

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.

Adresses Mails utiles

- | | |
|------------------------------------|-----------------------|
| 0 Réclamation | : contact@mupras.com |
| 0 Prise en charge | : pec@mupras.com |
| 0 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.

Matricule : 1899 Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre

Nom & Prénom : Achour Ziad LERBIRA Vve Oubaali Ahmed.

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés Dhs

Dr. Siham BENKIRANE
MEDECINE GENERALE
Complexe Anassi - Groupe 5 Entrée 3
App 34 RDC Bernoussi - Casablanca
Tél: 05 22 73 59 87 / GSM: 07 77 04 79 40

Cachet du médecin :

Date de consultation :

Nom et prénom du malade : Achour Ziad Kebira Age:

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

HTA - Boule floue myose Anfr

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) :

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
11 Aout 2022			- 150 DHT	Dr. Sihan BENKIRAN MEDECINE GENERALE Complexe Anassi - Groupe 5 Entrée 3 Appr 34 RDC Bernoussi - Casablanca Tél. 0522 735087 GSM: 0669 7940

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE ANASSI CHRAIBI Lotfi 1 G. 1. Rés. Anassi sidi Bernoussi - Casablanca Tél. : 0522 737111 092010057	11/08/22	1548.10

ANALYSES - RADIGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H 25533412 00000000 35533411	21433552 00000000 11433553	D 00000000 00000000 B 35533411	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
1 Gr. CHRAIBI Offi
Sidi Bernoussi - Casablanca
Tél. : 05 22 73 50 87

الطب العام

مركز أناسي - شطر 5

دخل 3 - شقة 34

البرنوسي - الدار البيضاء

الهاتف : 05 22 73 50 87

المحمول: 07 77 04 79 40

Casablanca, le 11 Aout 2022

ACHOR. ZYAD KEBIRA



154^{00x3} ARTEMON 5/5 3boule
1cp matin ptt 3mas

786 Diamicron 60 2boule
1/2cp le matin ptt 3mas

2080^{00x4} Glucophage 500 1cp
midi - 1cp sur. ptt 3mas

168⁰⁰ Aufmehen 1g 1bouteille
1 Sachet x 2

169⁰⁰ Efferalgan 500 1cp x

7900^{00x3} Mefenal 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 Kardépine 75 3bols
1 Sachet à midi et Rep
199,00 chondrosau

✓✓

404,00 Mylazol 150
1 gel / sem.

Lot N° :
Exp :
PPV :
70,40

3,50 Fungilys Creme
1 App x 21

✓✓

109,00 Juwatrine 100 ml
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

154,81

PHARMACIE ANASSI
CHRAIBI Lotfi
1 Gr. S. Res. 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.....	67 mg
Extrait de Guarana.....	130 mg

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 purifiée; 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 élevée 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 composants.

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 - Z.I.
TARASCON - 13320 DOMAZAN - FRANCE

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





KARDEGIC® 75mg

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

SANOFI

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

• Gardez cette notice. Vous pourrez 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 KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose et DANS QUELLES CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOÏDE/INHIBITEUR DE L'AGGRÉATION PLAQUETTAIRE. HEPARINE EXCLUE.

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

KARDEGIC 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 :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récidives 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 KARDEGIC 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 KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 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 KARDEGIC 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 polypes nasaux 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 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 saignement.
- si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur.
- si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées 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 KARDEGIC 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 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 réactions allergiques.

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 l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 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 KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de ces 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 d'une opération, même mineure, est envisagée.

Enceintes et adolescents

Voir paragraphe 1-dans : Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin. KARDEGIC ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

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

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements.

Lezayz 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 KARDEGIC 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 ticlopide 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 benzboronate ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),
- un autre médicament à base d'angérylène (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),
- le tricagreol en dehors des indications validées,
- un autre médicament à base de fibrébitide (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins de la foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),
- le norcorail (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine).

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),
- dipyrone, gasins-intestinaux, antiacides et adsorbants (médicament utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),
- 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),
- tricagreol (dans les indications validées),
- cohimetimib,
- ibuprofén,
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (pour la dépression ou les troubles anxiétaires),
- médicaments midi, informez votre médecin tout autre médicament.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose et de l'alcool

La consommation d'alcool

lösions au niveau gastr

Grossesse, allaitement

Si vous êtes enceinte ou

demandez conseil à vot

Grossesse : Ce médicam

Autre : médicament con

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

PER 10/09/2023
01/02/2023
P.P.N. 33SH70

KARDEGIC 75 MG
SACHETS B30

6 118000 061847

ter la

t prendre
boissons

gmenté de
osseuse,

... sans prendre AUCUN
autre médicament sans ordonnance.



KARDEGIC® 75mg

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

SANOFI

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

• Gardez cette notice. Vous pourrez 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 KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose et DANS QUELLES CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOÏDE/INHIBITEUR DE L'AGGRÉATION PLAQUETTAIRE. HEPARINE EXCLUE.

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

KARDEGIC 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 :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récidives 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 KARDEGIC 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 KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 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 KARDEGIC 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 polypes nasaux 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 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 saignement.
- si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur.
- si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées 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 KARDEGIC 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 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 réactions allergiques.

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 l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 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 KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de ces 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 d'une opération, même mineure, est envisagée.

Enceintes et adolescents

Voir paragraphe 1-dans : Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin. KARDEGIC ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

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

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements.

Lezayz 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 KARDEGIC 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 benzboronate ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),
- un autre médicament à base d'aspirine (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),
- le ticagrelor en dehors des indications validées,
- un autre médicament à base de fibrébitide (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins de la foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),
- le ricardanol (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine).

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),
- dipyrone, gasins-intestinaux, antiacides et adsorbants (médicament utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),
- 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),
- cib历mefibrate,
- ibuprofén,
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (pour la dépression ou les troubles anxiétaires),
- médicaments mis à jour tout autre médicament.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose et de l'alcool

La consommation d'alcool

lösions au niveau gastr

Grossesse, allaitement

Si vous êtes enceinte ou

demandez conseil à vot

Grossesse : Ce médicam

Autre : médicament con

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

PER 101
10/2023
P.P.N. 33SH70

KARDEGIC 75 MG
SACHETS B30

6 118000 061847

ter la

t prendre
boissons

gmenté de

osseuse,

... sans prendre AUCUN
autre médicament sans ordonnance.



KARDEGIC® 75mg

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

SANOFI

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

• Gardez cette notice. Vous pourrez 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 KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose et DANS QUELLES CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOÏDE/INHIBITEUR DE L'AGGREGATION PLAQUETTAIRE. HEPARINE EXCLUE.

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

KARDEGIC 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 :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récidives 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 KARDEGIC 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 KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 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 KARDEGIC 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 polypes nasaux 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 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 saignement.
- si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur.
- si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées 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 KARDEGIC 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 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 réactions allergiques.

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 l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 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 KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de ces 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 d'une opération, même mineure, est envisagée.

Enceintes et adolescents

Voir paragraphe 1-dans : Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin. KARDEGIC ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

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

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements.

Lezayz 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 KARDEGIC 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 benzboronate ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),
- un autre médicament à base d'aspirine (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),
- le ticagrelor en dehors des indications validées,
- un autre médicament à base de fibrébitide (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins de la foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),
- le ricardanol (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine).

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),
- dipropionate de gantacés- intestinaux, antiacides et adsorbants (médicament utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),
- 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),
- cibenzimélum, ibuprofén,
- et alcool

La consommation d'alcool au niveau gastrique, allaitement

Grossesse, allaitement

Si vous êtes enceinte ou

demandez conseil à vot

Grossesse : Ce médicam

Autre : médicament con

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

PER 10/09/2023
01/02/2023
P.P.N. 33SH70

KARDEGIC 75 MG
SACHETS B30

6 118000 061847

ter la

t prendre
boissons

gmenté de

osseuse,

... sans prendre AUCUN
autre médicament sans ordonnance.

**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 pourrez avoir besoin de la lire.
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 :
Méloxicam 7,5 mg
Pour 1 comprimé
- MEFSAL® 15 mg, comprimé sécable :
Méloxicam 15 mg
Pour 1 comprimé sécable

Excipients: Amidon régélatinisé (1500), Lactose monohydrate, Amidon de maïs, Citarbe, Cane, Gomme de mérula (Avisel pH102), Silice colloïdal hydratée, Sels de magnésium....., a.s.b. 1 comprimé

Excipient à effet notable : Lactose monohydraté

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

Anti-inflammatoire non stéroïdien, Oxican - 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,
- Les douleurs de longue durée :

 - De la polyarthrite rhumatoïde
 - De la spondyloarthrite ankylosante (également appelée maladie de Bechterew).

4. POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION

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

Posologie :

La dose recommandée est :

• Poussées aiguës d'arthrose

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

• Polyarthrite rhumatoïde et Spondyloarthrite ankylosante

15 mg (deux comprimés à 7,5mg ou un comprimé à 15mg) une fois par jour. Elle peut être augmentée jusqu'à 7,5 mg (un comprimé à 7,5mg ou un demi-comprimé à 15mg) une fois par jour.

Mode d'administration :

Vole orale.

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

5. CONTRE-INDICATIONS

Ne 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,
- Enfants 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 :

– Réspiration sifflante, oppression respiratoire, difficulté à respirer (asthme),

– Obstruction nasale due à des petits renflements de la muqueuse nasale (polypes nasaux),

– Erupcions cutanées / urticaire,

– Gonflement soudain des tissus sous la peau ou les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, le 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 gonflement de l'estomac ou des intestins,

– Des perturbations de l'estomac ou des intestins,

– Ulcères ou saignement de l'estomac ou des intestins,

– Antécédents d'ulcères ou de 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 sucs étrangers donné que ce produit contient du lactose (voir rubriques « Composition » et « Mise en garde spéciales et précautions particulières

d'emploi »).

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

6. EFFETS INDÉSIRABLES

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 si vous proche d'un malaise.

• Réactions cutanées, notamment démagénératives (mari), cloques ou décollement 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 (Cr. Contre indication). L'érythème polymorphe est une réaction allergique grave de la peau, provoquant des taches, 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 cheveux ou des poils des voies respiratoires inférieures).

• 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 ou si l'utilisation prolongée de médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (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 artériaux (événements thrombotiques artériels), pouvant provoquer une crise cardiaque (dysrégulation du myocarde) ou accident vasculaire cérébral (apoplexie).

Des réactions 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 péptiques/gastrodénoméaux),

• 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),

• Flatulence,

• Constipation,

• Indigestion (dyspepsie),

• Douleurs abdominales,

• Selles de couleur noire provoquée par un saignement au niveau

• Vomissement de sang (hématème),

• Inflammation de la muqueuse bucale avec ulcérations (stomatite) (par exemple colite ou de la maladie de Crohn).

Moins fréquemment, une inflammation de l'estomac (gasithé) a été

Effets indésirables du Méloxicam – la substance active de MEF

• Très fréquents : touche plus d'1 patient sur 10

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

• Fréquents : touche de 1 à 10 patients sur 100

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

• Étourdissements,

• 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

symptômes suivants :

– Troubles du rythme cardiaque (arrhythmies),

– Palpitations (perception de ses propres battements cardiaques de façon exac-

te),

– Faiblesse des muscles.

• Éruption,

• Inflammation de l'estomac (gasithé),

• Saignements gastro-intestinaux,

• Inflammation de la bouche (stomatite),

• Réactions allergiques immédiates (hyper-

• Démangeaison (prurit),

• Rash cutané,

• Gonflement provoqué par la rétention d'œdèmes des jambes (œdèmes des membres inférieurs),

• Gonflement sous la peau des yeux, visage et poitrine,

rendant éventuellement la respiration difficile,

• Anomalies transitoires des tests biologiques, enzymes hépatiques telles que les transaminases, la bilirubine. Votre médecin peut suggérer une analyse.

• Anomalies des tests biologiques de la créatinine ou de l'urée),

• Rares : touche de 1 à 10 patients su-

• Toux, douleur de la poitrine,

• Cauchemars,

• Nausées, vomissements,

• Diminution du nombre de globules blancs,

• Diminution du nombre de plaquettes sang-

• Ces effets indésirables peuvent entraîner ainsi que des symptômes tels que l'apparition de :

• Bourdonnements d'oreilles (acouphène),

• Palpitations,

• Ulcères de l'estomac ou de la partie

peptiques/gastrodénoméaux),

• Inflammation de l'œsophage (œsophagite),

• Survenue de crises d'asthme (observées à

l'origine ou à d'autres AINS),

• Graves réactions cutanées accompagnées (syndrome de Stevens-Johnson et syndrom

• Urticaires,

• Anomalies de la vue, notamment :

• Vision floue

• Inflammation du blanc des yeux ou des pa-

• Inflammation du gros intestin (colite),

• Très rares : touche moins d'1 patient su-

• Formation de croûtes sur la peau (réaction à

taches, des marques rouges ou violettes, ou

réactions qui peuvent également atteindre la bouche,

• Inflammation du foie (hépatite). Ceci peut

entraîner une augmentation de la transaminase

• Douleurs abdominales,

• Perde d'appétit,

• Insuffisance rénale aiguë en particulier chez

par exemple une maladie cardiaque, un diab

• Perforation de la paroi intestinale,

• Indéterminée (la fréquence ne peut être

disponibles)

79,00

MEFSAL® 15 mg
20 comprimés sécables



6 1 1 8 0 0 0 8 1 9 8 2

**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 pourrez avoir besoin de la lire.
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 :
Méloxicam 7,5 mg
Pour 1 comprimé
- MEFSAL® 15 mg, comprimé sécable :
Méloxicam 15 mg
Pour 1 comprimé sécable

Excipients: Amidon régélatinisé (1500), Lactose monohydrate, Amidon de maïs, Citarbe, Cane, Gomme de mérula (Avisel pH102), Silice colloïdal hydratée, Sels de magnésium....., a.s.b. 1 comprimé

Excipient à effet notable : Lactose monohydraté

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

Anti-inflammatoire non stéroïdien, Oxican - 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,
- Les douleurs de longue durée :

 - De la polyarthrite rhumatoïde
 - De la spondyloarthrite ankylosante (également appelée maladie de Bechterew).

4. POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION

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

Posologie :

La dose recommandée est :

• Poussées aiguës d'arthrose

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

• Polyarthrite rhumatoïde et Spondyloarthrite ankylosante

15 mg (deux comprimés à 7,5mg ou un comprimé à 15mg) une fois par jour. Elle peut être augmentée jusqu'à 7,5 mg (un comprimé à 7,5mg ou un demi-comprimé à 15mg) une fois par jour.

Mode d'administration :

Vole orale.

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

5. CONTRE-INDICATIONS

Ne 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,
- Enfants 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 :

- Réspiration sifflante, oppression respiratoire, difficulté à respirer (asthme),
- Obstruction nasale due à des petits renflements de la muqueuse nasale (polypes nasaux),

– Erupcions cutanées / urticaire,

– Gonflement soudain des tissus sous la peau ou les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, le 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 gonflement de l'estomac ou des intestins,

– Des perturbations de l'estomac ou des intestins,

– Ulcères ou saignement de l'estomac ou des intestins,

– Antécédents d'ulcères ou de 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 sucs étrangers donné que ce produit contient du lactose (voir rubriques « Composition » et « Mise en garde spéciales et précautions particulières

d'emploi »).

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

6. EFFETS INDÉSIRABLES

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 si vous proche d'un malaise.

Si vous prenez MEFSAL®, vous pourrez prendre la forme de :

- Réactions cutanées, notamment démagénés (mari), cloques ou décollement 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 (Cr. Contre indication). L'érythème polymorphe est une réaction allergique grave de la peau, provoquant des taches, 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 cheveux ou des poils des voies respiratoires inférieures.

• 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).

Tes saignements de l'appareil digestif (saignements gastro-infléxants), 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 ou si 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 artériaux (éventuellement thrombotiques artériels), pouvant provoquer une crise cardiaque (dysrégulation du myocarde) ou accident vasculaire cérébral (apoplexie).

Des réactions 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 (éventuellement gastro-intestinaux) :

- Ulcères de l'estomac et de la partie supérieure de l'intestin grêle (ulcères péptiques/gastrodouleurs),
- 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),

• Flatulence,

• Constipation,

• Indigestion (dyspepsie),

• Douleurs abdominales,

• Selles de couleur noire provoquée par un saignement au niveau

• Vomissement de sang (hématème),

• 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 (gasithé) a été

Effets indésirables du Méloxicam – la substance active de MEFSAL®

• Très fréquents : touche plus d'1 patient sur 10

• Événements indésirables gastro-intestinaux tels qu'indiquent des malaises (nausées) et vomissements, douleurs abdominales, constipation, flatulences, selles molles (diarrhées),

• Fréquents : touche de 1 à 10 patients sur 100

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

• Étouffissemens,

• 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

symptômes suivants :

– Troubles du rythme cardiaque (arythmies),

– Palpitations (perception de ses propres battements cardiaques de façon exac-

te),

– Faiblesse des muscles.

• Éruption,

• Inflammation de l'estomac (gasithé),

• Saignements gastro-intestinaux,

• Inflammation de la bouche (stomatite),

• Réactions allergiques immédiates (hyper-

• Démangeaison (prurit),

• Rash cutané,

• Gonflement provoqué par la rétention d'œdèmes des jambes (œdèmes des membres inférieurs),

• Gonflement sous la peau des yeux, visage et poitrine,

rendant éventuellement la respiration difficile,

• Anomalies transitoires des tests biologiques,

enzymes hépatiques telles que les transaminases, la bilirubine. Votre médecin peut suggérer une analyse.

• Anomalies des tests biologiques de la créatinine ou de l'urée),

• Rares : touche de 1 à 10 patients su-

• Toux de l'air, douleur de la poitrine,

• Cauchemars,

• Nausées, vomissements,

• Diminution du nombre de globules blancs,

• Diminution du nombre de plaquettes sang-

• Ces effets indésirables peuvent entraîner ainsi que des symptômes tels que l'apparition de :

• Bourdonnements d'oreilles (acouphène),

• Palpitations,

• Ulcères de l'estomac ou de la partie

peptiques/gastrodouleurs),

• Inflammation de l'œsophage (œsophagite),

• Survenue de crises d'asthme (observées à

l'origine ou à d'autres AINS),

• Graves réactions cutanées accompagnées

(syndrome de Stevens-Johnson et syndrom

• Urticaires,

• Anomalies de la vue, notamment :

• Vision floue

• Inflammation du blanc des yeux ou des pa-

• Inflammation du gros intestin (colite),

• Très rares : touche moins d'1 patient su-

• Formation de croûtes sur la peau (réaction à

taches, des marques rouges ou violettes, ou

réddouces) et également atteindre la bouche,

• Inflammation du foie (hépatite). Ceci peut

entraîner :

– Jaunissement de la peau ou des globes o-

– Douleurs abdominales,

– Perde d'appétit,

– Insuffisance rénale aiguë en particulier chez

par exemple une maladie cardiaque, un diab

• Perforation de la paroi intestinale,

• Indéterminée (la fréquence ne peut être

disponibles)

79,00

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 pourrez avoir besoin de la lire.
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 :
Méloxicam 7,5 mg
Pour 1 comprimé
- MEFSAL® 15 mg, comprimé sécable :
Méloxicam 15 mg
Pour 1 comprimé sécable

Excipients: Amidon régélatinisé (1500), Lactose monohydrate, Amidon de maïs, Citarbe, Cane, Gomme de mérula (Avisel pH102), Silice colloïdal hydratée, Sels de magnésium....., a.s.b. 1 comprimé

Excipient à effet notable : Lactose monohydraté

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

Anti-inflammatoire non stéroïdien, Oxican - 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,
- Les douleurs de longue durée :

 - De la polyarthrite rhumatoïde
 - De la spondyloarthrite ankylosante (également appelée maladie de Bechterew).

4. POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION

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

Posologie :

La dose recommandée est :

• Poussées aiguës d'arthrose

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

• Polyarthrite rhumatoïde et Spondyloarthrite ankylosante

15 mg (deux comprimés à 7,5mg ou un comprimé à 15mg) une fois par jour. Elle peut être augmentée jusqu'à 7,5 mg (un comprimé à 7,5mg ou un demi-comprimé à 15mg) une fois par jour.

Mode d'administration :

Vole orale.

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

5. CONTRE-INDICATIONS

Ne 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,
- Enfants 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 :

- Réspiration sifflante, oppression respiratoire, difficulté à respirer (asthme),
- Obstruction nasale due à des petits renflements de la muqueuse nasale (polypes nasaux),

– Erupcions cutanées / urticaire,

– Gonflement soudain des tissus sous la peau ou les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, le 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 gonflement de l'estomac ou des intestins,

– Des perturbations de l'estomac ou des intestins,

– Ulcères ou saignement de l'estomac ou des intestins,

– Antécédents d'ulcères ou de 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 sucs étrangers donné que ce produit contient du lactose (voir rubriques « Composition » et « Mise en garde spéciales et précautions particulières

d'emploi »).

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

6. EFFETS INDÉSIRABLES

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 si vous proche d'un malaise.

Si vous prenez MEFSAL®, vous pourrez prendre la forme de :

- Réactions cutanées, notamment démagénés (mari), cloques ou décollement 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 (Cr. Contre indication). L'érythème polymorphe est une réaction allergique grave de la peau, provoquant des taches, 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 cheveux ou des poils des voies respiratoires inférieures).

• 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 (entrant une coloration des selles en noir),

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

Les signalmens de l'appareil digestif (saignements gastro-infléxants), 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 signalmens de l'appareil digestif ou si 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 artériaux (événements thrombotiques artériels), pouvant provoquer une crise cardiaque (dysrégulation du myocarde) ou accident vasculaire cérébral (apoplexie).

Des réactions de liquides (œdème), 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 péptiques/gastrodouleurs),
- 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),

• Flatulence,

• Indigestion (dyspepsie),

• Douleurs abdominales,

• Selles de couleur noire provoquée par un saignement au niveau

• Vomissement de sang (hématème),

• Inflammation de la muqueuse buccale avec ulcérations (stomatite) (par exemple colite ou de la maladie de Crohn).

Moins fréquemment, une inflammation de l'estomac (gasithé) a été

Effets indésirables du Méloxicam – la substance active de MEFSAL®

• Très fréquents : touche plus d'1 patient sur 10

• Événements indésirables gastro-intestinaux tels qu'indiqués

• Sensation de malaise (nausées) et vomissements, douleurs abdominales,

• Constipation, flatulence, selles molles (diarrhées),

• Fréquents : touche de 1 à 10 patients sur 100

• Céphalées,

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

• Étourdissements,

• 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

symptomés suivants :

– Troubles du rythme cardiaque (arythmies),

– Palpitations (perception de ses propres battements cardiaques de façon exac-

te),

– Faiblesse des muscles.

• Éruption,

• Inflammation de l'estomac (gasithé),

• Saignements gastro-intestinaux,

• Inflammation de la bouche (stomatite),

• Réactions allergiques immédiates (hyper-

• Démangeaison (prurit),

• Rash cutané,

• Gonflement provoqué par la rétention d'œdème des jambes (œdème des membres inférieurs),

• Gonflement sous la peau des yeux, visage et poitrine,

rendant éventuellement la respiration difficile,

• Anomalies transitoires des tests biologiques,

enzymes hépatiques telles que les transaminases, la bilirubine. Votre médecin peut suggérer une analyse.

• Anomalies des tests biologiques de la

créatinine ou de l'urée),

• Rares : touche de 1 à 10 patients su-

• Toux : touche de 1 à 10 patients su-

• Céphalées,

• Cauchemars,

• Nausées, vomissements,

• Diminution du nombre de globules blancs,

• Diminution du nombre de plaquettes sang-

• Ces effets indésirables peuvent entraîner

ainsi que des symptômes tels que l'apparition

de :

• Bourdonnements d'oreilles (acouphène),

• Palpitations,

• Ulcères de l'estomac ou de la partie

peptique/gastrodouleurs),

• Inflammation de l'œsophage (œsophagite),

• Survenue de crises d'asthme (observées

chez l'adulte ou à d'autres AINS),

• Graves réactions cutanées accompagnées

(syndrome de Stevens-Johnson et syndrom

• Urticaires,

• Anomalies de la vue, notamment :

– Vision floue

– Inflammation du blanc des yeux ou des pa-

– Inflammation du gros intestin (colite),

– Très rares : touche moins d'1 patient su-

• Formation de croûtes sur la peau (réaction

à taches, des marques rouges ou violettes, ou

érythème) et également atteindre la bouche

• Inflammation du foie (hépatite). Ceci peut

entraîner :

– Jaunissement de la peau ou des globes o-

– Douleurs abdominales,

– Perde d'appétit,

– Insuffisance rénale aiguë en particulier chez

par exemple une maladie cardiaque, un diab

• Perforation de la paroi intestinale,

• Indéterminée (la fréquence ne peut être

disponibles)

79,00

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 :

Traitements symptomatiques 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.

EFFERALGAN® 500 mg

PPU 15DH90

EXP 02/2025
LOT 1H053 3

Mode d'emploi et posologie :

- Adultes à partir de 15 ans : 1 à

- Enfants (de 7 à 15 ans) :

• de 7 à 13 ans : un demi comprimé
• de 13 à 15 ans : 1 comprimé 1

Dissoudre les comprimés dans l'eau.
Les prises doivent être espacées.

16 comprimés

EFFERALGAN® 500 mg
16 comprimés effervescents



6 118000 030911

Laboratoires LAPROPHAN S.A.

Fabriqué au Maroc sous licence

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

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 pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information au médecin ou au pharmacien.
- Ce médicament 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.

Quel content 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 inactifs). 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 A 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 sucrex, 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 ictere (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

Adresssez-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'urez 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 certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière », à la rubrique 4.

Tests sanguins et urinaires

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(r) qui vous prenez AUGMENTIN. En effet, AUGMENTIN peut influer 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 pourrez 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 influer sur l'action du méthotrexate (un médicament utilisé pour traiter le cancer ou les maladies rhumatismales).

AUGMENTIN peut influer sur l'action du mycophénolate moétil (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'aspartame (E951) et de la maltodextrose (glucose) :

- L'aspartame (E951) qui est une source de phénylalanine. Celle-ci peut être nocive chez les patients nés avec une maladie appelée « phénylkétoneurie ».
- Maltodextrose (glucose) : Si votre médecin vous a dit que vous avez une intolérance à certains sucrex, 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 6ans 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

consultez de nouveau un

Augmentin 1g/125mg sachet

- Juste avant la prise d'AUGMENTIN, versez de l'eau.

• Avez le mélange au dé

Augmentin 500mg/62.5mg s

- Avez les comprimés et

Si vous avez pris plus d'AUG

La prise d'une quantité excessive d'AUGMENTIN peut entraîner des vomissements ou diarrhée) ou des convulsions. Priez-en à votre médecin

Montrez la boîte de médicament au m

Si vous oublié de prendre AUGME

Si vous avez oublié une dose, prenez

heures avant de prendre la dose suivante

Si vous arrêtez de prendre AUGME

Vous devez continuer de prendre AUG

sez mème. Toutes les doses sont le

bactéries devaient survivre, elles pour

Si vous avez d'autres questions sur l'u

d'informations à votre médecin ou vot

4. QUELLES SONT LES EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, ce me

ne surviennent pas systématiquement

PNU : 168 20 DH
LOT : 648447
PER : 10/23AUGMENTIN 1 g/125 mg
16 sachets

6 18000 160182

GLUCOPHAGE 500 mg, comprimé pelliculé

GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé

GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

Chlorhydrate de metformine

VEUILLEZ LIRE ATTENTIVEMENT L'INTEGRALITE DE CETTE NOTICE AVANT DE PRENDRE CE MEDICAMENT.

GARDEZ CELETTRE, VOUS POURREZ AVOIR BESOIN DE LA RETIRE.

SI VOUS AVEZ TOUTE AUTRE QUESTION, SI VOUS AVEZ UN DOUTE, DEMANDEZ PLUS D'INFORMATION A VOTRE MEDICIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

CE MEDICAMENT VOUS A ETE PERSONNELLEMENT PRESCRIT. NE LE DONNEZ JAMAIS A QUELQU'UN D'AUTRE, MEME EN CAS DE SYMPTOMES IDENTIQUES, CELA PORRAIT LUI ETRE NOCIF.

SI L'UN DES EFFETS INDESIDABLES DEVIENT GRAVE OU SI VOUS REMARQUEZ UN EFFET INDESIDABLE NON MENTIONNE DANS CETTE NOTICE, PARTEZ-VOUS A VOTRE MEDICIN OU A 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 UTILISE ?

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 moindre 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 A CONNAITRE 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 déterioration sévère de la fonction rénale

• Si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hyperglycémie 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 fruitée inhabituelle

• Si vous avez perdu trop d'eau (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.

VEILLEZ A DEMANDER CONSEIL A VOTRE MEDICIN 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 suivez 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 vous n'en fonctionnez 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'une de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des instructions supplémentaires.

Arrêtez 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.

Arrêtez 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 devrez 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 hypoglycimants, l'insuline, les métildiazépines), 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 âgée (éloignée) et/ou si votre fonction rénale s'est détériorée.

Enfants : Sans objet.

Liste des exceptions à effet notoires : 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 devrez arrêter et reprendre la prise de votre traitement par Glucophage.

Informez votre médecin si vous prenez, avec récemment pris ou pourrez prendre toute 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 célocoxib).

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

• Agonistes des récepteurs bêta-2-4 pour traiter l'asthme).

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

• Les médicaments qui peuvent

vous avez une fonction rénale réduite

dolutegravir, la ranolazine, le triméthoprim.

• Autres médicaments utilisés pour

GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé

• Eviter une consommation excessi-

• augmenter le risque d'acidose lac-

Utilisation en cas de grossesse

Grossesse et allaitement :

Pendant la grossesse, vous avez t-

vous êtes enceinte, pensez l'être c-

Ce 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'INTEGRALITE DE CETTE NOTICE AVANT DE PRENDRE CE MEDICAMENT.

GARDEZ CE DOCUMENT, VOUS POURREZ EN AVOIR BESOIN DE LE RETIRER.

SI VOUS AVEZ TOUTE AUTRE QUESTION, SI VOUS AVEZ UN DOUBT, DEMANDEZ PLUS D'INFORMATION A VOTRE MEDICIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

CE MEDICAMENT VOUS A ETE PERSONNELLEMENT PRESCRIT. NE LE DONNEZ JAMAIS A QUELQU'UN D'AUTRE, MEME EN CAS DE SYMPTOMES IDENTIQUES, CELA PORRAIT LUI ETRE NOCIF.

SI L'UN DES EFFETS INDESIDABLES DEVIENT GRAVE OU SI VOUS REMARQUEZ UN EFFET INDESIDABLE NON MENTIONNE DANS CETTE NOTICE, PARTEZ-VOUS A VOTRE MEDICIN OU A 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 UTILISE ?

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 moindre 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 peuvent 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 A CONNAITRE 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 hyperglycémie 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 fruitée inhabituelle

• Si vous avez perdu trop d'eau (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.

VEUVEZ A DEMANDER CONSEIL A VOTRE MEDICIN SI :

• Vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contrast 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 suivez 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 vous n'avez pas fonctionné 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'une de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des instructions supplémentaires.

Arrêtez 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.

Arrêtez 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 devrez 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 hypoglycimants, l'insuline, les métildiazépines), 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 âgée (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 devrez arrêter et reprendre la prise de votre traitement par Glucophage.

Informez votre médecin si vous prenez, avec récemment pris ou pourrez prendre toute 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 célocoxib).

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

• Agonistes des récepteurs bêta-2-4 pour traiter l'asthme).

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

• Les médicaments qui peuvent

vous avez une fonction rénale réduite

doléutgravir, la ranolazine, le trimé

• Autres médicaments utilisés pour

GLUCOPHAGE, comprimé pellic

Eviter une consommation excessi

augmenter le risque d'acidose lac

Utilisation en cas de grossesse :

Grossesse et allaitement :

Pendant la grossesse, vous avez t

vous êtes enceinte, pensez l'être c

Ce 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'INTEGRALITE DE CETTE NOTICE AVANT DE PRENDRE CE MEDICAMENT.

GARDEZ CE DOCUMENT, VOUS POURREZ EN AVOIR BESOIN DE LE RETIRER.

SI VOUS AVEZ TOUTE AUTRE QUESTION, SI VOUS AVEZ UN DOUBT, DEMANDEZ PLUS D'INFORMATION A VOTRE MEDICIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

CE MEDICAMENT VOUS A ETE PERSONNELLEMENT PRESCRIT. NE LE DONNEZ JAMAIS A QUELQU'UN D'AUTRE, MEME EN CAS DE SYMPTOMES IDENTIQUES, CELA PORRAIT LUI ETRE NOCIF.

SI L'UN DES EFFETS INDESIDABLES DEVIENT GRAVE OU SI VOUS REMARQUEZ UN EFFET INDESIDABLE NON MENTIONNE DANS CETTE NOTICE, PARTEZ-VOUS A VOTRE MEDICIN OU A 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 UTILISE ?

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 moindre 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 peuvent 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 A CONNAITRE 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 hyperglycémie 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 fruitée inhabituelle

• Si vous avez perdu trop d'eau (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.

VEUVEZ A DEMANDER CONSEIL A VOTRE MEDICIN SI :

• Vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contrast 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 suivez 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 vous n'avez pas fonctionné 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'une de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des instructions supplémentaires.

Arrêtez 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.

Arrêtez 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 devrez 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 hypoglycimants, l'insuline, les métildiazépines), 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 âgée (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 devrez arrêter et reprendre la prise de votre traitement par Glucophage.

Informez votre médecin si vous prenez, avec récemment pris ou pourrez prendre toute 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 célocoxib).

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

• Agonistes des récepteurs bêta-2-4 pour traiter l'asthme).

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

• Les médicaments qui peuvent

vous avez une fonction rénale réduite

doléutgravir, la ranolazine, le trimé

• Autres médicaments utilisés pour

GLUCOPHAGE, comprimé pellic

Eviter une consommation excessi

augmenter le risque d'acidose lac

Utilisation en cas de grossesse :

Grossesse et allaitement :

Pendant la grossesse, vous avez t

vous êtes enceinte, pensez l'être c

Ce 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'INTEGRALITE DE CETTE NOTICE AVANT DE PRENDRE CE MEDICAMENT.

GARDEZ CE DOCUMENT, VOUS POURREZ EN AVOIR BESOIN DE LE RETIRER.

SI VOUS AVEZ TOUTE AUTRE QUESTION, SI VOUS AVEZ UN DOUBT, DEMANDEZ PLUS D'INFORMATION A VOTRE MEDICIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

CE MEDICAMENT VOUS A ETE PERSONNELLEMENT PRESCRIT. NE LE DONNEZ JAMAIS A QUELQU'UN D'AUTRE, MEME EN CAS DE SYMPTOMES IDENTIQUES, CELA PORRAIT LUI ETRE NOCIF.

SI L'UN DES EFFETS INDESIDABLES DEVIENT GRAVE OU SI VOUS REMARQUEZ UN EFFET INDESIDABLE NON MENTIONNE DANS CETTE NOTICE, PARTEZ-VOUS A VOTRE MEDICIN OU A 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 UTILISE ?

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 moindre 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 peuvent 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 A CONNAITRE 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 hyperglycémie 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 fruitée inhabituelle

• Si vous avez perdu trop d'eau (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.

VEILLEZ A DEMANDER CONSEIL A VOTRE MEDICIN SI :

• Vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contrast 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 suivez 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 vous n'en fonctionnez 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'une de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des instructions supplémentaires.

Arrêtez 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.

Arrêtez 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 devrez 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 hypoglycimants, l'insuline, les métildiazépines), 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 âgée (éloigné) 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 devrez arrêter et reprendre la prise de votre traitement par Glucophage.

Informez votre médecin si vous prenez, avec récemment pris ou pourrez prendre toute 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 célocoxib).

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

• Agonistes des récepteurs bêta-2-4 pour traiter l'asthme).

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

• Les médicaments qui peuvent

vous avez une fonction rénale réduite

dolutegravir, la ranolazine, le triméthoprim.

• Autres médicaments utilisés pour

GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé

Eviter une consommation excessif

augmenter le risque d'acidose lactique

Utilisation en cas de grossesse

Grossesse et allaitement :

Pendant la grossesse, vous avez

vous êtes enceinte, pensez l'être

Ce médicament n'est pas recommandé

ARTEMON® 5 mg 5 mg

Boîte de 30 comprimés
Péridopril arginine/Amiodipine

ARTEMON® 5 mg 10 mg

Boîte de 30 comprimés
Péridopril arginine/Amiodipine

ARTEMON® 10 mg 5 mg

Boîte de 30 comprimés
Péridopril arginine/Amiodipine

ARTEMON® 10 mg 10 mg

Boîte de 30 comprimés
Péridopril arginine/Amiodipine

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

- Gardez cette notice, vous pourrez 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 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.

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 coronaire 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'amiodipine 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 amiodipine. Peridopril est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Amiodipine est un antagoniste calcique (qui appartiennent 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 A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ARTEMON® ?

Ne prenez jamais ARTEMON® dans les cas suivant :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au péridopril ou à tout autre inhibiteur de l'enzyme de conversion ou à l'amiodipine 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-oedème),
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'insuline 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 *α* antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » (ARA II) (aussi connu sous le nom de sartans – par exemple valsartan, telmisartan, irbesartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète, - aliskiren.

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 moins de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en ce stade de la grossesse (voir rubrique Grossesse).

• ARTEMON® est déconseillé pendant la grossesse et l'allaitement.

• ARTEMON® est déconseillé si vous êtes enceinte ou le personnel médical qui vous donnez.

de tète, 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 sucre, 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 votre comprimé avec un verre d'eau, de préférence au même moment de la journée, le matin, avant le 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 pernidopril et d'amiodipine.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de ARTEMON® que vous n'aurez 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® reprenez simplement votre traitement le jour suivant comme d'habitude. Ne prenez pas une double dose pour compenser la dose que vous avez oublié 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 INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ARTEMON® est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

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

- réaction allergique soudaine, douleur thoracique, ressoufflement, difficultés respiratoires
- gonflement des paupières
- gonflement de la langue et des lèvres
- réactions cutanées sévères (rougeur de la peau sur les vésicules, desquamation et des éruptions cutanées)
- syndrome de Stevens-Johnson
- vertiges ou étourdissements
- crise cardiaque, battements d'oreille
- inflammation du pancréas (pancréatite)

Les effets indésirables fréquents sont généralement de 5 à 50 % d'une "dose semi-

- Effets indésirables fréquents (survenant chez plus de 1 utilisateur sur 100) :
 - (en particulier au début du traitement, le fourmillement dans les membres, l'acouphène (sensation de bruit dans les battements cardiaques), flush, étourdissements, toux, essoufflement, nausées, vomir, diarrépase ou digestion difficile, clairance d'éruptions cutanées, démangeaisons, gonflement des chevilles (œdème), D'autres effets indésirables figurant : n'essentez l'un des effets mentionnés indésirables non mentionnés dans c. ou votre pharmacien.

LOT N° :

EXP :

PPV :

ARTEMON®
5 mg/5 mg

30 comprimés



6 118001 110759

• Effets indésirables peu fréquents (survenant chez moins de 1 utilisateur sur 100

ARTEMON® 5 mg 5 mg

Boîte de 30 comprimés
Péridopril arginine/Amiodipine

ARTEMON® 5 mg 10 mg

Boîte de 30 comprimés
Péridopril arginine/Amiodipine

ARTEMON® 10 mg 5 mg

Boîte de 30 comprimés
Péridopril arginine/Amiodipine

ARTEMON® 10 mg 10 mg

Boîte de 30 comprimés
Péridopril arginine/Amiodipine

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

- Gardez cette notice, vous pourrez 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 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.

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 coronaire 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'amiodipine 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 amiodipine. Peridopril est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Amiodipine est un antagoniste calcique (qui appartiennent 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 A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ARTEMON® ?

Ne prenez jamais ARTEMON® dans les cas suivant :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au péridopril ou à tout autre inhibiteur de l'enzyme de conversion ou à l'amiodipine 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-oedème),
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'insuline 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 *α* antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » (ARA II) (aussi connu sous le nom de sartans – par exemple valsartan, telmisartan, irbesartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète, - aliskiren.

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 moins de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en ce stade de la grossesse (voir rubrique Grossesse).

• ARTEMON® est déconseillé pendant la grossesse et l'allaitement.

• ARTEMON® est déconseillé si vous êtes enceinte ou si le personnel médical qui vous donnez.

de tète, 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 sucre, 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 votre comprimé avec un verre d'eau, de préférence au même moment de la journée, le matin, avant le 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 pernidopril et d'amiodipine.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de ARTEMON® que vous n'aurez 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® reprenez simplement votre traitement le jour suivant comme d'habitude. Ne prenez pas une double dose pour compenser la dose que vous avez oublié 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 INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ARTEMON® est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

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

- réaction allergique soudaine, douleur thoracique, ressautement, éruption de la peau et/ou des vésicules, gonflement des paupières
- gonflement de la langue et/ou des lèvres
- réactions cutanées sévères (rougeur de la peau sur l'ensemble des vésicules, desquamation et/ou des vésicules, érythème, œdème)
- syndrome de Stevens-Johnson
- vertiges ou étourdissements
- crise cardiaque, battements d'oreille
- inflammation du pancréas (pancréatite)
- accompagnée d'un très grand œdème.

Les effets indésirables fréquents sont généralement de 5 à 50 % plus d'une semi-journée.

- Effets indésirables fréquents (survient chez plus de 1 utilisateur sur 100) :
 - (en particulier au début du traitement, et de l'augmentation dans les membres, l'acouphènes (sensation de bruit dans les battements cardiaques), flush, étourdissements, toux, essoufflement, nausées, vomir, diarrépase ou digestion difficile, clairance que d'éruptions cutanées, démangeaisons, gonflement des chevilles (œdème), D'autres effets indésirables figurant : n'essentiel l'un des effets mentionnés indésirables non mentionnés dans c. ou votre pharmacien.

LOT N° :
EXP :
PPV :
15/10/20

ARTEMON®
5 mg/5 mg

30 comprimés



6 118001 110759

• Effets indésirables peu fréquents (survient chez moins de 1 utilisateur sur 100)

ARTEMON® 5 mg 5 mg

Boîte de 30 comprimés
Péridopril arginine/Amiodipine

ARTEMON® 5 mg 10 mg

Boîte de 30 comprimés
Péridopril arginine/Amiodipine

ARTEMON® 10 mg 5 mg

Boîte de 30 comprimés
Péridopril arginine/Amiodipine

ARTEMON® 10 mg 10 mg

Boîte de 30 comprimés
Péridopril arginine/Amiodipine

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

- Gardez cette notice, vous pourrez 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 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.

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 coronaire 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'amiodipine 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 amiodipine. Peridopril est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Amiodipine est un antagoniste calcique (qui appartiennent 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 A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ARTEMON® ?

Ne prenez jamais ARTEMON® dans les cas suivant :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au péridopril ou à tout autre inhibiteur de l'enzyme de conversion ou à l'amiodipine 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-oedème),
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'insuline 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 *α* antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » (ARA II) (aussi connu sous le nom de sartans – par exemple valsartan, telmisartan, irbesartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète, - aliskiren.

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 moins de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en ce stade de la grossesse (voir rubrique Grossesse).

• ARTEMON® est déconseillé pendant la grossesse et l'allaitement.

• ARTEMON® est déconseillé si vous êtes enceinte ou si le personnel médical qui vous donnez.

de tète, 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 sucre, 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 votre comprimé avec un verre d'eau, de préférence au même moment de la journée, le matin, avant le 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 peridopril et d'amiodipine.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de ARTEMON® que vous n'aurez 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® reprenez simplement votre traitement le jour suivant comme d'habitude. Ne prenez pas une double dose pour compenser la dose que vous avez oublié 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 INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ARTEMON® est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

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

- réaction allergique soudaine, douleur thoracique, ressoufflement, difficultés respiratoires
- gonflement des paupières
- gonflement de la langue et des lèvres
- réactions cutanées sévères (rougeur de la peau sur les vésicules, desquamation et desquamation et syndrome de Stevens-Johnson)
- vertiges ou étourdissements
- crise cardiaque, battements d'oreille
- inflammation du pancréas (pancréatite) accompagnée d'un très grand mal de tête.

Les effets indésirables fréquents sont généralement de 5 à 50 % plus d'une semi-journée.

- Effets indésirables fréquents (survenant chez plus de 1 utilisateur sur 100) :
 - (en particulier au début du traitement, et de l'assouplissement dans les membres, l'acouphènes (sensation de bruit dans les battements cardiaques), flush, étourdissements, toux, essoufflement, nausées, vomir, diarrépase ou digestion difficile, clairance que d'éruptions cutanées, démangeaisons, gonflement des chevilles (œdème), D'autres effets indésirables figurant : n'essentez l'un des effets mentionnés indésirables non mentionnés dans c. ou votre pharmacien.

LOT N° :

EXP :

PPV :

ARTEMON®
5 mg/5 mg

30 comprimés



6 118001 110759

• Effets indésirables peu fréquents (survenant chez moins de 1 utilisateur sur 100

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 bactéries.

Par ailleurs, il atteint des concentrations supérieures du derme et de l'épiderme. Il s'agit d'un agent d'inhibition des bactéries.

Des études de résorption vasculaire a vaginalis ont été entreprises, elles objectif (environ 1%) et permettent ainsi d'éliminer du point de vue systémique.

INDICATIONS

Ovules gynécologiques

Traitements locaux des mycoses vulvo-vaginales et surinfection par des bactéries à gram +

Crème dermique

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

- Mycoses dermatomuqueuses à :

- Dermatophytes (Trichophyton, ...)
- Candida et autres levures
- Malassezia furfur (agent du pityriase versicolor)
- 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-Méthionine	50,00 mg
L-Cystéine	50,00 mg
Poudre de Bambou dont	40,00 mg
Silice	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 action est optimisée par la présence*

Conseils d'

Prendre 1 g
Programme

Lot /
de p/

CD062 0725

F. 584 MA

LOT

PER

Prix

199.-

100 g



700221 322994

100 g
100 g