

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

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.



Déclaration de Maladie

N° M21- 0000798

125832

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1899 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : Achour Ziad LEBIRA Vve Oubali Ahmed

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr Siham BENKIRANE
MEDECINE GENERALE
Complexe Anassi - Groupe 5 Entrée 3
Appt 34 RDC Bernoussi - Casablanca
Tél: 05 22 73 50 87 / GSM: 07 77 04 79 40

Date de consultation :

Nom et prénom du malade : Achour Ziad Kebira Age:

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : HTA - Bronchite - Myocard - Angine

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

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

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
11 Aout 2022		-	150 DH	Dr. Siham BENKIRANE MEDECINE GENERALE Complexe Anassi - Groupe 5 Entrée 3 Appt 34 PDC Bernoussi - Casablanca Tél : 05 22 73 50 87 / GSM : 07 77 04 79 40

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE ANASSI CHRAÏBI Lotfi 1 GF.7. Rés. Anassi Sidi Bernoussi - Casablanca Tél : 05 22 73 50 87	11/08/22	1548,10

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

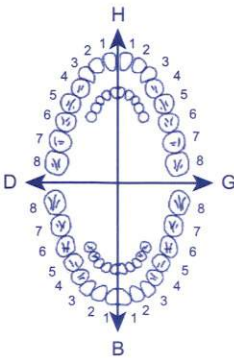
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

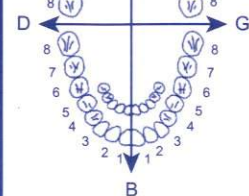
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

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



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

Dr Siham Benkirane

الدكتورة سهام بنكيران

MEDECINE GENERALE

Complexe Anassi - Groupe 5

Entrée 3 - App. 34 RDC

Bernoussi - Casablanca

Tél.: 05 22 73 50 87

GSM : 07 77 04 79 40

PHARMACIE ANASSI
CHRAÏBI LOUFI
1 Gr. Rés. Anassi
Sidi Bernoussi - Casablanca
Tél.: 05 22 73 73 65

الطب العام

مركز أناسي - شطر 5

مدخل 3 - شقة 34

البرنوصي - الدار البيضاء

الهاتف : 05 22 73 50 87

المحمول : 07 77 04 79 40

Casablanca, le 11 Aout 2022

ACHOR. ZYAD KEBIRA

1547x3 ARTEMON 5/5 3boite
1cp matin ptt 3 mois
7876 Diamicron 60 2boite
1/2cp le matin ptt 3 mois
2080x4 Glucophage 500
1cp midi - 1cp soir.
ptt 3 mois
16820 Aufmenhn 1g 1boite 16
1 Sachet x 21
1590 Effergalme 500
1cp x
7900x3 MEFAL 15.
1cp a midi

Dr. Siham BENKIRANE
MEDECINE GENERALE

Complexe Anassi - Groupe 5 Entrée 3
App. 34 RDC Bernoussi - Casablanca
Tél: 05 22 73 50 87 / GSM: 07 77 04 79 40

3070x3 Kardépie 75 3boily
1 sachet à midi et Rep

19900 chondrosaur

1 gel à midi

7040 Mynazol 150
1 gel / sem.

3050 Fungilys Crème
1 Amp x

10900 Juvatonur 1000te
1 Amp matin

Dr. Siham BENKIRANE
MEDECINE GENERALE

Complexe Anassi - Groupe 5 Entrée 3
Appt 34 RDC Bernoussi - Casablanca
Tél: 05 22 73 50 87 / GSM: 07 77 04 79 40

154810

PHARMACIE ANASSI

CHRAÏBI Lotfi
1 Gr. 7 Rés. Anassi
Sidi Bernoussi - Casablanca
Tél. : 05 22 73 73 67

Dr. Siham BENKIRANE
MEDECINE GENERALE
Complexe Anassi - Groupe 5 Entrée 3
Appt 34 RDC Bernoussi - Casablanca
Tél: 05 22 73 50 87 / GSM: 07 77 04 79 40

juvatonus

AMPOULE

COMPOSITION POUR UNE AMPOULE :

PANAX GINSENG C.A MEYER.....	90 mg
Extrait de Maté.....	67mg
Extrait de Guarana.....	130mg

Ginseng tonus est un tonifiant physique et intellectuel qui réunit des actifs naturels pour lutter contre les baisses de formes.

PROPRIÉTÉS :

- Propriétés stimulantes
- Tonifiant physique et intellectuel
- Contribue à réduire la fatigue

INGRÉDIENTS : Eau purifié; sirop de fructose; jus d'orange concentré; extrait de Guarana (1,3%); extrait de Ginseng (0,9%); extrait de Maté (0,7%); arôme naturel d'orange ; arôme naturel de citron.

CONSEILS D'UTILISATION : Diluer le contenu de l'ampoule dans un verre d'eau ou de jus de fruits. Prendre une ampoule par jour de préférence le matin.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI: Ne pas dépasser la dose journalière conseillée. Ne peut remplacer une alimentation variée, équilibrée et un mode de vie sain. A conserver dans un endroit frais et sec. Tenir hors de la portée des enfants. Teneur élevé en caféine (14 mg/ampoule), déconseillé aux enfants de moins de 15 ans et aux femmes enceintes et allaitantes. Déconseillé aux personnes allergiques et/ou présentant une hypersensibilité à l'un des composant.

PRÉSENTATION : Boîte de 10 ampoules de 10 ml. Volume: 100 ml.
Complément alimentaire. N'est pas un médicament.

L'efficacité du PANAX GINSENG C.A MEYER est prouvée par plusieurs études et travaux scientifiques réalisés chez l'homme

LABORATOIRES JUVA SANTE
8, rue CHRISTOPHE COLOMB, 75008 PARIS FRANCE

Fabriqué par : Laboratoires PASQUIER
DOMAZAN, 226 allée de la Baraquette - ZI
Domazan, 30390 DOMAZAN - FRANCE

Importé au Maroc par : PROMOSER
N°23, Résidence CASA 1
282, Bd de la Résistance
CASABLANCA- MAROC



KARDECIG® 75mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

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

• Garder 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.

1. QU'EST-CE QUE KARDECIG 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLLIE.

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDECIG 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDECIG 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :

KARDECIG 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récurrences d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDECIG 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose sans l'accord de votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDECIG 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

Ne prenez jamais KARDECIG 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :

• si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-Lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDECIG 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, mentionnés dans la rubrique 6,

• si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = AINS),

• si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour,

• si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des poypes raux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS),

• si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum,

• si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens),

• si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements.

• si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur,

• si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules implégées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDECIG 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

• si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,

• si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac, ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),

• si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles),

• si vous avez une maladie des reins ou du foie,

• si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),

• si vous avez des règles abondantes.

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDECIG 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement, des saignements ou des douleurs dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets augmente avec la dose, chez les personnes âgées, chez les personnes de faible poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac et en cas d'association à certains médicaments (voir rubrique « Autres médicaments et KARDECIG 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de tels effets.

Si une intervention chirurgicale est prévue :

L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

Prévenez votre médecin, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

Enfants et adolescents

Voir paragraphe ci-dessus « Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin ».

KARDECIG ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Autres médicaments et KARDECIG 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 KARDECIG 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 KARDECIG 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 KARDECIG 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose en même temps que :

• un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,

• un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,

• un autre médicament à base de benzbromarone ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),

• un autre médicament à base d'anagrelide (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),

• le ticagrelor en dehors des indications validées,

• un autre médicament à base de défibrotide (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),

• l'acide métrifonate (médicament utilisé pour traiter l'acide métrifonate).

Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :

• méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers),

• lipiques gastro-intestinaux, antacides et adsorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),

• l'anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),

• anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre),

• ticagrelor (dans les indications validées),

• cobimétinib,

• ibuprofène,

• un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicament utilisé pour traiter la dépression ou les troubles anxieux).

• médicaments mied.

Informez votre médecin

tout autre médicament

KARDECIG 75 mg, po

et de l'alcool.

La consommation d'al

lécions au niveau gast

Grossesse, allaitement

Si vous êtes enceinte ou

demandez conseil à vo

Grossesse : Ce médicament

Autre médicament con

• jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste

ter la
prendre
boissons
grément de
essence,
re prendre AUCUN
médicaments sans ordonnance).

**KARDECIG 75MG
SACHETS B30**

P.P.N. 339H70

6 118000 061847

LOT : 22E002
PER: 09 2023

KARDECIG® 75mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

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

• Garder 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.

1. QU'EST-CE QUE KARDECIG 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLLIE.

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDECIG 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDECIG 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :

KARDECIG 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récurrences d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDECIG 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose sans l'accord de votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDECIG 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

Ne prenez jamais KARDECIG 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :

• si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-Lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDECIG 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, mentionnés dans la rubrique 6,

• si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = AINS),

• si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour,

• si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des poypes raux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS),

• si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum,

• si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens),

• si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements.

• si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur,

• si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules implégées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDECIG 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

• si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,

• si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac, ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),

• si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles),

• si vous avez une maladie des reins ou du foie,

• si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),

• si vous avez des règles abondantes.

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylate. KARDECIG 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement, des saignements ou des douleurs dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets augmente avec le dose, chez les personnes âgées, chez les personnes de faible poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac et en cas d'association à certains médicaments (voir rubrique « Autres médicaments et KARDECIG 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de tels effets.

Si une intervention chirurgicale est prévue :

L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

Enfants et adolescents

Voir paragraphe ci-dessus « Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin ».

KARDECIG ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Autres médicaments et KARDECIG 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 KARDECIG 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 KARDECIG 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 KARDECIG 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose en même temps que :

• un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,

• un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,

• un autre médicament à base de benzbromarone ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),

• un autre médicament à base d'anagrelide (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),

• le ticagrelor en dehors des indications validées,

• un autre médicament à base de défibrotide (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),

• l'acide métrifonate (médicament utilisé pour traiter l'acide métrifonate).

Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :

• méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers),

• lipiques gastro-intestinaux, antacides et adsorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),

• l'anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),

• anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre),

• ticagrelor (dans les indications validées),

• cobimétinib,

• ibuprofène,

• un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicament utilisé pour traiter la dépression ou les troubles anxieux).

• médicaments mied.

Informez votre médecin

tout autre médicament

KARDECIG 75 mg, po

et de l'alcool.

La consommation d'al

lésions au niveau gast

Grossesse, allaitement

Si vous êtes enceinte ou

demandez conseil à vot

Grossesse : Ce médicament

Autre médicament con

• jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste

ter la
prendre
boissons
grément de
essence,
re prendre AUCUN
médicaments sans ordonnance).

**KARDECIG 75MG
SACHETS B30**

P.P.N. 339H70

6 118000 061847

LOT : 22E002
PER: 09 2023

KARDECIG® 75mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

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

• Garder 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.

1. QU'EST-CE QUE KARDECIG 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLLIE.

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDECIG 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDECIG 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :

KARDECIG 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récurrences d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDECIG 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose sans l'accord de votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDECIG 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

Ne prenez jamais KARDECIG 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :

• si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-Lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDECIG 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, mentionnés dans la rubrique 6,

• si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = AINS),

• si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour,

• si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des poypes raux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS),

• si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum,

• si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens),

• si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements.

• si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur,

• si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules implégées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDECIG 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

• si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,

• si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac, ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),

• si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles),

• si vous avez une maladie des reins ou du foie,

• si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),

• si vous avez des règles abondantes.

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylate. KARDECIG 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement, des saignements ou des douleurs dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets augmente avec le dose, chez les personnes âgées, chez les personnes de faible poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac et en cas d'association à certains médicaments (voir rubrique « Autres médicaments et KARDECIG 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de tels effets.

Si une intervention chirurgicale est prévue :

L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

Prévenez votre médecin, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

Enfants et adolescents

Voir paragraphe ci-dessus « Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin ».

KARDECIG ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Autres médicaments et KARDECIG 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 KARDECIG 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 KARDECIG 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 KARDECIG 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose en même temps que :

• un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,

• un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,

• un autre médicament à base de benzbromarone ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),

• un autre médicament à base d'anagrélide (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),

• le ticagrelor en dehors des indications validées,

• un autre médicament à base de défibrotide (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),

• l'acide métrifonate (médicament utilisé pour traiter l'acide métrifonate).

Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :

• méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers),

• lipiques gastro-intestinaux, antacides et adsorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),

• l'anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),

• anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre),

• ticagrelor (dans les indications validées),

• cobimétinib,

• ibuprofène,

• un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicament utilisé pour traiter la dépression ou les troubles anxieux).

• médicaments mied.

Informez votre médecin

tout autre médicament

KARDECIG 75 mg, po

et de l'alcool.

La consommation d'al

lécions au niveau gast

Grossesse, allaitement

Si vous êtes enceinte ou

demandez conseil à vot

Grossesse : Ce médicament

Autre médicament con

• jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste

ter la
prendre
boissons
grément de
essence,
re prendre AUCUN
médicaments sans ordonnance).

**KARDECIG 75MG
SACHETS B30**

P.P.N. 339H70

6 118000 061847

LOT : 22E002
PER: 09 2023

MEFSAL® 7,5 mg, comprimé - B/10 & B/20
MEFSAL® 15 mg, comprimé sécable - B/10 & B/20
(Méloxicam)

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'information 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.

1. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Substance active :

• MEFSAL® 7,5 mg, comprimé : 7,5 mg

Méloxicam Pour 1 comprimé

• MEFSAL® 15 mg, comprimé sécable : 15 mg

Méloxicam Pour 1 comprimé sécable

Excipients : Amidon prégelatinisé (1500), Lactose monohydraté, Amidon de maïs, Citrate de sodium, Cellulose microcristalline (Avicel PH102), Silice colloïdale anhydre, Stéarate de magnésium, ... c.s.p. 1 comprimé.

Excipient à effet notoire : Lactose monohydraté.

2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Anti-inflammatoire non stéroïdien, Oxiciam - code ATC : M01AC06.

MEFSAL® contient une substance active dénommée méloxicam.

Le méloxicam appartient à un groupe de médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), qui sont utilisés pour réduire l'inflammation et la douleur dans les articulations et les muscles.

3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

MEFSAL® est utilisé dans :

• Le traitement de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose,
• Le traitement de longue durée :
• De la polyarthrite rhumatoïde,
• De la syndrôme arthralgique (également appelée maladie de Bechterew).

4. POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION

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

Posologie :

La dose recommandée est de :

• **Poussées aiguës d'arthrose**
7,5 mg (un comprimé à 7,5 mg ou un demi-comprimé à 15 mg) une fois par jour. Elle peut être augmentée jusqu'à 15 mg (deux comprimés à 7,5 mg ou 1 comprimé à 15 mg) une fois par jour.

• **Polyarthrite rhumatoïde et Syndrôme arthralgique**
15 mg (deux comprimés à 7,5 mg ou un comprimé à 15 mg) une fois par jour. Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé à 7,5 mg ou un demi-comprimé à 15 mg) une fois par jour.

Mode d'administration :

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec de l'eau, ou un autre liquide, au cours d'un repas.

5. CONTRE-INDICATIONS

N'prenez jamais MEFSAL® dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique au Méloxicam ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,
• Au cours des trois derniers mois de la grossesse,
• Enfant et adolescents de moins de 16 ans,
• Si vous êtes allergique à l'aspirine ou à d'autres médicaments anti-inflammatoires (AINS).
• Si vous avez présenté l'un des signes suivants après avoir pris de l'aspirine ou d'autres AINS :

• Respiration sifflante, oppression respiratoire, difficulté à respirer (asthme),
• Obstruction nasale due à des petits renflements de la muqueuse nasale (polypes nasaux),
• Éruptions cutanées / urticaire,
• Gonflement soudain des tissus sous la peau ou les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, du visage, des lèvres, de la bouche ou la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile (œdème de Quincke).
• Si vous avez déjà présenté, après un traitement avec des AINS :
• Un saignement de l'estomac ou des intestins,
• Des perforations de l'estomac ou des intestins,
• Ulcères ou saignement de l'estomac ou des intestins,
• Anti-coagulants d'ulcères ou saignements récidivants peptiques ou de l'estomac (ulcération ou saignement s'étant produit au moins deux fois),
• Insuffisance hépatique sévère,
• Insuffisance rénale sévère non dialysée,
• Saignements récents dans le cerveau (hémorragie cérébrovasculaire),
• Troubles hémorragiques de quelque type que ce soit,
• Insuffisance cardiaque sévère,
• Intolérance à certains sucres étant donné que ce produit contient du lactose (voir rubriques « Composition » et « Mise en garde spéciales et précautions particulières d'emploi »).

d'emploi »).

Si vous n'êtes pas certain à propos d'un des points ci-dessus, parlez-en à votre médecin.

6. EFFETS INDESIRABLES

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

Arrêtez de prendre MEFSAL® et consultez immédiatement un médecin ou l'hôpital la plus proche si vous remarquez :

• Réactions cutanées (hypersensibilité), qui peut prendre la forme de :
• Réactions cutanées, notamment démangeaisons (prurit), gonflement ou décoloration de la peau, qui peuvent être des éruptions cutanées pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital (syndrome de Stevens Johnson, syndrome de Lyell), lésions des tissus mous (lésions des muqueuses) ou érythème polymorphe (Cl. Courte, infection). L'érythème polymorphe est une réaction allergique grave de la peau, provoquant des laches, des marques rouges ou violettes, ou des bulles à la surface de la peau. Cette réaction peut également atteindre la bouche, les yeux et les autres muqueuses.

• Gonflement des tissus sous la peau ou les muqueuses, par exemple gonflement autour des yeux, gonflement du visage et des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile, ainsi que gonflement des chevilles ou des jambes (œdème des membres inférieurs),
• Essoufflement ou crise d'asthme,
• Inflammation du foie (hépatite). Ceci peut entraîner les symptômes suivants :
• Jaunissement de la peau ou des globes oculaires (jaunisse),
• Douleurs abdominales,
• Perte d'appétit.

Tout effet indésirable du tube digestif, plus particulièrement :
• Saignements (entraînant une coloration des selles en noir),
• Ulcération du tube digestif (entraînant des douleurs abdominales).
Les saignements de l'appareil digestif (saignements gastro-intestinaux), la formation d'ulcères ou l'apparition d'une perforation au niveau digestif peuvent parfois être sévères et d'évolution potentiellement fatale, en particulier chez les personnes âgées. Informez immédiatement votre médecin, si vous avez été atteint précédemment de tels symptômes de l'appareil digestif suite à l'utilisation prolongée de médicaments anti-inflammatoires (AINS), en particulier si vous êtes âgé. Votre médecin pourra être amené à suivre toute modification de votre état pendant le traitement.

Si vous présentez des troubles de la vue, ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machine.

Effets indésirables généraux des médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS)

L'utilisation de certains médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) peut s'accompagner, en particulier avec des doses élevées et en cas de traitement de longue durée, d'un risque légèrement augmenté d'occlusion des vaisseaux artériels (événements thrombotiques artériels), pouvant provoquer une crise cardiaque (infarctus du myocarde) ou accident vasculaire cérébral (apoplexie).

Des rétentions de liquides (œdèmes), une augmentation de la pression artérielle (hypertension) et une insuffisance cardiaque ont été observées en association avec le traitement par AINS.

Les effets indésirables les plus couramment observés affectent l'appareil digestif (événements gastro-intestinaux) :

• Ulcères de l'estomac et de la partie supérieure de l'intestin grêle (ulcères peptiques/gastroduodénaux),
• Perforation de la paroi intestinale ou saignement digestif (d'évolution parfois fatale, en particulier chez les personnes âgées).

Les effets indésirables suivants ont été rapportés après l'administration d'AINS :

• Sensation de malaise (nausées) et vomissements,
• Selles molles (diarrhées),
• Flatulences,
• Constipation,
• Indigestion (dyspepsie),
• Douleurs abdominales,
• Selles de coloration noire provoquée par un saignement au niveau
• Vomissement de sang (hémorragie),
• Inflammation de la muqueuse buccale avec ulcérations (stomatite
• Aggravation des inflammations de l'appareil digestif (par exemple colite ou de la maladie de Crohn).

Moins fréquemment, une inflammation de l'estomac (gastrite) a été observée.

Effets indésirables du Méloxicam - la substance active de MEFSAL® :

• **Tres fréquents :** touche plus d'un patient sur 10
• Événements indésirables gastro-intestinaux tels qu'indigestion, sensation de malaise (nausées) et vomissements, douleurs abdominales, constipation, flatulences, selles molles (diarrhées).
• **Frequents :** touche de 1 à 10 patients sur 100
• Céphalées.
• **Peu fréquents :** touche de 1 à 10 patients sur 1000
• Toux/tourdissements,
• Vertiges,
• Somnolence,
• Anémie (réduction de la concentration en hémoglobine, pigment rouge du sang).
• Augmentation de la pression artérielle (hypertension).
• Bouffées de chaleur (rougeur temporaire du visage et du cou),
• Rétention hydro-sodée,
• Augmentation du taux de potassium (hyperkaliémie). Ceci peut entraîner des symptômes suivants :
• Troubles du rythme cardiaque (arythmies).
• Palpitations (perception de ses propres battements cardiaques de façon exagérée).
• Faiblesse des muscles.

• Eruption cutanée,
• Inflammation de l'estomac (gastrite),
• Saignements gastro-intestinaux,
• Inflammation de la bouche (stomatite),
• Réactions allergiques immédiates (hypersensibilité),
• Démangeaison (prurit),
• Rash cutané.

Gonflement provoqué par la rétention d'eau des chevilles/jambes (œdème des membres inférieurs).
• Gonflement soudain des tissus sous la peau ou les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, du visage, des lèvres, de la bouche ou la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile.
• Anomalies transitoires des tests biologiques (enzymes hépatiques telles que les transaminases, la bilirubine). Votre médecin peut prescrire des tests biologiques de la fonction hépatique.
• Anomalies des tests biologiques de la fonction rénale (créatinine ou de l'urée).

• **Rares :** touche de 1 à 10 patients sur 1000
• Troubles du rythme,
• Cauchemars,
• Numération sanguine anormale, notamment numération sanguine différentielle anormale.
• Diminution du nombre de globules blancs.
• Diminution du nombre de plaquettes sanguines.
• Ces effets indésirables peuvent entraîner des complications graves, voire mortelles, ainsi que des symptômes tels que l'apparition de nausées.

• Sourdements d'oreilles (acouphènes),
• Papillomes,
• Ulcères de l'estomac ou de la partie supérieure de l'intestin grêle (ulcères peptiques/gastroduodénaux),
• Inflammation de l'oesophage (œsophagite),
• Survenue de crises d'asthme (observées avec l'aspirine ou à d'autres AINS).

• **Graves :** réactions cutanées accompagnées de symptômes de Stevens-Johnson et syndrome de Lyell.

• Urticaire,
• Anomalies de la vue, notamment :
• Vision floue,
• Inflammation du blanc des yeux ou des parties blanches de l'œil (conjonctivite),
• Inflammation du gros intestin (colite).

• **Tres rares :** touche moins d'un patient sur 1000
• Formation de cloques sur la peau (réaction érythémateuse polymorphe est une réaction allergique grave de la peau, provoquant des laches, des marques rouges ou violettes, ou des bulles à la surface de la peau. Cette réaction peut également atteindre la bouche).

• Inflammation du tube digestif (hépatite). Ceci peut entraîner les symptômes suivants :
• Jaunissement de la peau ou des globes oculaires (jaunisse),
• Douleurs abdominales,
• Perte d'appétit.

• Insuffisance rénale aiguë en particulier chez les personnes âgées.
• Perforation de la paroi intestinale.

• **Indéterminée (la fréquence ne peut être évaluée) :**

MEFSAL® 15 mg
20 comprimés sécables



MEFSAL® 7,5 mg, comprimé - B/10 & B/20
MEFSAL® 15 mg, comprimé sécable - B/10 & B/20
(Méloxicam)

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'information 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.

1. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Substance active :

• MEFSAL® 7,5 mg, comprimé : 7,5 mg

Méloxicam Pour 1 comprimé

• MEFSAL® 15 mg, comprimé sécable : 15 mg

Méloxicam Pour 1 comprimé sécable

Excipients : Amidon prégelatinisé (1500), Lactose monohydraté, Amidon de maïs, Citrate de sodium, Cellulose microcristalline (Avicel PH102), Silice colloïdale anhydre, Stéarate de magnésium, ... q.s.p. 1 comprimé.

Excipient à effet notoire : Lactose monohydraté.

2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Anti-inflammatoire non stéroïdien, Oxiciam - code ATC : M01AC06.

MEFSAL® contient une substance active dénommée méloxicam.

Le médicament appartient à un groupe de médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), qui sont utilisés pour réduire l'inflammation et la douleur dans les articulations et les muscles.

3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

MEFSAL® est utilisé dans :

• Le traitement de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose, de la polyarthrite rhumatoïde, de la spondylarthrite ankylosante (également appelée maladie de Bechterew).

4. POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION

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

Posologie :

La dose recommandée est de :

• **Poussées aiguës d'arthrose**
7,5 mg (un comprimé à 7,5 mg ou un demi-comprimé à 15 mg) une fois par jour. Elle peut être augmentée jusqu'à 15 mg (deux comprimés à 7,5 mg ou 1 comprimé à 15 mg) une fois par jour.

• **Polyarthrite rhumatoïde et Spondylarthrite ankylosante**
15 mg (deux comprimés à 7,5 mg ou un comprimé à 15 mg) une fois par jour. Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé à 7,5 mg ou un demi-comprimé à 15 mg) une fois par jour.

Mode d'administration :

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec de l'eau, ou un autre liquide, au cours d'un repas.

5. CONTRE-INDICATIONS

N'prenez jamais MEFSAL® dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique au Méloxicam ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,
• Au cours des trois derniers mois de la grossesse,
• Enfant et adolescents de moins de 16 ans,
• Si vous êtes allergique à l'aspirine ou à d'autres médicaments anti-inflammatoires (AINS).

• Si vous avez présenté l'un des signes suivants après avoir pris de l'aspirine ou d'autres AINS :

• Respiration sifflante, oppression respiratoire, difficulté à respirer (asthme),
• Obstruction nasale due à des petits renflements de la muqueuse nasale (polypes nasaux),
• Éruptions cutanées / urticaire,

• Gonflement soudain des tissus sous la peau ou les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile (œdème de Quincke).

• Si vous avez déjà présenté, après un traitement avec des AINS :

• Un saignement de l'estomac ou des intestins,
• Des perforations de l'estomac ou des intestins,
• Ulcères ou saignement de l'estomac ou des intestins,

• Anti-coagulants d'ulcères ou saignements récidivants peptiques ou de l'estomac (ulcération ou saignement s'étant produit au moins deux fois),
• Insuffisance hépatique sévère,

• Insuffisance rénale sévère non dialysée,
• Saignements récents dans le cerveau (hémorragie cérébrovasculaire),
• Troubles hémorragiques de quelque type que ce soit,
• Insuffisance cardiaque sévère,

• Intolérance à certains sucres étant donné que ce produit contient du lactose (voir rubriques « Composition » et « Mise en garde spéciales et précautions particulières d'emploi »).

d'emploi »).

Si vous n'êtes pas certain à propos d'un des points ci-dessus, parlez-en à votre médecin.

6. EFFETS INDESIRABLES

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

Arrêtez de prendre MEFSAL® et consultez immédiatement un médecin ou l'hôpital la plus proche si vous remarquez :

• Réactions cutanées (hypersensibilité), qui peut prendre la forme de :
• Réactions cutanées, notamment démangeaisons (prurit), gonflement ou décoloration de la peau, qui peuvent être des éruptions cutanées pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital (syndrome de Stevens Johnson, syndrome de Lyell), lésions des tissus mous (lésions des muqueuses) ou érythème polymorphe (Cl. Contre-indication). L'érythème polymorphe est une réaction allergique grave de la peau, provoquant des laches, des marques rouges ou violettes, ou des bulles à la surface de la peau. Cette réaction peut également atteindre la bouche, les yeux et les autres muqueuses.

• Gonflement des tissus sous la peau ou les muqueuses, par exemple gonflement autour des yeux, gonflement du visage et des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile, ainsi que gonflement des chevilles ou des jambes (œdème des membres inférieurs),

• Essoufflement ou crise d'asthme.

• Inflammation du foie (hépatite). Ceci peut entraîner les symptômes suivants :
• Jaunissement de la peau ou des globes oculaires (jaunisse),
• Douleurs abdominales,

• Perte d'appétit.

Tout effet indésirable du tube digestif, plus particulièrement :
• Saignements (entraînant une coloration des selles en noir),
• Ulcération du tube digestif (entraînant des douleurs abdominales).

Les saignements de l'appareil digestif (saignements gastro-intestinaux), la formation d'ulcères ou l'apparition d'une perforation au niveau digestif peuvent parfois être sévères et d'évolution potentiellement fatale, en particulier chez les personnes âgées. Informez immédiatement votre médecin, si vous avez été atteint précédemment de tels symptômes de l'appareil digestif suite à l'utilisation prolongée de médicaments anti-inflammatoires (AINS), en particulier si vous êtes âgé. Votre médecin pourra être amené à suivre toute modification de votre état pendant le traitement.

Si vous présentez des troubles de la vue, ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machine.

Effets indésirables généraux des médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS)

L'utilisation de certains médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) peut s'accompagner, en particulier avec des doses élevées et en cas de traitement de longue durée, d'un risque légèrement augmenté d'occlusion des vaisseaux artériels (événements thrombotiques artériels), pouvant provoquer une crise cardiaque (infarctus du myocarde) ou accident vasculaire cérébral (apoplexie).

Des rétentions de liquides (œdèmes), une augmentation de la pression artérielle (hypertension) et une insuffisance cardiaque ont été observées en association avec le traitement par AINS.

Les effets indésirables les plus couramment observés affectent l'appareil digestif (événements gastro-intestinaux) :

• Ulcères de l'estomac et de la partie supérieure de l'intestin grêle (ulcères peptiques/gastroduodénaux),
• Perforation de la paroi intestinale ou saignement digestif (d'évolution parfois fatale, en particulier chez les personnes âgées).

Les effets indésirables suivants ont été rapportés après l'administration d'AINS :

• Saignement de malaise (nausées) et vomissements,
• Selles molles (diarrhées),
• Flatulences,

• Constipation,
• Indigestion (dyspepsie),
• Douleurs abdominales,

• Selles de coloration noire provoquée par un saignement au niveau du vomissement de sang (hémorragie),
• Inflammation de la muqueuse buccale avec ulcération (stomatite),
• Aggravation des inflammations de l'appareil digestif (par exemple colite ou de la maladie de Crohn).

Moins fréquemment, une inflammation de l'estomac (gastrite) a été observée.

Effets indésirables du Méloxicam - la substance active de MEFSAL® :

• **Très fréquents :** touche plus d'un patient sur 10
• Événements indésirables gastro-intestinaux tels qu'indigestion, sensation de malaise (nausées) et vomissements, douleurs abdominales, constipation, flatulences, selles molles (diarrhées),

• **Frequents :** touche de 1 à 10 patients sur 100
• Céphalées,

• **Peu fréquents :** touche de 1 à 10 patients sur 1000
• Toux/tourdissements,
• Vertiges,
• Somnolence,

• Anémie (réduction de la concentration en hémoglobine, pigment rouge du sang),
• Augmentation de la pression artérielle (hypertension),
• Bouffées de chaleur (rougeur temporaire du visage) et du cou,

• Rétention hydro-sodée,
• Augmentation du taux de potassium (hyperkaliémie). Ceci peut entraîner des symptômes suivants :

• Troubles du rythme cardiaque (arythmies),
• Palpitations (perception de ses propres battements cardiaques de façon exagérée),
• Faiblesse des muscles.

• Eruption cutanée,
• Inflammation de l'estomac (gastrite),
• Saignements gastro-intestinaux,

• Inflammation de la bouche (stomatite),
• Réactions allergiques immédiates (hypersensibilité),
• Démangeaison (prurit),
• Rash cutané,

• Gonflement provoqué par la rétention d'eau des chevilles/jambes (œdème des membres inférieurs),
• Gonflement soudain des tissus sous la peau ou les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, du visage, rendant éventuellement la respiration difficile,

• Anomalies transitoires des tests biologiques (enzymes hépatiques telles que les transaminases, la bilirubine). Votre médecin peut prescrire des tests biologiques de la fonction hépatique.

• Anomalies des tests biologiques de la fonction rénale (créatinine ou de l'urée).

• **Rares :** touche de 1 à 10 patients sur 1000
• Troubles du rythme,

• Cauchemars,
• Numération sanguine anormale, notamment numération sanguine différentielle anormale,

• Diminution du nombre de globules blancs, diminution du nombre de plaquettes sanguines.

Ces effets indésirables peuvent entraîner des complications graves, voire la mort, ainsi que des symptômes tels que l'apparition de nausées.

• Saignements (entraînant une coloration des selles en noir),
• Ulcération du tube digestif (entraînant des douleurs abdominales).

Les saignements de l'appareil digestif (saignements gastro-intestinaux), la formation d'ulcères ou l'apparition d'une perforation au niveau digestif peuvent parfois être sévères et d'évolution potentiellement fatale, en particulier chez les personnes âgées. Informez immédiatement votre médecin, si vous avez été atteint précédemment de tels symptômes de l'appareil digestif suite à l'utilisation prolongée de médicaments anti-inflammatoires (AINS), en particulier si vous êtes âgé. Votre médecin pourra être amené à suivre toute modification de votre état pendant le traitement.

Si vous présentez des troubles de la vue, ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machine.

Effets indésirables généraux des médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS)

L'utilisation de certains médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) peut s'accompagner, en particulier avec des doses élevées et en cas de traitement de longue durée, d'un risque légèrement augmenté d'occlusion des vaisseaux artériels (événements thrombotiques artériels), pouvant provoquer une crise cardiaque (infarctus du myocarde) ou accident vasculaire cérébral (apoplexie).

Des rétentions de liquides (œdèmes), une augmentation de la pression artérielle (hypertension) et une insuffisance cardiaque ont été observées en association avec le traitement par AINS.

Les effets indésirables les plus couramment observés affectent l'appareil digestif (événements gastro-intestinaux) :

• Ulcères de l'estomac et de la partie supérieure de l'intestin grêle (ulcères peptiques/gastroduodénaux),
• Perforation de la paroi intestinale ou saignement digestif (d'évolution parfois fatale, en particulier chez les personnes âgées).

Les effets indésirables suivants ont été rapportés après l'administration d'AINS :

• Saignement de malaise (nausées) et vomissements,
• Selles molles (diarrhées),
• Flatulences,

• Constipation,
• Indigestion (dyspepsie),
• Douleurs abdominales,

• Selles de coloration noire provoquée par un saignement au niveau du vomissement de sang (hémorragie),
• Inflammation de la muqueuse buccale avec ulcération (stomatite),
• Aggravation des inflammations de l'appareil digestif (par exemple colite ou de la maladie de Crohn).

Moins fréquemment, une inflammation de l'estomac (gastrite) a été observée.

Effets indésirables du Méloxicam - la substance active de MEFSAL® :

• **Très fréquents :** touche plus d'un patient sur 10
• Événements indésirables gastro-intestinaux tels qu'indigestion, sensation de malaise (nausées) et vomissements, douleurs abdominales, constipation, flatulences, selles molles (diarrhées),

• **Frequents :** touche de 1 à 10 patients sur 100
• Céphalées,

• **Peu fréquents :** touche de 1 à 10 patients sur 1000
• Toux/tourdissements,
• Vertiges,
• Somnolence,

• Anémie (réduction de la concentration en hémoglobine, pigment rouge du sang),
• Augmentation de la pression artérielle (hypertension),
• Bouffées de chaleur (rougeur temporaire du visage) et du cou,

• Rétention hydro-sodée,
• Augmentation du taux de potassium (hyperkaliémie). Ceci peut entraîner des symptômes suivants :

• Troubles du rythme cardiaque (arythmies),
• Palpitations (perception de ses propres battements cardiaques de façon exagérée),
• Faiblesse des muscles.

MEFSAL® 15 mg
20 comprimés sécables



MEFSAL® 7,5 mg, comprimé - B/10 & B/20
MEFSAL® 15 mg, comprimé sécable - B/10 & B/20
(Méloxicam)

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'information 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.

1. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Substance active :

• MEFSAL® 7,5 mg, comprimé : 7,5 mg

Méloxicam Pour 1 comprimé

• MEFSAL® 15 mg, comprimé sécable : 15 mg

Méloxicam Pour 1 comprimé sécable

Excipients : Amidon prégelatinisé (1500), Lactose monohydraté, Amidon de maïs, Citrate de sodium, Cellulose microcristalline (Avicel PH102), Silice colloïdale anhydre, Stéarate de magnésium, ... c.s.p. 1 comprimé.

Excipient à effet notoire : Lactose monohydraté.

2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Anti-inflammatoire non stéroïdien, Oxiciam - code ATC : M01AC06.

MEFSAL® contient une substance active dénommée méloxicam.

Le médicament appartient à un groupe de médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), qui sont utilisés pour réduire l'inflammation et la douleur dans les articulations et les muscles.

3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

MEFSAL® est utilisé dans :

- Le traitement de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose,
- Le traitement de longue durée :
- De la polyarthrite rhumatoïde,
- De la syndromite arthralgique (également appelée maladie de Bechterew).

4. POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION

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

Posologie :

La dose recommandée est de :

• **Poussées aiguës d'arthrose**
7,5 mg (un comprimé à 7,5 mg ou un demi-comprimé à 15 mg) une fois par jour. Elle peut être augmentée jusqu'à 15 mg (deux comprimés à 7,5 mg ou 1 comprimé à 15 mg) une fois par jour.

• **Polyarthrite rhumatoïde et Syndromite arthralgique**
15 mg (deux comprimés à 7,5 mg ou un comprimé à 15 mg) une fois par jour. Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé à 7,5 mg ou un demi-comprimé à 15 mg) une fois par jour.

Mode d'administration :

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec de l'eau, ou un autre liquide, au cours d'un repas.

5. CONTRE-INDICATIONS

Nai prenez jamais MEFSAL® dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique au Méloxicam ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,
- Au cours des trois derniers mois de la grossesse,
- Enfant et adolescents de moins de 16 ans,
- Si vous êtes allergique à l'aspirine ou à d'autres médicaments anti-inflammatoires (AINS).
- Si vous avez présenté l'un des signes suivants après avoir pris de l'aspirine ou d'autres AINS :

- Respiration sifflante, oppression respiratoire, difficulté à respirer (asthme),
- Obstruction nasale due à des petits renflements de la muqueuse nasale (polypes nasaux),
- Éruptions cutanées / urticaire,
- Gonflement soudain des tissus sous la peau ou les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, du visage, des lèvres, de la bouche ou la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile (œdème de Quincke),
- Si vous avez déjà présenté, après un traitement avec des AINS :
- Un saignement de l'estomac ou des intestins,
- Des perforations de l'estomac ou des intestins,
- Ulcères ou saignement de l'estomac ou des intestins,
- Anti-coagulants d'ulcères ou saignements récidivants peptiques ou de l'estomac (ulcération ou saignement s'étant produit au moins deux fois),
- Insuffisance hépatique sévère,
- Insuffisance rénale sévère non dialysée,
- Saignements récents dans le cerveau (hémorragie cérébrovasculaire),
- Troubles hémorragiques de quelque type que ce soit,
- Insuffisance cardiaque sévère,
- Intolérance à certains sucres étant donné que ce produit contient du lactose (voir rubriques « Composition » et « Mise en garde spéciales et précautions particulières d'emploi »).

d'emploi »).

Si vous n'êtes pas certain à propos d'un des points ci-dessus, parlez-en à votre médecin.

6. EFFETS INDESIRABLES

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

Arrêtez de prendre MEFSAL® et consultez immédiatement un médecin ou l'hôpital la plus proche si vous remarquez :

Tout réaction allergique (hypersensibilité), qui peut prendre la forme de :

- Réactions cutanées, notamment démangeaisons (prurit), gonflement ou décoloration de la peau, qui peuvent être des éruptions cutanées pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital (syndrome de Stevens Johnson, syndrome de Lyell), lésions des tissus mous (lésions des muqueuses) ou érythème polymorphe (Cl. Contre-indication). L'érythème polymorphe est une réaction allergique grave de la peau, provoquant des laches, des marques rouges ou violettes, ou des bulles à la surface de la peau. Cette réaction peut également atteindre la bouche, les yeux et les autres muqueuses.
- Gonflement des tissus sous la peau ou les muqueuses, par exemple gonflement autour des yeux, gonflement du visage et des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile, ainsi que gonflement des chevilles ou des jambes (œdème des membres inférieurs),
- Essoufflement ou crise d'asthme.
- Inflammation du foie (hépatite). Ceci peut entraîner les symptômes suivants :
- Jaunissement de la peau ou des globes oculaires (jaunisse),
- Douleurs abdominales,
- Perte d'appétit.

Tout effet indésirable du tube digestif, plus particulièrement :

- Saignements (entraînant une coloration des selles en noir),
- Ulcération du tube digestif (entraînant des douleurs abdominales).

Les saignements de l'appareil digestif (saignements gastro-intestinaux), la formation d'ulcères ou l'apparition d'une perforation au niveau digestif peuvent parfois être sévères et d'évolution potentiellement fatale, en particulier chez les personnes âgées. Informez immédiatement votre médecin, si vous avez été atteint précédemment de tels symptômes de l'appareil digestif suite à l'utilisation prolongée de médicaments anti-inflammatoires (AINS), en particulier si vous êtes âgé. Votre médecin pourra être amené à suivre toute modification de votre état pendant le traitement.

Si vous présentez des troubles de la vue, ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machine.

Effets indésirables généraux des médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS)

L'utilisation de certains médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) peut s'accompagner, en particulier avec des doses élevées et en cas de traitement de longue durée, d'un risque légèrement augmenté d'occlusion des vaisseaux artériels (événements thrombotiques artériels), pouvant provoquer une crise cardiaque (infarctus du myocarde) ou accident vasculaire cérébral (apoplexie).

Des rétentions de liquides (œdèmes), une augmentation de la pression artérielle (hypertension) et une insuffisance cardiaque ont été observées en association avec le traitement par AINS.

Les effets indésirables les plus couramment observés affectent l'appareil digestif (événements gastro-intestinaux) :

- Ulcères de l'estomac et de la partie supérieure de l'intestin grêle (ulcères peptiques/gastroduodénaux),
- Perforation de la paroi intestinale ou saignement digestif (d'évolution parfois fatale, en particulier chez les personnes âgées).

Les effets indésirables suivants ont été rapportés après l'administration d'AINS :

- Sensation de malaise (nausées) et vomissements,
- Selles molles (diarrhées),
- Flatulences,
- Constipation,
- Indigestion (dyspepsie),
- Douleurs abdominales,
- Saignements de la muqueuse buccale avec ulcération (stomatite),
- Vomissement de sang (hémorragie),
- Inflammation de la muqueuse buccale avec ulcération (stomatite),
- Aggravation des inflammations de l'appareil digestif (par exemple colite ou de la maladie de Crohn).

Moins fréquemment, une inflammation de l'estomac (gastrite) a été observée.

Effets indésirables du Méloxicam - la substance active de MEFSAL® :

- **Tres fréquents :** touche plus d'un patient sur 10
 - Événements indésirables gastro-intestinaux tels qu'indigestion, sensation de malaise (nausées) et vomissements, douleurs abdominales, constipation, flatulences, selles molles (diarrhées).
- **Frequents :** touche de 1 à 10 patients sur 100
 - Céphalées.
- **Peu fréquents :** touche de 1 à 10 patients sur 1000
 - Toux/tourdissements,
 - Vertiges,
 - Somnolence,
 - Anémie (réduction de la concentration en hémoglobine, pigment rouge du sang),
 - Augmentation de la pression artérielle (hypertension),
 - Bouffées de chaleur (rougeur temporaire du visage et du cou),
 - Rétention hydro-sodée,
 - Augmentation du taux de potassium (hyperkaliémie). Ceci peut entraîner des symptômes suivants :
 - Troubles du rythme cardiaque (arythmies),
 - Palpitations (perception de ses propres battements cardiaques de façon exagérée),
 - Faiblesse des muscles.

- Eruption cutanée,
- Inflammation de l'estomac (gastrite),
- Saignements gastro-intestinaux,
- Inflammation de la bouche (stomatite),
- Réactions allergiques immédiates (hypersensibilité),
- Démangeaison (prurit),
- Rash cutané,
- Gonflement provoqué par la rétention d'eau des tissus mous (œdème des membres),
- Gonflement soudain des tissus sous les gonflements autour des yeux, du visage, rendant éventuellement la respiration difficile,
- Anomalies transitoires des tests biologiques (enzymes hépatiques telles que les transaminases, la bilirubine). Votre médecin peut prescrire des tests biologiques de la fonction hépatique.
- Anomalies des tests biologiques de la fonction rénale (créatinine ou de l'urée).
- Rares : touche de 1 à 10 patients sur 1000
 - Troubles du rythme,
 - Cauchemars,
 - Numération sanguine anormale, notamment numération sanguine différentielle anormale,
 - Diminution du nombre de globules blancs,
 - Diminution du nombre de plaquettes sanguines.
- Ces effets indésirables peuvent entraîner des effets indésirables graves, voire mortels, ainsi que des symptômes tels que l'apparition de nez.
- Sourdements d'oreilles (acouphènes),
- Palpitations,
- Ulcères de l'estomac ou de la partie peptique/gastroduodénaux),
- Inflammation de l'osophaque (œsophagite),
- Survenue de crises d'asthme (observées à l'aspirine ou à d'autres AINS),
- Graves réactions cutanées accompagnées (syndrome de Stevens-Johnson et syndrome de Lyell),
- Urticaire,
- Anomalies de la vue, notamment :
- Vision floue,
- Inflammation du blanc des yeux ou des parties blanches de l'œil (conjonctivite),
- Inflammation du gros intestin (colite).

Tres rares : touche moins d'un patient sur 1000

• Formation de cloques sur la peau (réaction de l'érythème polymorphe est une réaction allergique grave de la peau, provoquant des laches, des marques rouges ou violettes, ou des bulles à la surface de la peau. Cette réaction peut également atteindre la bouche, les yeux et les autres muqueuses).

• Inflammation du tube digestif (hépatite). Ceci peut entraîner les symptômes suivants :

• Jaunissement de la peau ou des globes oculaires (jaunisse),

• Douleurs abdominales,

• Perte d'appétit.

Tout effet indésirable du tube digestif, plus particulièrement :

• Saignements (entraînant une coloration des selles en noir),

• Ulcération du tube digestif (entraînant des douleurs abdominales).

Les saignements de l'appareil digestif (saignements gastro-intestinaux), la formation d'ulcères ou l'apparition d'une perforation au niveau digestif peuvent parfois être sévères et d'évolution potentiellement fatale, en particulier chez les personnes âgées. Informez immédiatement votre médecin, si vous avez été atteint précédemment de tels symptômes de l'appareil digestif suite à l'utilisation prolongée de médicaments anti-inflammatoires (AINS), en particulier si vous êtes âgé. Votre médecin pourra être amené à suivre toute modification de votre état pendant le traitement.

Si vous présentez des troubles de la vue, ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machine.

Effets indésirables généraux des médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS)

L'utilisation de certains médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) peut s'accompagner, en particulier avec des doses élevées et en cas de traitement de longue durée, d'un risque légèrement augmenté d'occlusion des vaisseaux artériels (événements thrombotiques artériels), pouvant provoquer une crise cardiaque (infarctus du myocarde) ou accident vasculaire cérébral (apoplexie).

Des rétentions de liquides (œdèmes), une augmentation de la pression artérielle (hypertension) et une insuffisance cardiaque ont été observées en association avec le traitement par AINS.

Les effets indésirables les plus couramment observés affectent l'appareil digestif (événements gastro-intestinaux) :

• Ulcères de l'estomac et de la partie supérieure de l'intestin grêle (ulcères peptiques/gastroduodénaux),

• Perforation de la paroi intestinale ou saignement digestif (d'évolution parfois fatale, en particulier chez les personnes âgées).

Les effets indésirables suivants ont été rapportés après l'administration d'AINS :

• Sensation de malaise (nausées) et vomissements,

• Selles molles (diarrhées),

• Flatulences,

• Constipation,

• Indigestion (dyspepsie),

• Douleurs abdominales,

• Saignements de la muqueuse buccale avec ulcération (stomatite),

• Vomissement de sang (hémorragie),

• Inflammation de la muqueuse buccale avec ulcération (stomatite),

• Aggravation des inflammations de l'appareil digestif (par exemple colite ou de la maladie de Crohn).

Moins fréquemment, une inflammation de l'estomac (gastrite) a été observée.

Effets indésirables du Méloxicam - la substance active de MEFSAL® :

• **Tres fréquents :** touche plus d'un patient sur 10

• Événements indésirables gastro-intestinaux tels qu'indigestion, sensation de malaise (nausées) et vomissements, douleurs abdominales, constipation, flatulences, selles molles (diarrhées).

• **Frequents :** touche de 1 à 10 patients sur 100

• Céphalées.

• **Peu fréquents :** touche de 1 à 10 patients sur 1000

• Toux/tourdissements,

• Vertiges,

• Somnolence,

• Anémie (réduction de la concentration en hémoglobine, pigment rouge du sang),

• Augmentation de la pression artérielle (hypertension),

• Bouffées de chaleur (rougeur temporaire du visage et du cou),

• Rétention hydro-sodée,

• Augmentation du taux de potassium (hyperkaliémie). Ceci peut entraîner des symptômes suivants :

• Troubles du rythme cardiaque (arythmies),

• Palpitations (perception de ses propres battements cardiaques de façon exagérée),

• Faiblesse des muscles.

MEFSAL® 15 mg
20 comprimés sécables



EFFERALGAN® 500mg

Paracétamol
comprimés effervescents

Important : ces comprimés craignent l'humidité et la chaleur.

Présentation :
Boîte de 16 comprimés effervescents.

composition :
Paracétamol 0,500 g .
Excipient q.s.p.
1 comprimé de 3,26 g.

Propriétés :
Antalgique.
Antipyrétique.

Indications :
Traitement symptomatique des affections douloureuses et des affections fébriles.

Précautions d'emploi :

- Ne pas dépasser les posologies indiquées et consulter rapidement le médecin en cas de surdosage accidentel .
- Ne pas laisser à la portée des enfants.
- Ne pas utiliser de façon prolongée sans avis médical.
- En raison de sa teneur en principe actif, ne pas administrer ce produit au jeune enfant, à moins d'un fractionnement de la prise.
- En cas de régime désodé ou d'EFFERALGAN 500 mg contient dans la ration journalière.

Mode d'emploi et posologie :

- Adultes à partir de 15 ans : 1 à 4 comprimés
- Enfants (de 7 à 15 ans) :
 - de 7 à 13 ans : un demi comprimé
 - de 13 à 15 ans : 1 comprimé

Dissoudre les comprimés dans un verre d'eau.
Les prises doivent être espacées.

EFFERALGAN® 500 mg

PPV 15DH90

EXP 02/2025
LOT 1N053 3

16 comprimés

EFFERALGAN® 500 mg ○
16 comprimés effervescents



6 118000 030911

Laboratoires LAPROPHAN S.A.
Fabriqué au Maroc sous licence des

F93232P070593



AUGMENTIN 1 g/125 mg, ADULTES, poudre pour suspension
buvable en sachet-dose

AUGMENTIN 500 mg/62.5 mg ADULTES, comprimé pelliculé
Amoxicilline/acide clavulanique

gsk

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'information au médecin ou au pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit (ou a été prescrit à votre enfant). 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 au médecin ou au pharmacien.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE AUGMENTIN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Association de pénicillines, y compris inhibiteurs de la bêta-lactamase

code ATC : J01CR02

AUGMENTIN est un antibiotique qui tue les bactéries responsables des infections. Il contient deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique. L'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », qui peuvent parfois arrêter d'être efficaces (être inactivés). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

AUGMENTIN est utilisé chez l'adulte et chez l'enfant pour traiter les infections suivantes :

- infections de l'oreille moyenne et des sinus,
- infections des voies respiratoires,
- infections des voies urinaires,
- infections de la peau et des tissus mous, incluant les infections dentaires,
- infections des os et des articulations.

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

-Augmentin 1 g/125 mg, ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose :

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais AUGMENTIN :

- si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou,
- si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictère (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

→ **Ne prenez pas AUGMENTIN si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus.**

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet-dose si vous :

- souffrez de mononucléose infectieuse,
- êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
- n'urinez pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN.

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable de l'infection. Selon les résultats, il pourra vous prescrire un dosage différent d'AUGMENTIN ou un autre médicament.

Réactions nécessitant une attention particulière

AUGMENTIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Lorsque vous prenez AUGMENTIN, vous devez surveiller certaines symptômes afin de réduire les risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière », à la rubrique 4.

Tests sanguins et urinaux

Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules rouges ou explorations fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose), vous devez informer le médecin ou l'infirmière(ier) que vous prenez AUGMENTIN. En effet, AUGMENTIN peut influencer sur les résultats de ces types de tests.

Autres médicaments et AUGMENTIN :

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

Si vous prenez de l'allopurinol (en traitement de la goutte) avec AUGMENTIN, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probénécide (en traitement de la goutte), votre médecin peut décider d'ajuster votre dose d'AUGMENTIN.

Si des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine) sont pris avec AUGMENTIN, des analyses sanguines supplémentaires peuvent être requises. AUGMENTIN peut influencer sur l'action du méthotrexate (un médicament utilisé pour traiter le cancer ou les maladies rhumatismales).

AUGMENTIN peut influencer sur l'action du mycophénolate mofétil (traitement pour prévenir le rejet de greffe d'organes).

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

AUGMENTIN peut provoquer des effets indésirables susceptibles de réduire la capacité à conduire.

Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous ne vous sentez pas bien.

AUGMENTIN 1 g/125 mg, ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose contient de l'aspartam (E951) et de la maltodextrine (glucose) :

- L'aspartam (E951) qui est une source de phénylalanine. Celle-ci peut être nocive chez les patients nés avec une maladie appelée « phénylcétonurie ».
- Maltodextrine (glucose) : Si votre médecin vous a dit que vous avez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE AUGMENTIN ?

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.

Posologie

Adultes et enfants de 40 kg et plus

- Dose habituelle : 1 sachet de 1g/125mg ou 2 comprimés de 500mg/62.5mg trois fois par jour.
- Dose inférieure : 1 sachet de 1g/125mg ou 2 comprimés de 500mg/62.5mg deux fois par jour.

Enfants pesant moins de 40 kg

Les sachets AUGMENTIN 1 g/125 mg ne sont pas recommandés.

Les enfants âgés de 6 ans ou moins doivent de préférence être traités avec Augmentin en suspension buvable ou en sachet 500mg/62.5mg.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien si vous devez donner des comprimés d'Augmentin à des enfants pesant moins de 40 kg.

Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques

- En cas de problèmes rénaux, une adaptation de la posologie peut être nécessaire. Le médecin pourra prescrire un dosage différent ou un autre médicament.
- En cas de problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de votre foie.

Mode d'administration

- Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée : elles doivent être espacées d'au moins 4 h.
- Ne prenez pas AUGMENTIN sans consulter de nouveau un

Augmentin 1g/125mg sachet

• Juste avant la prise d'AU

semi-verre d'eau.

• Avez le mélange au de

Augmentin 500mg/62.5mg

• Avez les comprimés en

Si vous avez pris plus d'AU

La prise d'une quantité excessive d'AUGMENTIN peut provoquer des vomissements ou diarrhée) ou des convulsions. Priez-en à votre médecin le plus vite possible.

Montrez la boîte de médicament au m

Si vous oubliez de prendre AUGMEN

Si vous avez oublié une dose, prenez-les

heures avant de prendre la dose suiva

Si vous arrêtez de prendre AUGMEN

Vous devez continuer de prendre AUG

sentez mieux. Toutes les doses sont e

bactéries devaient survivre, elles pou

Si vous avez d'autres questions sur l'u

d'informations à votre médecin ou vo

4. QUELS SONT LES EFFETS INDES

Comme tous les médicaments, ce mé

ne surviennent pas systématiquement

PPV : 168,20 DH
LOT : 648447
PER : 10/23

AUGMENTIN 1 g/125 mg
16 sachets



Chlorhydrate de metformine

vous devez arrêter de prendre Glucophage un certain temps avant et après de tels examens.

êtes enceinte, pensez l'être
médicament n'est pas recom

GLUCOPHAGE 500 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

Chlorhydrate de metformine

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'information 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.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : code ATC : A10BA02.

Indications thérapeutiques :

Glucophage contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides. L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

Lorsque vous avez du diabète, votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline ou votre corps n'est pas capable d'utiliser correctement l'insuline qu'il produit. Ceci aboutit à un taux de glucose élevé dans votre sang. Glucophage aide à faire baisser votre taux de glucose sanguin jusqu'à un niveau aussi normal que possible.

Si vous êtes un adulte en surpoids, la prise de Glucophage à long terme permet également d'aider à limiter les risques de complications associées au diabète. Glucophage est associé à une stabilité pondérale ou une modeste perte de poids.

Glucophage est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin. Il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids. Les patients adultes pourront prendre Glucophage seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline).

Les enfants de 10 ans et plus et les adolescents pourront prendre Glucophage seul ou avec l'insuline.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Contre indications :

Ne prenez jamais GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

• Si vous avez des problèmes hépatiques

• Si vous souffrez d'une détérioration sévère de la fonction rénale

• Si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hypoglycémie sévère (taux élevé de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir « Risque d'acidose lactique » ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou si votre haleine présente une odeur fétide inhabituelle

• Si vous avez perdu du poids (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomis plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)

• Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)

• Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aiguë ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)

• Si vous consommez beaucoup d'alcool

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

Veuillez à demander conseil à votre médecin si :

- Vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine
 - Vous devez subir une intervention chirurgicale majeure
- Vous devez arrêter de prendre Glucophage un certain temps avant et après de tels examens ou

interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique

Glucophage peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactique », en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique augmente également en cas de diabète mal contrôlé, d'infections graves, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool, de déshydratation (voir informations complémentaires ci-dessous), de problèmes au foie et toutes autres affections médicales pour lesquelles une partie du corps reçoit un apport réduit en oxygène (les maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si l'un de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des instructions supplémentaires.

Arrêt de prendre Glucophage pendant une courte période si vous souffrez d'une affection susceptible d'être associée à une déshydratation (perte importante de liquides corporels) tels des vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous buvez moins de liquides que d'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.

Arrêt de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous présentez les symptômes d'une acidose lactique, car cette affection peut entraîner un coma.

Les symptômes de l'acidose lactique comprennent :

- vomissements
- maux d'estomac (douleurs abdominales)
- crampes musculaires
- sensation générale de malaise associée à une grande fatigue
- difficultés à respirer
- diminution de la température corporelle et du rythme cardiaque

L'acidose lactique est une urgence médicale qui doit être traitée à l'hôpital.

Si vous devez subir une opération chirurgicale importante, arrêtez de prendre Glucophage au moment de l'opération et pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre votre traitement par Glucophage.

Glucophage à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Glucophage en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Pendant votre traitement par Glucophage, votre médecin contrôlera votre fonction rénale au moins une fois par an ou plus fréquemment si vous êtes âgé(e) et/ou si votre fonction rénale s'est détériorée.

Enfants : Sans objet.

Liste des excipients à effet notoire : Sans objet.

Interactions :

Autres médicaments et GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

Si vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant de l'iode, par exemple, pour une radiographie ou un scanner, vous devez arrêter de prendre Glucophage avant ou au moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre la prise de votre traitement par Glucophage.

Si vous prenez un médicament si vous prenez, avec soin, votre prise ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devez peut-être passer plus fréquemment des tests de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de Glucophage. Il est particulièrement important de signaler les médicaments suivants :

- Les médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques).
- Des médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la COX-2, tels que l'ibuprofène et le célécoxib).

• Certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'ECA et antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II).

• Agonistes des récepteurs bêta-2 pour traiter l'asthme.

• Corticostéroïdes (utilisés pour traiter la peau ou l'asthme).

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction rénale.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction hépatique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction cardiaque.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction intestinale.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction musculaire.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction nerveuse.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction sanguine.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction urinaire.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction vésicale.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction cutanée.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction oculaire.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction auditive.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction olfactive.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction gustative.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction tactile.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction motrice.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction cognitive.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction émotionnelle.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction sociale.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction spirituelle.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction morale.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction intellectuelle.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction artistique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction scientifique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction religieuse.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction philosophique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction politique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction économique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction juridique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction médicale.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction littéraire.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction historique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction géographique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction astronomique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction météorologique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction climatologique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction géologique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction biologique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction chimique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction physique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction mathématique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction informatique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction télécommunication.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction énergie.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction environnementale.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction sociale.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction culturelle.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction artistique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction scientifique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction religieuse.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction philosophique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction politique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction économique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction juridique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction médicale.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction littéraire.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction historique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction géographique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction astronomique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction météorologique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction climatologique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction géologique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction biologique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction chimique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction physique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction mathématique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction informatique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction télécommunication.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction énergie.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction environnementale.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction sociale.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction culturelle.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction artistique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction scientifique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction religieuse.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction philosophique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction politique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction économique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction juridique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction médicale.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction littéraire.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction historique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction géographique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction astronomique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction météorologique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction climatologique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction géologique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction biologique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction chimique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction physique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction mathématique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction informatique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction télécommunication.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction énergie.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction environnementale.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction sociale.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction culturelle.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction artistique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction scientifique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction religieuse.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction philosophique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction politique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction économique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction juridique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction médicale.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction littéraire.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction historique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction géographique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction astronomique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction météorologique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction climatologique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction géologique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction biologique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction chimique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction physique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction mathématique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction informatique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction télécommunication.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction énergie.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction environnementale.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction sociale.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction culturelle.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction artistique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction scientifique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction religieuse.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction philosophique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction politique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction économique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction juridique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction médicale.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction littéraire.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction historique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction géographique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction astronomique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction météorologique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction climatologique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction géologique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction biologique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction chimique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction physique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction mathématique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction informatique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction télécommunication.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction énergie.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction environnementale.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction sociale.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction culturelle.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction artistique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction scientifique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction religieuse.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction philosophique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction politique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction économique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction juridique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction médicale.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction littéraire.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction historique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction géographique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction astronomique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction météorologique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction climatologique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction géologique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction biologique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction chimique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction physique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction mathématique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction informatique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction télécommunication.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction énergie.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction environnementale.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction sociale.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction culturelle.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction artistique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction scientifique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction religieuse.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction philosophique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction politique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction économique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction juridique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction médicale.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction littéraire.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction historique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction géographique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction astronomique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction météorologique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction climatologique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction géologique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction biologique.

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction

GLUCOPHAGE 500 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

Chlorhydrate de metformine

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'information 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.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : code ATC : A10BA02.

Indications thérapeutiques :

Glucophage contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides. L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

Lorsque vous avez du diabète, votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline ou votre corps n'est pas capable d'utiliser correctement l'insuline qu'il produit. Ceci aboutit à un taux de glucose élevé dans votre sang. Glucophage aide à faire baisser votre taux de glucose sanguin jusqu'à un niveau aussi normal que possible.

Si vous êtes un adulte en surpoids, la prise de Glucophage à long terme permet également d'aider à limiter les risques de complications associées au diabète. Glucophage est associé à une stabilité pondérale ou une modeste perte de poids.

Glucophage est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin. Il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids. Les patients adultes pourront prendre Glucophage seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline).

Les enfants de 10 ans et plus et les adolescents pourront prendre Glucophage seul ou avec l'insuline.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Contre indications :

Ne prenez jamais GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

• Si vous avez des problèmes hépatiques

• Si vous souffrez d'une détérioration sévère de la fonction rénale

• Si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hypoglycémie sévère (taux élevé de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir « Risque d'acidose lactique » ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou si votre haleine présente une odeur fétide inhabituelle

• Si vous avez perdu du poids (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomis plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)

• Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)

• Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aiguë ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)

• Si vous consommez beaucoup d'alcool

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

Veuillez à demander conseil à votre médecin si :

• Vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine

• Vous devez subir une intervention chirurgicale majeure

Vous devez arrêter de prendre Glucophage un certain temps avant et après de tels examens ou

interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique

Glucophage peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactique », en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique augmente également en cas de diabète mal contrôlé, d'infections graves, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool, de déshydratation (voir informations complémentaires ci-dessous), de problèmes au foie et toutes autres affections médicales pour lesquelles une partie du corps reçoit un apport réduit en oxygène (les maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si l'un de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des instructions supplémentaires.

Arrêt de prendre Glucophage pendant une courte période si vous souffrez d'une affection susceptible d'être associée à une déshydratation (perte importante de liquides corporels) tels des vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous buvez moins de liquides que d'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.

Arrêt de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous présentez les symptômes d'une acidose lactique, car cette affection peut entraîner un coma.

Les symptômes de l'acidose lactique comprennent :

- vomissements
- maux d'estomac (douleurs abdominales)
- crampes musculaires
- sensation générale de malaise associée à une grande fatigue
- difficultés à respirer
- diminution de la température corporelle et du rythme cardiaque

L'acidose lactique est une urgence médicale qui doit être traitée à l'hôpital.

Si vous devez subir une opération chirurgicale importante, arrêtez de prendre Glucophage au moment de l'opération et pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre votre traitement par Glucophage.

Glucophage à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible).

Cependant, si vous prenez Glucophage en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitinides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Pendant votre traitement par Glucophage, votre médecin contrôlera votre fonction rénale au moins une fois par an ou plus fréquemment si vous êtes âgé(e) et/ou si votre fonction rénale s'est détériorée.

Enfants : Sans objet.

Liste des excipients à effet notoire : Sans objet.

Interactions :

Autres médicaments et GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

Si vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant de l'iode, par exemple, pour une radiographie ou un scanner, vous devez arrêter de prendre Glucophage avant ou au moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre la prise de votre traitement par Glucophage.

Si vous prenez un médicament si vous prenez, avec récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devez peut-être passer plus fréquemment des tests de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de Glucophage. Il est particulièrement important de signaler les médicaments suivants :

• Les médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques).

• Des médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la COX-2, tels que l'ibuprofène et le célécoxib).

• Certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'ECA et antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II).

• Agonistes des récepteurs bêta-2 pour traiter l'asthme).

• Corticostéroïdes (utilisés pour traiter la peau ou l'asthme).

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction rénale.

• Les médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle.

• Les médicaments utilisés pour traiter l'asthme.

• Les médicaments utilisés pour traiter l'acidose lactique.

• Les médicaments utilisés pour traiter l'acidose lactique.

• Les médicaments utilisés pour traiter l'acidose lactique.

• Les médicaments utilisés pour traiter l'acidose lactique.

• Les médicaments utilisés pour traiter l'acidose lactique.

GLUCOPHAGE 500 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

Chlorhydrate de metformine

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'information 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.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : code ATC : A10BA02.

Indications thérapeutiques :

Glucophage contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides. L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

Lorsque vous avez du diabète, votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline ou votre corps n'est pas capable d'utiliser correctement l'insuline qu'il produit. Ceci aboutit à un taux de glucose élevé dans votre sang. Glucophage aide à faire baisser votre taux de glucose sanguin jusqu'à un niveau aussi normal que possible.

Si vous êtes un adulte en surpoids, la prise de Glucophage à long terme permet également d'aider à limiter les risques de complications associées au diabète. Glucophage est associé à une stabilité pondérale ou une modeste perte de poids.

Glucophage est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin. Il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids. Les patients adultes pourront prendre Glucophage seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline).

Les enfants de 10 ans et plus et les adolescents pourront prendre Glucophage seul ou avec l'insuline.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Contre indications :

Ne prenez jamais GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

• Si vous avez des problèmes hépatiques

• Si vous souffrez d'une détérioration sévère de la fonction rénale

• Si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hypoglycémie sévère (taux élevé de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir « Risque d'acidose lactique » ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou si votre haleine présente une odeur fétide inhabituelle

• Si vous avez perdu du poids (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomi plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)

• Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)

• Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aiguë ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)

• Si vous consommez beaucoup d'alcool

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

Veuillez à demander conseil à votre médecin si :

- Vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine
 - Vous devez subir une intervention chirurgicale majeure
- Vous devez arrêter de prendre Glucophage un certain temps avant et après de tels examens ou

interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous sachiez précisément les instructions de votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique

Glucophage peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactique », en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique augmente également en cas de diabète mal contrôlé, d'infections graves, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. La déshydratation (voir informations complémentaires ci-dessous), de problèmes au foie et toutes autres affections médicales pour lesquelles une partie du corps reçoit un apport réduit en oxygène (les maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si l'un de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des instructions supplémentaires.

Arrêt de prendre Glucophage pendant une courte période si vous souffrez d'une affection susceptible d'être associée à une déshydratation (perte importante de liquides corporels) tels des vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous buvez moins de liquides que d'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.

Arrêt de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous présentez les symptômes d'une acidose lactique, car cette affection peut entraîner un coma.

Les symptômes de l'acidose lactique comprennent :

- vomissements
- maux d'estomac (douleurs abdominales)
- crampes musculaires
- sensation générale de malaise associée à une grande fatigue
- difficultés à respirer
- diminution de la température corporelle et du rythme cardiaque

L'acidose lactique est une urgence médicale qui doit être traitée à l'hôpital.

Si vous devez subir une opération chirurgicale importante, arrêtez de prendre Glucophage au moment de l'opération et pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre votre traitement par Glucophage.

Glucophage à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Glucophage en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Pendant votre traitement par Glucophage, votre médecin contrôlera votre fonction rénale au moins une fois par an ou plus fréquemment si vous êtes âgé(e) et/ou si votre fonction rénale s'est détériorée.

Enfants : Sans objet.

Liste des excipients à effet notoire : Sans objet.

Interactions :

Autres médicaments et GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

Si vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant de l'iode, par exemple, pour une radiographie ou un scanner, vous devrez arrêter de prendre Glucophage avant ou au moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre la prise de votre traitement par Glucophage.

Si vous prenez un médicament si vous prenez, avec récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devrez peut-être passer plus fréquemment des tests de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de Glucophage. Il est particulièrement important de signaler les médicaments suivants :

- Les médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques).
- Des médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la COX-2, tels que l'ibuprofène et le célécoxib).

• Certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'ECA et antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II).

• Agonistes des récepteurs bêta-2 pour traiter l'asthme).

• Corticostéroïdes (utilisés pour traiter la peau ou l'asthme).

• Les médicaments qui peuvent modifier la fonction rénale.

• Les médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle.

• Les médicaments utilisés pour traiter l'asthme.

• Les médicaments utilisés pour traiter l'acidose lactique.

• Les médicaments utilisés pour traiter l'acidose lactique.

• Les médicaments utilisés pour traiter l'acidose lactique.

• Les médicaments utilisés pour traiter l'acidose lactique.

• Les médicaments utilisés pour traiter l'acidose lactique.

• Les médicaments utilisés pour traiter l'acidose lactique.

• Les médicaments utilisés pour traiter l'acidose lactique.

ARTEMON® 5 mg / 5 mgBoîte de 30 comprimés
Péridopril arginine/Amlodipine**ARTEMON® 10 mg / 5 mg**Boîte de 30 comprimés
Péridopril arginine/Amlodipine**ARTEMON® 5 mg / 10 mg**Boîte de 30 comprimés
Péridopril arginine/Amlodipine**ARTEMON® 10 mg / 10 mg**Boîte de 30 comprimés
Péridopril arginine/Amlodipine

Veuillez 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 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 pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de votre 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.

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE ARTEMON® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**Classe pharmacothérapeutique :** Inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) et inhibiteurs calciques.**Indications thérapeutiques**

ARTEMON® est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle et/ou dans le traitement de la maladie coronarienne stable (une maladie où l'alimentation du cœur en sang est réduite ou bloquée).

Les patients qui prennent déjà séparément des comprimés de péridopril et d'amlodipine peuvent à la place recevoir un comprimé d'ARTEMON® qui contient les deux principes actifs.

ARTEMON® est une association de deux principes actifs, péridopril et amlodipine. Péridopril est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Amlodipine est un antagoniste calcique (qui appartient à la classe des dihydropyridines). Ceux-ci agissent en dilatant et en décontractant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ARTEMON® ?**Ne prenez jamais ARTEMON® dans les cas suivants :**

- si vous êtes allergique (hypersensible) au péridopril ou à tout autre inhibiteur de l'enzyme de conversion ou à l'amlodipine ou aux autres inhibiteurs calciques, ou à l'un des autres composants de ARTEMON®,
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre ARTEMON®, en début de grossesse, voir rubriques Grossesse et Allaitement),
- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, un gonflement de la face ou de la langue, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si un membre de votre famille a déjà eu ces symptômes quelles qu'en soient les circonstances (état appelé angio-œdème),
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aldésène pour diminuer votre pression artérielle,
- si vous avez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable de fournir assez de sang à l'organisme),
- si vous avez une pression artérielle très basse (hypotension),
- si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

Faites attention avec ARTEMON® :

Si vous êtes dans les cas suivants, prévenez votre médecin avant de prendre ARTEMON® :

- cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère menant le sang au rein),
- insuffisance cardiaque,
- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- tout autre problème cardiaque,
- problèmes hépatiques,
- problèmes rénaux ou si vous êtes dialysé,
- maladie du collagène vasculaire (maladie du tissu conjonctif) comme un lupus érythémateux disséminé ou une sclérodermie,
- diabète,
- si vous suivez un régime pauvre en sel ou si vous utilisez un substitut de sel contenant du potassium (un bon équilibre du potassium dans le sang est indispensable),
- si vous êtes une personne âgée et que votre dose a besoin d'être augmentée,
- si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
 - un « antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » (ARA II) (aussi connu sous le nom de sartans - par exemple valsartan, témsartan, trémsartan), en particulier si vous prenez des problèmes rénaux dus à un diabète,
 - aldésène.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang. Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte.

- ARTEMON® est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cours de ce stade de la grossesse (voir rubrique Grossesse).
- Votre médecin ou le personnel médical que vous prenez

de tête, vous ne devez pas conduire de véhicules ni utiliser de machines et contactez votre médecin immédiatement.

Liste des excipients à effet notoire

ARTEMON® contient du lactose monohydraté (un type de sucre). Si votre médecin vous a informé que vous présentez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE ARTEMON® ?**Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement**

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Avez-vous comprimé avec un verre d'eau, de préférence au même moment de la journée, le matin, avant les repas. Votre médecin décidera de la posologie adaptée pour vous. La dose habituelle est de 1 comprimé par jour.

ARTEMON® sera généralement prescrit chez les patients prenant déjà séparément des comprimés de péridopril et d'amlodipine.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de ARTEMON® que vous n'auriez dû : Si vous avez pris trop de comprimés, contactez immédiatement le service d'urgence de l'hôpital le plus proche ou votre médecin. L'événement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension associée à des vertiges ou à des étourdissements. Si cela se produit, elle peut être combattue en allongeant le patient, jambes relevées.

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

Si vous oubliez de prendre ARTEMON® : il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace. Cependant, si vous avez oublié de prendre ARTEMON®, ne prenez pas de comprimé supplémentaire le jour suivant comme d'habitude. Ne prenez pas une double dose pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre ARTEMON® : Le traitement avec ARTEMON® étant généralement un traitement de longue durée, vous devez demander conseil à votre médecin avant de l'interrompre.

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, ARTEMON® est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tous ne se produisent pas.

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

- respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, respiration plus difficile que d'habitude,
- gonflement des paupières,
- gonflement de la langue et/ou de la gorge et/ou
- réactions cutanées sévères (gonflement de la peau sur les parties du corps, desquamation et/ou syndrome de Stevens-Johnson),
- vertiges ou étourdissement,
- crise cardiaque, battements,
- inflammation du pancréas (accompagnée d'un très grand gonflement ou s'il dure plus d'une semaine).

Les effets indésirables fréquents (survenant chez plus de 1 utilisateur sur 100) :

- Effets indésirables fréquents (survenant chez plus de 1 utilisateur sur 100) : (en particulier au début du traitement, de la touille dans les membres, acouphènes (sensation de bruit dans les oreilles), éruptions cutanées, démangeaisons, gonflement des chevilles (œdème), D'autres effets indésirables fréquents : (survenant chez moins de 1 utilisateur sur 100) : vertiges, étourdissement, nausées, vomissements, dyspepsie ou digestion difficile, diarrhée, éruptions cutanées, démangeaisons, gonflement des chevilles (œdème).

D'autres effets indésirables fréquents : (survenant chez moins de 1 utilisateur sur 100) : vertiges, étourdissement, nausées, vomissements, dyspepsie ou digestion difficile, diarrhée, éruptions cutanées, démangeaisons, gonflement des chevilles (œdème).

LOT N° :

EXP :

PPV :

ARTEMON®

5 mg/5 mg

30 comprimés



ARTEMON® 5 mg / 5 mgBoîte de 30 comprimés
Péridopril arginine/Amlodipine**ARTEMON® 10 mg / 5 mg**Boîte de 30 comprimés
Péridopril arginine/Amlodipine**ARTEMON® 5 mg / 10 mg**Boîte de 30 comprimés
Péridopril arginine/Amlodipine**ARTEMON® 10 mg / 10 mg**Boîte de 30 comprimés
Péridopril arginine/Amlodipine

Veuillez 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 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 pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de votre 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.

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE ARTEMON® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**Classe pharmacothérapeutique :** Inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) et inhibiteurs calciques.**Indications thérapeutiques**

ARTEMON® est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle et/ou dans le traitement de la maladie coronarienne stable (une maladie où l'alimentation du cœur en sang est réduite ou bloquée).

Les patients qui prennent déjà séparément des comprimés de péridopril et d'amlodipine peuvent à la place recevoir un comprimé d'ARTEMON® qui contient les deux principes actifs.

ARTEMON® est une association de deux principes actifs, péridopril et amlodipine. Péridopril est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Amlodipine est un antagoniste calcique (qui appartient à la classe des dihydropyridines). Ceux-ci agissent en dilatant et en décontractant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ARTEMON® ?**Ne prenez jamais ARTEMON® dans les cas suivants :**

- si vous êtes allergique (hypersensible) au péridopril ou à tout autre inhibiteur de l'enzyme de conversion ou à l'amlodipine ou aux autres inhibiteurs calciques, ou à l'un des autres composants de ARTEMON®,
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre ARTEMON®, en début de grossesse, voir rubriques Grossesse et Allaitement),
- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, un gonflement de la face ou de la langue, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si un membre de votre famille a déjà eu ces symptômes quelles qu'en soient les circonstances (état appelé angio-œdème),
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aldiskren pour diminuer votre pression artérielle,
- si vous avez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable de fournir assez de sang à l'organisme),
- si vous avez une pression artérielle très basse (hypotension),
- si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

Faites attention avec ARTEMON® :

Si vous êtes dans les cas suivants, prévenez votre médecin avant de prendre ARTEMON® :

- cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère menant le sang au rein),
- insuffisance cardiaque,
- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- tout autre problème cardiaque,
- problèmes hépatiques,
- problèmes rénaux ou si vous êtes dialysé,
- maladie du collagène vasculaire (maladie du tissu conjonctif) comme un lupus érythémateux disséminé ou une sclérodermie,
- diabète,
- si vous suivez un régime pauvre en sel ou si vous utilisez un substitut de sel contenant du potassium (un bon équilibre du potassium dans le sang est indispensable),
- si vous êtes une personne âgée et que votre dose a besoin d'être augmentée,
- si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
 - un « antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » (ARA II) (aussi connu sous le nom de sartans - par exemple valsartan, telmisartan, lisinartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète,
 - aldiskren.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang. Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte.

• ARTEMON® est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cours de ce stade de la grossesse (voir rubrique Grossesse).

• Votre médecin ou le personnel médical que vous prenez

de tête, vous ne devez pas conduire de véhicules ni utiliser de machines et contactez votre médecin immédiatement.

Liste des excipients à effet notoire

ARTEMON® contient du lactose monohydraté (un type de sucre). Si votre médecin vous a informé que vous présentez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE ARTEMON® ?**Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement**

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Avez-vous comprimé avec un verre d'eau, de préférence au même moment de la journée, le matin, avant les repas. Votre médecin décidera de la posologie adaptée pour vous. La dose habituelle est de 1 comprimé par jour.

ARTEMON® sera généralement prescrit chez les patients prenant déjà séparément des comprimés de péridopril et d'amlodipine.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de ARTEMON® que vous n'auriez dû : Si vous avez pris trop de comprimés, contactez immédiatement le service d'urgence de l'hôpital le plus proche ou votre médecin. L'événement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension associée à des vertiges ou à des étourdissements. Si cela se produit, elle peut être combattue en allongeant le patient, jambes relevées.

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

Si vous oubliez de prendre ARTEMON® : il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace. Cependant, si vous avez oublié de prendre ARTEMON®, ne prenez pas de comprimé supplémentaire le jour suivant comme d'habitude. Ne prenez pas une double dose pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre ARTEMON® : Le traitement avec ARTEMON® étant généralement un traitement de longue durée, vous devez demander conseil à votre médecin avant de l'interrompre.

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, ARTEMON® est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tous ne se produisent pas.

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

- respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, respiration plus difficile que d'habitude,
- gonflement des paupières,
- gonflement de la langue et/ou de la gorge et/ou
- réactions cutanées sévères (gonflement de la peau sur les parties du corps, desquamation et/ou syndrome de Stevens-Johnson),
- vertiges ou étourdissement,
- crise cardiaque, battements,
- inflammation du pancréas (accompagnée d'un très grand gonflement ou s'il dure plus d'une semaine).

Les effets indésirables fréquents (survenant chez plus de 1 utilisateur sur 100) :

- Effets indésirables fréquents (survenant chez plus de 1 utilisateur sur 100) : (en particulier au début du traitement, de la touille dans les membres, acouphènes (sensation de bruit dans les oreilles), battements cardiaques), fièvre, étourdissement, nausées, vomissements, dyspepsie ou digestion difficile, diarrhée, éruptions cutanées, démangeaisons, gonflement des chevilles (œdème).
- D'autres effets indésirables (survenant chez moins de 1 utilisateur sur 100) : (en particulier au début du traitement, de la touille dans les membres, acouphènes (sensation de bruit dans les oreilles), battements cardiaques), fièvre, étourdissement, nausées, vomissements, dyspepsie ou digestion difficile, diarrhée, éruptions cutanées, démangeaisons, gonflement des chevilles (œdème).
- D'autres effets indésirables (survenant chez moins de 1 utilisateur sur 100) : (en particulier au début du traitement, de la touille dans les membres, acouphènes (sensation de bruit dans les oreilles), battements cardiaques), fièvre, étourdissement, nausées, vomissements, dyspepsie ou digestion difficile, diarrhée, éruptions cutanées, démangeaisons, gonflement des chevilles (œdème).

LOT N° :

EXP :

PPV :

ARTEMON®

5 mg/5 mg

30 comprimés



Comprimés sécables à Libération Modifiée

- 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.

- si vous prenez vos repas de manière irrégulière ou si vous sautez un repas,
- si vous jeûnez,
- si vous êtes malnutri,
- si vous changez de régime alimentaire,
- si vous augmentez votre activité physique et que votre apport en hydrates de carbone ne compense pas cette augmentation,
- si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous sautez des repas,
- si vous prenez d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même temps,
- si vous prenez de trop fortes doses de glucoside,
- si vous souffrez de troubles hormonaux ou d'autres troubles fonctionnels de la glande thyroïdienne, de la glande hypophysaire ou du cortex surrénalien).

Une perturbation de la glycémie (faible ou élevée) peut survenir lorsque DIAMICRON 60 mg est prescrit avec une autre classe des antibiotiques anellés fluorocycliques.

0 1180001 18975

venir
de la
légis.

FUNGILYSE®

(Econazole nitrate)

FORMES ET PRESENTATIONS

- Ovules gynécologiques à 100 mg : boîte de 6 ovules
- Ovules gynécologiques à 150 mg : boîte de 3 ovules
- Crème dermique à 1% : tubes de 25 g et 50 g

COMPOSITION

Ovules gynécologiques à 100 mg

Nitrate d'éconazole 100 mg
Excipient qsp 1 ovule

Ovules gynécologiques à 150 mg

Nitrate d'éconazole 150 mg
Excipient qsp 1 ovule

Crème dermique à 1%

Nitrate d'éconazole 1 g
Excipient qsp 100 g de crème

PHARMACODYNAMIE

Le mode d'action est basé soit sur l'altération de la structure de la membrane de la cellule fongique et sa perméabilité, avec blocage des stéroïdes, soit sur l'inhibition de la synthèse des protéines.

Le spectre antifongique in vitro est très large, ces produits agissant sur les levures dermatophytes, champignons dimorphiques, bactéries Gram (+). L'éconazole nitrate pénètre les couches cellulaires dermiques les plus profondes et s'y trouve à des concentrations inhibitrices des mycoses.

Par ailleurs, il atteint des concentrations supérieures du derme et de l'épiderme. Il s'agit dans la couche cornée.

Des études de résorption vasculaire et vaginales ont été entreprises, elles objectivent (environ 1%) et permettent ainsi d'éliminer tout point de vue systémique.

INDICATIONS

Ovules gynécologiques

Traitement local des mycoses vulvo-vaginales et surinfection par des bactéries à gram +

Crème dermique

L'application de diverses préparations à base de crèmes est indiquée dans :

- Mycoses dermato-muqueuses à :

- Dermatophytes (Trichophyton,
- Candida et autres levures
- Malassezia furfur (agent du pityriasis)
- Actinomycètes
- Pityrosporum ovale
- Nocardia

FUNGILYSE® 1%

Crème dermique 50 g



6 118000 031451

FUNGILYSE®

Crème

PPV 30DH50
EXP 10/2024
LOT 10029 2



CHONDROSAN

Collagène de TYPE II
Poudre de Bambou
Curcuma

COMPOSITION : Pour 1 gélule:

Vitamine C	120,00 mg
L-Methionine	50,00 mg
L-Cysteine	50,00 mg
Poudre de Bambou dont Silice	40,00 mg 30,00 mg
Complexe Meriva dont extrait de curcuma (20%)	28,00 mg 5,60 mg
Vitamine B3	16,00 mg
Collagène type II	10,00 mg
Zinc	3,00 mg
Manganèse	2,00 mg
Vitamine B2	1,40 mg
Vitamine B1	1,10 mg
Cuivre	1,00 mg
Sélénium	0,028 mg

PROPRIETES :

Spécialement formulé par le département Recherche et Développement des laboratoires Forte Pharma, CHONDROSAN grâce à sa formule complète qui associe du collagène de Type II, du curcuma, un extrait de Bambou, des vitamines et des minéraux va contribuer à:

- **Renforcer** : grâce aux minéraux comme le zinc qui contribue au maintien d'une ossature normale, au manganèse, et aux vitamines B1, B2 et B3.

- **Remettre en forme l'articulation** : la vitamine C contribue à la formation du collagène, élément assurant le fonctionnement normal des articulations. Sa teneur est optimisée par la présence de...

Conseils d

Prendre 1 g
Programme

Lot /
de p:

CD062 0127

F. 584MA



LOT

PER

Prix

199.-



700221 322994

sur répondre