivie par 1 gélule de Prazol[®] 20 mg par jour pendant 3 à 5 semaines supplémentaires.

- 1 gélule de Prazol[®] 20 mg par jour pendant 4 à 6 semaines.

- Œsophagite par reflux gastro-œsophagien :

1 gélule de Prazol[®] 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens :

1 gélule de Prazol[®] 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

- Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens :



Prazol[®] 20 mg

oméprazole

PPV : 96DH00
PER : 06/23
LOT : J2888-1

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 à votre pharmacien.

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Prazol [®] 20 mg :	
Oméprazole (DCI)	20 mg
Excipients qsp	1 gélule

FORME PHARMACEUTIQUE

- Gélule contenant des microgranules gastro-résistants.
- Présentation : boîte de 7, 14 et 28 gélules.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

PAZOL[®] 20 mg, gélule gastro-résistante contient la substance active oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

PAZOL[®] 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). PAZOL[®] 20 mg, gélule gastro-résistante peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel ≥ 10 kg

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).

Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents

- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

- Maladie ulcéreuse gastroduodénale :

Selon le cas :

- 1 gélule de Prazol[®] 20 mg matin et soir, associée à deux antibiotiques pendant 7 jours.

Cette trithérapie sera suivie par 1 gélule de Prazol[®] 20 mg par jour pendant 3 à 5 semaines supplémentaires.

- 1 gélule de Prazol[®] 20 mg par jour pendant 4 à 6 semaines.

- Oesophagite par reflux gastro-œsophagien :

1 gélule de Prazol[®] 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens :

1 gélule de Prazol[®] 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

- Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens :



Prazol[®] 20 mg

oméprazole

PPV : 96DH00
PER : 06/23
LOT : J2888-1

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 à votre pharmacien.

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Prazol[®] 20 mg :

Oméprazole (DCI) 20 mg

Excipients qsp 1 gélule

FORME PHARMACEUTIQUE

- Gélule contenant des microgranules gastro-résistants.

- Présentation : boîte de 7, 14 et 28 gélules.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

PRAZOL[®] 20 mg, gélule gastro-résistante contient la substance active oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

PRAZOL[®] 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). PRAZOL[®] 20 mg, gélule gastro-résistante peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel ≥ 10 kg

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).

Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents

- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

- Maladie ulcéreuse gastroduodénale :

Selon le cas :

- 1 gélule de Prazol[®] 20 mg matin et soir, associée à deux antibiotiques pendant 7 jours.

Cette trithérapie sera suivie par 1 gélule de Prazol[®] 20 mg par jour pendant 3 à 5 semaines supplémentaires.

- 1 gélule de Prazol[®] 20 mg par jour pendant 4 à 6 semaines.

- Oesophagite par reflux gastro-œsophagien :

1 gélule de Prazol[®] 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens :

1 gélule de Prazol[®] 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

- Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens :

