

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.

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



Déclaration de Maladie
N° P19-0031059

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2865 Société : ROYAL AIR MAROC
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : MR. TOULIAR ABDELHAK
Date de naissance : 15-06-1952
Adresse : 320, LOT ELMOUTAWAKIL OUED MERZAG
DAR BOHAZZA CASA
Tél. : 0664803422 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

CLINIQUE EL ANASSER
Professeur BELHAJ Mohamed
Maladies Cardio - Vasculaire
et Thoracique
Adultes - Enfants Nourrissons
445/Bd. Panoramique Californie
Casablanca - Tél: 0522 50 80 80
0522 50 76 98

Date de consultation :
Nom et prénom du malade : MR. TOULIAR ABDELHAK Age :
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : Coronaropathie Ischémique - HTA sévère
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 : CASABLANCA Le : 17/11/2023
Signature de l'adhérent(e) :

[illegible]

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 <p>PHARMACIE DAR BOUAZZA ZAHZOUHI AMINA Dar Bouazza Ouled Jerrar BP.93 Dar Bouazza</p>	17/11/23	5.150,10

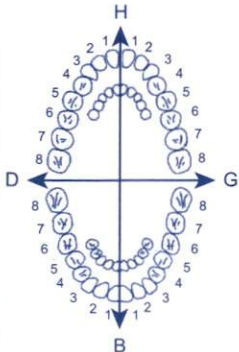
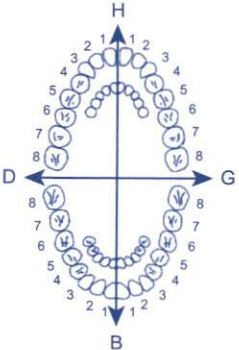
[illegible][illegible]

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient								
				CCEFFICIENT DES TRAVAUX <div style="border: 1px solid black; width: 150px; height: 30px; margin-left: 10px;"></div>							
				MONTANTS DES SOINS <div style="border: 1px solid black; width: 150px; height: 30px; margin-left: 10px;"></div>							
				DEBUT D'EXECUTION <div style="border: 1px solid black; width: 150px; height: 30px; margin-left: 10px;"></div>							
				FIN D'EXECUTION <div style="border: 1px solid black; width: 150px; height: 30px; margin-left: 10px;"></div>							
	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE			CCEFFICIENT DES TRAVAUX <div style="border: 1px solid black; width: 150px; height: 30px; margin-left: 10px;"></div>							
	<table border="1" style="margin: auto; border-collapse: collapse;"> <tr> <td colspan="2" style="padding: 5px;"> H <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> 25533412 21433552 </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> 00000000 00000000 </div> </td> <td colspan="2" style="padding: 5px;"> G </td> </tr> <tr> <td colspan="2" style="padding: 5px;"> D <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> 00000000 00000000 </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> 35533411 11433553 </div> </td> <td colspan="2" style="padding: 5px;"> B </td> </tr> </table>				H <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> 25533412 21433552 </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> 00000000 00000000 </div>		G		D <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> 00000000 00000000 </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> 35533411 11433553 </div>		B
	H <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> 25533412 21433552 </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> 00000000 00000000 </div>		G								
	D <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> 00000000 00000000 </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> 35533411 11433553 </div>		B								
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <div style="border: 1px solid black; width: 150px; height: 30px; margin-left: 10px;"></div>							
				DATE DU DEVIS <div style="border: 1px solid black; width: 150px; height: 30px; margin-left: 10px;"></div>							
				DATE DE L'EXECUTION <div style="border: 1px solid black; width: 150px; height: 30px; margin-left: 10px;"></div>							

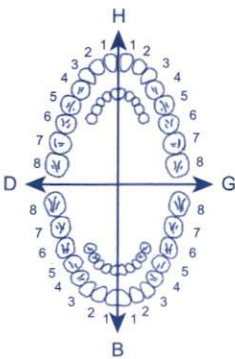
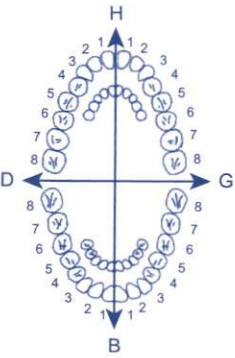
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES		Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient		
					COEFFICIENT DES TRAVAUX	
					MONTANTS DES SOINS	
					DEBUT D'EXECUTION	
					FIN D'EXECUTION	
		O.D.F. PROTHESES DENTAIRES		DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE		COEFFICIENT DES TRAVAUX
				<div><div><div>H</div><div>2553341221433552</div><div>0000000000000000</div></div><div>D<div>0000000035533411</div>G<div>0000000011433553</div></div><div>B</div></div>		
<div><div>[Création, remont, adjonction]</div><div>Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</div></div>				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



Clinique "Californie"

Casablanca, le 17 / 11 20 23

Le Docteur Dr Belhaj

prie M. Dr Abdelhak Touijan

d'accepter l'expression de ses sentiments
distingués et lui présente suivant l'usage,
sa note d'honoraires pour

consultation, ECG

S'élevant à la somme de 30,00 Dhs

CLINIQUE CALIFORNIE

545, Bd Panoramique Californie

Tél: 0522 50 80 80 / 0522 52 55 55

Fax: 0522 50 76 98 - Casablanca



مصلحة "كاليفورنيا" الدار البيضاء Clinique "Californie"

Urgences Médico-Chirurgicales 24h / 24h

مستعجلات 24/24 ساعة

17 Novembre 2023.

Monsieur Abdelhak TOUIJAR.

6x35,70
Kianlegic 160mg 1x1
Triphram 10/12,5 1x1
Flucapophage 850mg 1x1
Flexpen 1000 x 2x
Gammalettes 98 / 1000
Ambr Plus 10mg 1x1
Tanzan 10mg 1x1

5150,10

Traitement
Renouvelable
6 mois

PHARMACIE DAR BOUAZZA
ZAHZOUH AMINA
Dar Bouazza Ouled Jerrar
BP.93 Dar Bouazza
Tél: 05 22 29 01 74

Clinique C.V. Belhadj
Professeur BELHADJ Mounir
Maladies Cardio - Vasculaires
et Thoraciques
Adultes - Enfants - Grosses
545, Bd. Panoramique Californie
Casablanca - Tél: 0522 50 80 80
Fax: 0522 50 76 98

545، شارع المنظر العام - كاليفورنيا - الدار البيضاء

545, Boulevard Panoramique - Californie - Casablanca

الفاكس : 0522 50 76 98 - الهاتف : 0522 52 55 55 / 0522 50 80 80

الموقع الإلكتروني : Site web : www.cliniquecalifornie.net - العنوان الإلكتروني : E-mail : cliniquecalifornie@gmail.com

KARDEGIC® 160mg

Acétylsalicylate
poudre pour

LOT : 236008
04-04-2025

KARDEGIC 160MG

SACHETS B30

P.P.V. : 35DH70



OFI

le contenu

questions,
éléments
signes de
sécurité,
légalité

Veuillez lire attentivement l'information :
• Gardez cette notice soigneusement, elle vous sera utile.
• Ne la donnez pas à votre enfant.
• Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Cause pharmacothérapeutique :
ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :
KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet 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 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet sans l'accord de votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ?

- Ne prenez jamais KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet :**
- si vous êtes allergique à la substance active (Acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, mentionnés dans la rubrique 6,
 - si vous êtes allergique (hypersensibilité) 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),
 - 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 du duodénum,
 - si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou d'un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens),
 - si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements,
 - si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur,
 - si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

- si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,
 - si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),
 - si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles),
 - si vous avez une maladie des reins ou du foie,
 - si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),
 - si vous avez des régles abondantes,
- Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. (KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet 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 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de tels effets.

Une intervention chirurgicale est prévue :
L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours. Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

Enfants et adolescents
Votre pharmacien ci-dessus « Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin ». KARDEGIC ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Autres médicaments et KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet 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 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements. Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet en même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,
- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,
- un autre médicament à base de benzbromarone ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),
- un autre médicament à base d'anagrélide (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),
- le ticagrelor en dehors des indications validées,
- un autre médicament à base de défétrite (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),
- nicorandil (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),
 - topiques gastro-intestinaux, antacides et adsorbants (médicaments utilisés pour 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),
 - cimetidine,
 - ibuprofène,
 - un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),
 - médicaments mites adrénergiques-sérotoninergiques.
- Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet avec des aliments, boissons et de l'alcool

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de lésions au niveau gastro-intestinal.

Grossesse, allaitement et fertilité

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 tout médicament. **Grossesse :** Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). Ne prenez AUCUN AUTRE médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance). **Jusqu'à 160 mg par jour :** Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste

KARDEGIC® 160mg

Acétylsalicylate
poudre pour

LOT : 23E008
04-04-2025

KARDEGIC 160MG

SACHETS B30

P.P.V. : 35DH70



OFI

Veuillez lire attentivement l'information :
• Gardez cette notice soigneusement, elle vous sera utile.
• Ne le donnez pas à votre enfant.
• Si vous ne savez pas ce qu'il faut faire, consultez votre médecin.

lie contient
questions, élémens, signes de sursaturation, légalisation

1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Cause pharmacothérapeutique :
ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.
Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.
KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :
KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet 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 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet sans l'accord de votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet :
• si vous êtes allergique à la substance active (Acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, 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) ;
- si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) ;
- 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 du duodénum ;
- si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou d'un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens) ;
- si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements ;
- si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur ;
- si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules 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 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet.
Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :
• si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges ;- si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite) ;
- si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles) ;
- si vous avez une maladie des reins ou du foie ;
- si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée) ;
- si vous avez des régles abondantes ;

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. (KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet 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 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de tels effets.

Une intervention chirurgicale est prévue :
L'aspirine aggrave les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.
Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

Enfants et adolescents
Votre pharmacien ci-dessus « Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin ». KARDEGIC ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Autres médicaments et KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet 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 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements. Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet en même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum ;
- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel ;
- un autre médicament à base de benzbromarone ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte) ;
- un autre médicament à base d'angiotensine (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang) ;
- le ticagrelor en dehors des indications validées ;
- un autre médicament à base de fibrinolyse (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins) ;
- nicorandil (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) ;
- topiques gastro-intestinaux, antacides et adsorbants (médicaments utilisés pour 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) ;
- cimetidine ;
- ibuprofène ;
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux) ;
- médicaments mites adrénergiques-sérotinergiques.

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

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet avec des aliments, boissons et de l'alcool

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de lésions au niveau gastro-intestinal.

Grossesse, allaitement et fertilité

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 tout médicament.
Grossesse : Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). Ne prenez AUCUN AUTRE médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

Jusqu'à 160 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste

KARDEGIC® 160mg

Acétylsalicylate
poudre pour

LOT : 23E008
EXP. -04/2025

KARDEGIC 160MG

SACHETS B30

P.P.V. : 35DH70



le contenu

questions,
ellement
is signes
sirable,
léritable

Veuillez lire attentivement l'information :
• Gardez cette notice soigneusement, elle vous sera utile.
• Ne le donnez pas à votre enfant.
• Si vous ne savez pas ce qu'il faut faire, consultez votre médecin.

1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Casse pharmacothérapeutique :

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

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet 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 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet sans l'accord de votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet :

- si vous êtes allergique à la substance active (Acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, mentionnés dans la rubrique 6,

- si vous êtes allergique (hypersensibilité) 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),

- 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 du duodénum,

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

- si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements,

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

- si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules 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 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

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

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

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

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

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

- si vous avez des régimes alimentaires,

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. (KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet 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 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de tels effets.

Une intervention chirurgicale est prévue :

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

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

Enfants et adolescents

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

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

Autres médicaments et KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet 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 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements. Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet en même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,
- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,
- un autre médicament à base de benzbromarone ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),
- un autre médicament à base d'anagrélide (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),
- le ticagrelor en dehors des indications validées,
- un autre médicament à base de défétrite (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),
- nicorandil (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),
- topiques gastro-intestinaux, antacides et adsorbants (médicaments utilisés pour 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),
- cimetidine,
- ibuprofène,
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),
- médicaments mites adrénergiques-sérotoninergiques.

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

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet avec des aliments, boissons et de l'alcool

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de lésions au niveau gastro-intestinal.

Grossesse, allaitement et fertilité

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 tout médicament.

Grossesse : Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). Ne prendre AUCUN AUTRE médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

Jusqu'à 160 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste

KARDEGIC® 160mg

Acétylsalicylate
poudre pour

LOT : 23E008
EXP. -04/2025

KARDEGIC 160MG

SACHETS B30

P.P.V. : 35DH70



le contenu

questions,
ellement
is signes
sirable,
léritable

Veuillez lire attentivement l'information :
• Gardez cette notice soigneusement, elle vous sera utile.
• Ne le donnez pas à votre enfant.
• Si vous ne savez pas ce qu'il faut faire, consultez votre médecin.

1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Casse pharmacothérapeutique :

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

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet 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 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet sans l'accord de votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet :

- si vous êtes allergique à la substance active (Acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous êtes allergique (hypersensibilité) 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),
- 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 du duodénum,
- si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou d'un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens),
- si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements,
- si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur,
- si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Précautions d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

- si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,
- si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),
- si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles),
- si vous avez une maladie des reins ou du foie,
- si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),
- si vous avez des régimes alimentaires,

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. (KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet 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 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de tels effets.

Une intervention chirurgicale est prévue :

L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours. Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

Enfants et adolescents

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

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

Autres médicaments et KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet 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 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements. Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Si, sans en parler à votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet en même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,
- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,
- un autre médicament à base de benzbromarone ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),
- un autre médicament à base d'anagrélide (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),
- le ticagrelor en dehors des indications validées,
- un autre médicament à base de défétrite (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),
- nicorandil (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),
- topiques gastro-intestinaux, antacides et adsorbants (médicaments utilisés pour 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),
- cimétidine,
- ibuprofène,
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),
- médicaments mites adrénergiques-sérotoninergiques.

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

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet avec des aliments, boissons et de l'alcool

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de lésions au niveau gastro-intestinal.

Grossesse, allaitement et fertilité

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 tout médicament.

Grossesse : Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). Ne prenez AUCUN AUTRE médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

Jusqu'à 160 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste

KARDEGIC® 160mg

Acétylsalicylate
poudre pour

LOT : 236008
EXP. -04/2025

KARDEGIC 160MG

SACHETS B30

P.P.V. : 35DH70



6 118001 081189



OFI

le contenu

questions,
élement
signes de
sûreté,
légalité

Veuillez lire attentivement l'information :
• Gardez cette notice soigneusement, elle vous sera utile.
• Ne le donnez pas à votre enfant.
• Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Cause pharmacothérapeutique :

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

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet 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 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet sans l'accord de votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet :

- si vous êtes allergique à la substance active (Acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, mentionnés dans la rubrique 6,

- si vous êtes allergique (hypersensibilité) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens) ;

- si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée).

- 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 du duodénum,

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

- si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements,

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

- si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules 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 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

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

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

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

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

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

- si vous avez des régles abondantes,

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. (KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet 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 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de tels effets.

Une intervention chirurgicale est prévue :

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

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

Enfants et adolescents

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

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

Autres médicaments et KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet 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 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements. Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet en même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,
- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,
- un autre médicament à base de benzbromarone ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),
- un autre médicament à base d'anagrélide (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),
- le ticagrelor en dehors des indications validées,
- un autre médicament à base de défétrite (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),
- nicorandil (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),
- topiques gastro-intestinaux, antacides et adsorbants (médicaments utilisés pour 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),
- cimetidine,
- ibuprofène,
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),
- médicaments mites adrénergiques-sérotinergiques.

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

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet avec des aliments, boissons et de l'alcool

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de lésions au niveau gastro-intestinal.

Grossesse, allaitement et fertilité

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 tout médicament.

Grossesse : Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). Ne prenez AUCUN AUTRE médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

Jusqu'à 160 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste

KARDEGIC® 160mg

Acétylsalicylate
poudre pour

LOT : 236008
EXP. -04/2025

KARDEGIC 160MG

SACHETS B30

P.P.V. : 35DH70



OFI

le contenu

questions,
ellement
signes de
sirable,
légalable

Veuillez lire attentivement l'information :
• Gardez cette notice soigneusement, elle vous sera utile.
• Ne le donnez pas à votre enfant.
• Si vous ne savez pas ce qu'il faut faire, consultez votre médecin.

1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Cause pharmacothérapeutique :
ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :
KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet 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 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet sans l'accord de votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ?

- Ne prenez jamais KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet :**
- si vous êtes allergique à la substance active (Acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, mentionnés dans la rubrique 6,
 - si vous êtes allergique (hypersensibilité) 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),
 - 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 du duodénum,
 - si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou d'un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens),
 - si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements,
 - si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur,
 - si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Précautions d'emploi :
Adresser-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

- si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,
- si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),
- si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles),
- si vous avez une maladie des reins ou du foie,
- si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),
- si vous avez des régimes alimentaires,

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. (KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet 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 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de tels effets.

Une intervention chirurgicale est prévue :
L'aspirine aggrave les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours. Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

Enfants et adolescents :
Votre pharmacien ci-dessus « Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin ». KARDEGIC ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Autres médicaments et KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet 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 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements. Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet 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 benzobromarone ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),
- un autre médicament à base d'anagrélide (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),
- le ticagrelor en dehors des indications validées,
- un autre médicament à base de déférotide (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),
- nicorandil (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),
- topiques gastro-intestinaux, antacides et adsorbants (médicaments utilisés pour 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),
- cimétidine,
- ibuprofène,
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),
- médicaments mites adrénergiques-sérotinergiques.

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

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet avec des aliments, boissons et de l'alcool

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de lésions au niveau gastro-intestinal.

Grossesse, allaitement et fertilité

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 tout médicament.

Grossesse : Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). Ne prenez AUCUN AUTRE médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

Jusqu'à 160 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste

TRIPLEXAM®

comprimés pelliculés

10mg/2,5mg/5mg

périndopril arginine / indapamide / amlodipine

TRIPLEXAM®

comprimés pelliculés

10mg/2,5mg/10mg

périndopril arginine / indapamide / amlodipine

Veillez

pour
• Gar
• Si v
• Ce m
même

AMM N° 502117 DM/P21 NNP
80010388 103002



6 118001 130306
TRIPLEXAM 10mg/2,5mg/10mg
30 comprimés pelliculés
PPV : 184,00 Dh
Servier Maroc - Casablanca

le prendre ce médicament car elle contient des informations importantes

n de la relire.

tre médecin ou votre pharmacien.

prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif,

leurs 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 (Cf. « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »).

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Triplexam, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant

cardiaque, car le risque d'angio-cedème (gonflement rapide sous la peau dans une région telle que la gorge) est accru (voir les rubriques « Avertissements et précautions » et « Autres médicaments et TRIPLIXAM »).

TRIPLEXAM®

comprimés pelliculés

10mg/2,5mg/5mg

périndopril arginine / indapamide / amlodipine

TRIPLEXAM®

comprimés pelliculés

10mg/2,5mg/10mg

périndopril arginine / indapamide / amlodipine

Veillez
pour

- Gardez à l'abri de la lumière et de l'humidité.
- Si vous remarquez un changement de couleur ou d'aspect, ne prenez pas le médicament.
- Ce médicament est sensible à l'humidité. Ne le prenez pas si vous remarquez un changement de couleur ou d'aspect.
- 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 (Cf. « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »).

AMM N° 502117 DM/P21 NNP
80010388 103002



6 118001 130306
TRIPLEXAM 10mg/2,5mg/10mg
30 comprimés pelliculés
PPV : 184,00 Dh
Servier Maroc - Casablanca

le prendre ce médicament car elle contient des informations importantes

n de la relire.

tre médecin ou votre pharmacien.

prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, car les effets indésirables de leur maladie sont identiques aux vôtres.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Triplexam, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant

cardiaque, car le risque d'angio-cedème (gonflement rapide sous la peau dans une région telle que la gorge) est accru (voir les rubriques « Avertissements et précautions » et « Autres médicaments et Triplexam »).

TRIPLIXAM®

comprimés pelliculés

10mg/2,5mg/5mg

périndopril arginine / indapamide / amlodipine

TRIPLIXAM®

comprimés pelliculés

10mg/2,5mg/10mg

périndopril arginine / indapamide / amlodipine

Veillez

pour
• Gar
• Si v
• Ce m
même

AMM N° 502117 DM/P21 NNP
80010388 103002



6 118001 130306
TRIPLIXAM 10mg/2,5mg/10mg
30 comprimés pelliculés
PPV : 184,00 Dh
Servier Maroc - Casablanca

le prendre ce médicament car elle contient des informations importantes

n de la relire.

tre médecin ou votre pharmacien.

prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif,

leurs 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 (Cf. « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »).

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Triplixam, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant

cardiaque, car le risque d'angio-cedème (gonflement rapide sous la peau dans une région telle que la gorge) est accru (voir les rubriques « Avertissements et précautions » et « Autres médicaments et TRIPLIXAM »).

TRIPLIXAM®

comprimés pelliculés

10mg/2,5mg/5mg

périndopril arginine / indapamide / amlodipine

TRIPLIXAM®

comprimés pelliculés

10mg/2,5mg/10mg

périndopril arginine / indapamide / amlodipine

Veillez
pour

- Gardez-le à l'abri de la lumière et de l'humidité.
- Si vous remarquez un changement de couleur ou d'odeur, ne l'utilisez pas.
- Ce médicament doit être conservé dans son emballage d'origine.
- même si vous ne ressentez pas de symptômes.

AMM N° 502117 DM/P21 NNP
80010388 103002



6 118001 130306
TRIPLIXAM 10mg/2,5mg/10mg
30 comprimés pelliculés
PPV : 184,00 Dh
Servier Maroc - Casablanca

le prendre ce médicament car elle contient des informations importantes

n de la relire.

tre médecin ou votre pharmacien.

prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, car les symptômes 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 (Cf. « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »).

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Triplixam, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant

cardiaque, car le risque d'angio-cedème (gonflement rapide sous la peau dans une région telle que la gorge) est accru (voir les rubriques « Avertissements et précautions » et « Autres médicaments et TRIPLIXAM »).

TRIPLEXAM®

comprimés pelliculés

10mg/2,5mg/5mg

périndopril arginine / indapamide / amlodipine

TRIPLEXAM®

comprimés pelliculés

10mg/2,5mg/10mg

périndopril arginine / indapamide / amlodipine

Veillez

pour
• Gar
• Si v
• Ce m
même

AMM N° 502117 DM/P21 NNP
80010388 103002



6 118001 130306
TRIPLEXAM 10mg/2,5mg/10mg
30 comprimés pelliculés
PPV : 184,00 Dh
Servier Maroc - Casablanca

le prendre ce médicament car elle contient des informations importantes

n de la relire.

tre médecin ou votre pharmacien.

prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif,

leurs 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 (Cf. « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »).

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Triplexam, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant

cardiaque, car le risque d'angio-cedème (gonflement rapide sous la peau dans une région telle que la gorge) est accru (voir les rubriques « Avertissements et précautions » et « Autres médicaments et TRIPLIXAM »).

TRIPLEXAM®

comprimés pelliculés

10mg/2,5mg/5mg

périndopril arginine / indapamide / amlodipine

TRIPLEXAM®

comprimés pelliculés

10mg/2,5mg/10mg

périndopril arginine / indapamide / amlodipine

Veillez
pour

- Gardez-le à l'abri de la lumière et de l'humidité.
- Si vous remarquez un changement de couleur ou d'odeur, ne l'utilisez pas.
- Ce médicament est sensible à l'humidité. Ne l'utilisez pas si vous remarquez des signes de dégradation.
- 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 (Cf. « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »).

AMM N° 502117 DM/P21 NNP
80010388 103002



6 118001 130306
TRIPLEXAM 10mg/2,5mg/10mg
30 comprimés pelliculés
PPV : 184,00 Dh
Servier Maroc - Casablanca

le prendre ce médicament car elle contient des informations importantes

n de la relire.

tre médecin ou votre pharmacien.

prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, car les effets de leur maladie sont identiques aux vôtres.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Triplexam, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant

cardiaque, car le risque d'angio-cedème (gonflement rapide sous la peau dans une région telle que la gorge) est accru (voir les rubriques « Avertissements et précautions » et « Autres médicaments et Triplexam »).

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR



Amlodipine/ Atorvastatine

**Amlor plus 5 mg/10 mg,
Amlor plus 10 mg/10 mg
Amlodipine/Atorvastatine
Comprimé pelliculé**

Ne pas utiliser c'est ouvert

PPV 246,00 DH
EXP: 02/2026
LOT: HD8421

Encadré

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE AMLOR PLUS, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

AMLOR PLUS est utilisé pour prévenir les accidents cardiovasculaires (par exemple une angine de poitrine, une crise cardiaque) chez des patients ayant une pression sanguine élevée et présentant d'autres facteurs de risque cardiovasculaire comme le tabagisme, une surcharge pondérale, une augmentation du cholestérol sanguin, un antécédent familial de maladie cardiaque ou un diabète. La présence de tels facteurs de risque chez un patient ayant une pression sanguine élevée augmente son risque de survenue d'accidents cardiovasculaires.

AMLOR PLUS contient deux substances actives, l'amlopipine (antagoniste calcique) et l'atorvastatine. Il est utilisé lorsque votre médecin considère l'association de ces deux

Si l'un de ces effets survient, arrêtez de prendre AMLOR PLUS et prévenez immédiatement votre médecin :

- si vous présentez un gonflement de la face, de la langue et de la trachée qui peut provoquer une grande difficulté de respiration,
- si vous avez une faiblesse, une sensibilité ou des douleurs musculaires inexpliquées et particulièrement, si en même temps vous ne vous sentez pas bien ou avez de la température (très rarement cette association de symptômes a évolué vers un état grave potentiellement fatal appelé rhabdomyolyse).

Très fréquent : pouvant affecter plus de 1 personne sur 10 :

- gonflement au niveau des bras, des mains, des jambes, des articulations ou des pieds.

Fréquent : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :

- réaction allergique,
- maux de tête (surtout en début de traitement),
- somnolence,
- battements irréguliers du cœur,
- palpitations.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR



Amlodipine/ Atorvastatine

**Amlor plus 5 mg/10 mg,
Amlor plus 10 mg/10 mg
Amlodipine/Atorvastatine
Comprimé pelliculé**

Ne pas utiliser c'est ouvert

PPV 246,00 DH
EXP: 02/2026
LOT: HD8421

Encadré

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE AMLOR PLUS, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

AMLOR PLUS est utilisé pour prévenir les accidents cardiovasculaires (par exemple une angine de poitrine, une crise cardiaque) chez des patients ayant une pression sanguine élevée et présentant d'autres facteurs de risque cardiovasculaire comme le tabagisme, une surcharge pondérale, une augmentation du cholestérol sanguin, un antécédent familial de maladie cardiaque ou un diabète. La présence de tels facteurs de risque chez un patient ayant une pression sanguine élevée augmente son risque de survenue d'accidents cardiovasculaires.

AMLOR PLUS contient deux substances actives, l'amlopipine (antagoniste calcique) et l'atorvastatine. Il est utilisé lorsque votre médecin considère l'association de ces deux

Si l'un de ces effets survient, arrêtez de prendre AMLOR PLUS et prévenez immédiatement votre médecin :

- si vous présentez un gonflement de la face, de la langue et de la trachée qui peut provoquer une grande difficulté de respiration,
- si vous avez une faiblesse, une sensibilité ou des douleurs musculaires inexpliquées et particulièrement, si en même temps vous ne vous sentez pas bien ou avez de la température (très rarement cette association de symptômes a évolué vers un état grave potentiellement fatal appelé rhabdomyolyse).

Très fréquent : pouvant affecter plus de 1 personne sur 10 :

- gonflement au niveau des bras, des mains, des jambes, des articulations ou des pieds.

Fréquent : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :

- réaction allergique,
- maux de tête (surtout en début de traitement),
- somnolence,
- battements irréguliers du cœur,
- palpitations.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR



Amlodipine/ Atorvastatine

**Amlor plus 5 mg/10 mg,
Amlor plus 10 mg/10 mg
Amlodipine/Atorvastatine
Comprimé pelliculé**

Ne pas utiliser c'est ouvert

PPV 246,00 DH
EXP: 02/2026
LOT: HD8421

Encadré

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE AMLOR PLUS, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

AMLOR PLUS est utilisé pour prévenir les accidents cardiovasculaires (par exemple une angine de poitrine, une crise cardiaque) chez des patients ayant une pression sanguine élevée et présentant d'autres facteurs de risque cardiovasculaire comme le tabagisme, une surcharge pondérale, une augmentation du cholestérol sanguin, un antécédent familial de maladie cardiaque ou un diabète. La présence de tels facteurs de risque chez un patient ayant une pression sanguine élevée augmente son risque de survenue d'accidents cardiovasculaires.

AMLOR PLUS contient deux substances actives, l'amlopipine (antagoniste calcique) et l'atorvastatine. Il est utilisé lorsque votre médecin considère l'association de ces deux

Si l'un de ces effets survient, arrêtez de prendre AMLOR PLUS et prévenez immédiatement votre médecin :

- si vous présentez un gonflement de la face, de la langue et de la trachée qui peut provoquer une grande difficulté de respiration,
- si vous avez une faiblesse, une sensibilité ou des douleurs musculaires inexpliquées et particulièrement, si en même temps vous ne vous sentez pas bien ou avez de la température (très rarement cette association de symptômes a évolué vers un état grave potentiellement fatal appelé rhabdomyolyse).

Très fréquent : pouvant affecter plus de 1 personne sur 10 :

- gonflement au niveau des bras, des mains, des jambes, des articulations ou des pieds.

Fréquent : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :

- réaction allergique,
- maux de tête (surtout en début du traitement),
- somnolence,
- battements irréguliers du cœur,
- palpitations.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR



Amlodipine/ Atorvastatine

**Amlor plus 5 mg/10 mg,
Amlor plus 10 mg/10 mg
Amlodipine/Atorvastatine
Comprimé pelliculé**

Ne pas utiliser c'est ouvert

PPV 246,00 DH
EXP: 02/2026
LOT: HD8421

Encadré

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE AMLOR PLUS, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

AMLOR PLUS est utilisé pour prévenir les accidents cardiovasculaires (par exemple une angine de poitrine, une crise cardiaque) chez des patients ayant une pression sanguine élevée et présentant d'autres facteurs de risque cardiovasculaire comme le tabagisme, une surcharge pondérale, une augmentation du cholestérol sanguin, un antécédent familial de maladie cardiaque ou un diabète. La présence de tels facteurs de risque chez un patient ayant une pression sanguine élevée augmente son risque de survenue d'accidents cardiovasculaires.

AMLOR PLUS contient deux substances actives, l'amlopipine (antagoniste calcique) et l'atorvastatine. Il est utilisé lorsque votre médecin considère l'association de ces deux

Si l'un de ces effets survient, arrêtez de prendre AMLOR PLUS et prévenez immédiatement votre médecin :

- si vous présentez un gonflement de la face, de la langue et de la trachée qui peut provoquer une grande difficulté de respiration,
- si vous avez une faiblesse, une sensibilité ou des douleurs musculaires inexpliquées et particulièrement, si en même temps vous ne vous sentez pas bien ou avez de la température (très rarement cette association de symptômes a évolué vers un état grave potentiellement fatal appelé rhabdomyolyse).

Très fréquent : pouvant affecter plus de 1 personne sur 10 :

- gonflement au niveau des bras, des mains, des jambes, des articulations ou des pieds.

Fréquent : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :

- réaction allergique,
- maux de tête (surtout en début du traitement),
- somnolence,
- battements irréguliers du cœur,
- palpitations.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR



Amlodipine/ Atorvastatine

**Amlor plus 5 mg/10 mg,
Amlor plus 10 mg/10 mg**
Amlodipine/Atorvastatine
Comprimé pelliculé

Ne pas utiliser c'est ouvert

PPV 246,00 DH
EXP: 02/2026
LOT: HD8421

Encadré

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE AMLOR PLUS, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

AMLOR PLUS est utilisé pour prévenir les accidents cardiovasculaires (par exemple une angine de poitrine, une crise cardiaque) chez des patients ayant une pression sanguine élevée et présentant d'autres facteurs de risque cardiovasculaire comme le tabagisme, une surcharge pondérale, une augmentation du cholestérol sanguin, un antécédent familial de maladie cardiaque ou un diabète. La présence de tels facteurs de risque chez un patient ayant une pression sanguine élevée augmente son risque de survenue d'accidents cardiovasculaires.

AMLOR PLUS contient deux substances actives, l'amlopipine (antagoniste calcique) et l'atorvastatine. Il est utilisé lorsque votre médecin considère l'association de ces deux

Si l'un de ces effets survient, arrêtez de prendre AMLOR PLUS et prévenez immédiatement votre médecin :

- si vous présentez un gonflement de la face, de la langue et de la trachée qui peut provoquer une grande difficulté de respiration,
- si vous avez une faiblesse, une sensibilité ou des douleurs musculaires inexpliquées et particulièrement, si en même temps vous ne vous sentez pas bien ou avez de la température (très rarement cette association de symptômes a évolué vers un état grave potentiellement fatal appelé rhabdomyolyse).

Très fréquent : pouvant affecter plus de 1 personne sur 10 :

- gonflement au niveau des bras, des mains, des jambes, des articulations ou des pieds.

Fréquent : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :

- réaction allergique,
- maux de tête (surtout en début de traitement),
- somnolence,
- battements irréguliers du cœur,
- palpitations.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR



Amlodipine/ Atorvastatine

**Amlor plus 5 mg/10 mg,
Amlor plus 10 mg/10 mg**
Amlodipine/Atorvastatine
Comprimé pelliculé

Ne pas utiliser c'est ouvert

PPV 246,00 DH
EXP: 02/2026
LOT: HD8421

Encadré

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE AMLOR PLUS, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

AMLOR PLUS est utilisé pour prévenir les accidents cardiovasculaires (par exemple une angine de poitrine, une crise cardiaque) chez des patients ayant une pression sanguine élevée et présentant d'autres facteurs de risque cardiovasculaire comme le tabagisme, une surcharge pondérale, une augmentation du cholestérol sanguin, un antécédent familial de maladie cardiaque ou un diabète. La présence de tels facteurs de risque chez un patient ayant une pression sanguine élevée augmente son risque de survenue d'accidents cardiovasculaires.

AMLOR PLUS contient deux substances actives, l'amlopipine (antagoniste calcique) et l'atorvastatine. Il est utilisé lorsque votre médecin considère l'association de ces deux

Si l'un de ces effets survient, arrêtez de prendre AMLOR PLUS et prévenez immédiatement votre médecin :

- si vous présentez un gonflement de la face, de la langue et de la trachée qui peut provoquer une grande difficulté de respiration,
- si vous avez une faiblesse, une sensibilité ou des douleurs musculaires inexpliquées et particulièrement, si en même temps vous ne vous sentez pas bien ou avez de la température (très rarement cette association de symptômes a évolué vers un état grave potentiellement fatal appelé rhabdomyolyse).

Très fréquent : pouvant affecter plus de 1 personne sur 10 :

- gonflement au niveau des bras, des mains, des jambes, des articulations ou des pieds.

Fréquent : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :

- réaction allergique,
- maux de tête (surtout en début du traitement),
- somnolence,
- battements irréguliers du cœur,
- palpitations.

GLUCOPHAGE® 500 mg, comprimé pelliculé - Boîte de 50.
GLUCOPHAGE® 850 mg, comprimé pelliculé - Boîtes de 30 et de 60.
GLUCOPHAGE® 1000 mg, comprimé pelliculé - Boîte de 30.
(Mettl)

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique

GLUCOPHAGE® peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactiques », en particulier si vous reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique augmente également en cas de diabète mal contrôlé, d'infections graves, de jeûne prolongé, de consommation d'alcool, de déshydratation (voir informations complémentaires ci-dessous), de maux de foie et toutes autres affections médicales pour lesquelles une partie du corps reçoit un réducteur en oxygène (les maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).
En cas de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des conseils supplémentaires.

Si vous prenez GLUCOPHAGE® pendant une courte période si vous souffrez d'une affection stable d'être associée à une déshydratation (perte importante de liquide corporel) tels que les vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez moins de l'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.

Si vous prenez 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 :

- les vomissements
- l'estomac (douleurs abdominales)
- les muscles

• une 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 hypoglycémifiants, l'insuline, les méglitines), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

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

Enfants et adolescents

Sans objet

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, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devrez peut-être passer plus fréquemment des tests de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de GLUCOPHAGE®. Il est particulièrement important de signaler les médicaments suivants :

- les médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques)
 - des médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la COX-2, tels que l'ibuprofène et le célécoxib)
 - certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'ECA et antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II)
 - agonistes des récepteurs bêta-2-adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme)
 - corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme)
 - les médicaments qui peuvent modifier la quantité de GLUCOPHAGE® dans le sang, en particulier si vous avez une fonction rénale réduite (comme le verapamil, la rifampicine, la cimétidine, le dolutégravir, la ranolazine, le triméthoprim, le vandetanib, l'isavuconazole, le cizolitinol et l'olipantol)
 - autres médicaments utilisés pour traiter le diabète
- GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé avec de l'alcool
Éviter une consommation excessive d'alcool pendant la prise de GLUCOPHAGE®, car cela peut augmenter le risque d'acidose lactique (voir la rubrique « Avertissements et précautions »).

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Si vous êtes enceinte, pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, parlez-en à votre médecin au cas où il soit nécessaire de modifier votre traitement ou le suivi de votre glycémie.

Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

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

GLUCOPHAGE® à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Ceci signifie qu'il n'aura pas d'effet sur votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

Par contre, faites particulièrement attention si vous prenez GLUCOPHAGE® avec d'autres médicaments contre le diabète qui peuvent, eux, provoquer une hypoglycémie (comme les sulfamides

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

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A10BA02

GLUCOPHAGE® contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

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

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

GLUCOPHAGE® est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin. Il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids.

Les patients adultes pourront prendre GLUCOPHAGE® seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline).

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

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé ?

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 élevés 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 du poids (d'acidose lactique), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vu mourir plusieurs fois d'acidose. 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 qu'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 à demander conseil à votre médecin si :

- vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine
 - vous devez subir une intervention chirurgicale majeure
- Vous devez arrêter de prendre GLUCOPHAGE® un certain temps avant et après de tels examens ou interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

45120

GLUCOPHAGE® 500 mg, comprimé pelliculé - Boîte de 50.
GLUCOPHAGE® 850 mg, comprimé pelliculé - Boîtes de 30 et de 60.
GLUCOPHAGE® 1000 mg, comprimé pelliculé - Boîte de 30.
(Mettl)

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique

GLUCOPHAGE® peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactiques », en particulier si vous reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique augmente également en cas de diabète mal contrôlé, d'infections graves, de jeûne prolongé, consommation d'alcool, de déshydratation (voir informations complémentaires ci-dessous), de maux de foie et toutes autres affections médicales pour lesquelles une partie du corps reçoit un réducteur en oxygène (les maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).
En cas de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des conseils supplémentaires.

Si vous prenez GLUCOPHAGE® pendant une courte période si vous souffrez d'une affection stable d'être associée à une déshydratation (perte importante de liquide corporel) tels que les vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez moins de l'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.

Si vous prenez 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 :

- les vomissements
- l'estomac (douleurs abdominales)
- les muscles

• une 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 hypoglycémisants, l'insuline, les méglitines), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

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

Enfants et adolescents

Sans objet

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, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devrez peut-être passer plus fréquemment des tests de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de GLUCOPHAGE®. Il est particulièrement important de signaler les médicaments suivants :

- les médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques)
 - des médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la COX-2, tels que l'ibuprofène et le célécoxib)
 - certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'ECA et antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II)
 - agonistes des récepteurs bêta-2-adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme)
 - corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme)
 - les médicaments qui peuvent modifier la quantité de GLUCOPHAGE® dans le sang, en particulier si vous avez une fonction rénale réduite (comme le verapamil, la rifampicine, la cimétidine, le dolutégravir, la ranolazine, le triméthoprim, le vandetanib, l'isavuconazole, le cizolitinol et l'olipantol)
 - autres médicaments utilisés pour traiter le diabète
- GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé avec de l'alcool
Éviter une consommation excessive d'alcool pendant la prise de GLUCOPHAGE®, car cela peut augmenter le risque d'acidose lactique (voir la rubrique « Avertissements et précautions »).

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Si vous êtes enceinte, pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, parlez-en à votre médecin au cas où il soit nécessaire de modifier votre traitement ou le suivi de votre glycémie.

Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

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

GLUCOPHAGE® à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Ceci signifie qu'il n'aura pas d'effet sur votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

Par contre, faites particulièrement attention si vous prenez GLUCOPHAGE® avec d'autres médicaments contre le diabète qui peuvent, eux, provoquer une hypoglycémie (comme les sulfamides

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

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A10BA02

GLUCOPHAGE® contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

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

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

GLUCOPHAGE® est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin. Il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids.

Les patients adultes pourront prendre GLUCOPHAGE® seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline).

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

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé ?

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 élevés 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 du poids (d'hydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vu mourir plusieurs fois d'acidose. 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 qu'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 à demander conseil à votre médecin si :

- vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine
- vous devez subir une intervention chirurgicale majeure
- vous devez arrêter de prendre GLUCOPHAGE® un certain temps avant et après de tels examens ou interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

45120

GLUCOPHAGE® 500 mg, comprimé pelliculé - Boîte de 50.
GLUCOPHAGE® 850 mg, comprimé pelliculé - Boîtes de 30 et de 60.
GLUCOPHAGE® 1000 mg, comprimé pelliculé - Boîte de 30.
(Mettl)

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique

GLUCOPHAGE® peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactiques », en particulier si vous reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique augmente également en cas de diabète mal contrôlé, d'infections graves, de jeûne prolongé, consommation d'alcool, de déshydratation (voir informations complémentaires ci-dessous), de maux de foie et toutes autres affections médicales pour lesquelles une partie du corps reçoit un réducteur en oxygène (les maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).
En cas de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des conseils supplémentaires.

Si vous prenez GLUCOPHAGE® pendant une courte période si vous souffrez d'une affection stable d'être associée à une déshydratation (perte importante de liquide corporel) tels que les vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez moins de l'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.

Si vous prenez 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 :

- les vomissements
- l'estomac (douleurs abdominales)
- les muscles

• une 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 hypoglycémifiants, l'insuline, les méglitines), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

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

Enfants et adolescents

Sans objet

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, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devrez peut-être passer plus fréquemment des tests de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de GLUCOPHAGE®. Il est particulièrement important de signaler les médicaments suivants :

- les médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques)
 - des médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la COX-2, tels que l'ibuprofène et le célécoxib)
 - certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'ECA et antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II)
 - agonistes des récepteurs bêta-2-adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme)
 - corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme)
 - les médicaments qui peuvent modifier la quantité de GLUCOPHAGE® dans le sang, en particulier si vous avez une fonction rénale réduite (comme le verapamil, la rifampicine, la cimétidine, le dolutégravir, la ranolazine, le triméthoprim, le vandetanib, l'isavuconazole, le cizolitinol et l'olipantol)
 - autres médicaments utilisés pour traiter le diabète
- GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé avec de l'alcool
Éviter une consommation excessive d'alcool pendant la prise de GLUCOPHAGE®, car cela peut augmenter le risque d'acidose lactique (voir la rubrique « Avertissements et précautions »).

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Si vous êtes enceinte, pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, parlez-en à votre médecin au cas où il soit nécessaire de modifier votre traitement ou le suivi de votre glycémie.

Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

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

GLUCOPHAGE® à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Ceci signifie qu'il n'aura pas d'effet sur votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

Par contre, faites particulièrement attention si vous prenez GLUCOPHAGE® avec d'autres médicaments contre le diabète qui peuvent, eux, provoquer une hypoglycémie (comme les sulfamides

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

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A10BA02

GLUCOPHAGE® contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

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

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

GLUCOPHAGE® est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin. Il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids.

Les patients adultes pourront prendre GLUCOPHAGE® seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline).

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

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé ?

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 élevés 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 du poids (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vu mourir plusieurs fois d'acidose. 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 qu'un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
 - si vous consommez beaucoup d'alcool
- Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

Veuillez à demander conseil à votre médecin si :

- vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine
- vous devez subir une intervention chirurgicale majeure
- vous devez arrêter de prendre GLUCOPHAGE® un certain temps avant et après de tels examens ou interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

45120

GLUCOPHAGE® 500 mg, comprimé pelliculé - Boîte de 50.
GLUCOPHAGE® 850 mg, comprimé pelliculé - Boîtes de 30 et de 60.
GLUCOPHAGE® 1000 mg, comprimé pelliculé - Boîte de 30.
(Mettl)

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique

GLUCOPHAGE® peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactiques », en particulier si vous reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique augmente également en cas de diabète mal contrôlé, d'infections graves, de jeûne prolongé, consommation d'alcool, de déshydratation (voir informations complémentaires ci-dessous), de maux de foie et toutes autres affections médicales pour lesquelles une partie du corps reçoit un réducteur en oxygène (les maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).
En cas de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des conseils supplémentaires.

Si vous prenez GLUCOPHAGE® pendant une courte période si vous souffrez d'une affection stable d'être associée à une déshydratation (perte importante de liquide corporel) tels que les vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez moins de l'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.

Si vous prenez 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 :

- les vomissements
- l'estomac (douleurs abdominales)
- les muscles

• une 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 hypoglycémifiants, l'insuline, les méglitines), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

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

Enfants et adolescents

Sans objet

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, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devrez peut-être passer plus fréquemment des tests de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de GLUCOPHAGE®. Il est particulièrement important de signaler les médicaments suivants :

- les médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques)
 - des médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la COX-2, tels que l'ibuprofène et le célécoxib)
 - certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'ECA et antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II)
 - agonistes des récepteurs bêta-2-adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme)
 - corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme)
 - les médicaments qui peuvent modifier la quantité de GLUCOPHAGE® dans le sang, en particulier si vous avez une fonction rénale réduite (comme le verapamil, la rifampicine, la cimétidine, le dolutégravir, la ranolazine, le triméthoprim, le vandetanib, l'isavuconazole, le cizolitinol et l'olipantol)
 - autres médicaments utilisés pour traiter le diabète
- GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé avec de l'alcool
Éviter une consommation excessive d'alcool pendant la prise de GLUCOPHAGE®, car cela peut augmenter le risque d'acidose lactique (voir la rubrique « Avertissements et précautions »).

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Si vous êtes enceinte, pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, parlez-en à votre médecin au cas où il soit nécessaire de modifier votre traitement ou le suivi de votre glycémie.

Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

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

GLUCOPHAGE® à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Ceci signifie qu'il n'aura pas d'effet sur votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

Par contre, faites particulièrement attention si vous prenez GLUCOPHAGE® avec d'autres médicaments contre le diabète qui peuvent, eux, provoquer une hypoglycémie (comme les sulfamides

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

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A10BA02

GLUCOPHAGE® contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

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

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

GLUCOPHAGE® est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin. Il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids.

Les patients adultes pourront prendre GLUCOPHAGE® seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline).

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

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé ?

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 élevés 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 du poids (d'acidose lactique), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vu mourir plusieurs fois d'acidose. 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 qu'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 à demander conseil à votre médecin si :

- vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine
 - vous devez subir une intervention chirurgicale majeure
- Vous devez arrêter de prendre GLUCOPHAGE® un certain temps avant et après de tels examens ou interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

45120

GLUCOPHAGE® 500 mg, comprimé pelliculé - Boîte de 50.
GLUCOPHAGE® 850 mg, comprimé pelliculé - Boîtes de 30 et de 60.
GLUCOPHAGE® 1000 mg, comprimé pelliculé - Boîte de 30.
(Mettl)

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique

GLUCOPHAGE® peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactiques », en particulier si vous reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique augmente également en cas de diabète mal contrôlé, d'infections graves, de jeûne prolongé, consommation d'alcool, de déshydratation (voir informations complémentaires ci-dessous), de maux de foie et toutes autres affections médicales pour lesquelles une partie du corps reçoit un réducteur en oxygène (les maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).
En cas de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des conseils supplémentaires.

Si vous prenez GLUCOPHAGE® pendant une courte période si vous souffrez d'une affection stable d'être associée à une déshydratation (perte importante de liquide corporel) tels que les vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez moins de l'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.

Si vous prenez 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 :

- les vomissements
- l'estomac (douleurs abdominales)
- les muscles

• une 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 hypoglycémisants, l'insuline, les méglitides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

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

Enfants et adolescents

Sans objet

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, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devrez peut-être passer plus fréquemment des tests de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de GLUCOPHAGE®. Il est particulièrement important de signaler les médicaments suivants :

- les médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques)
 - des médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la COX-2, tels que l'ibuprofène et le célécoxib)
 - certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'ECA et antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II)
 - agonistes des récepteurs bêta-2-adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme)
 - corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme)
 - les médicaments qui peuvent modifier la quantité de GLUCOPHAGE® dans le sang, en particulier si vous avez une fonction rénale réduite (comme le verapamil, la rifampicine, la cimétidine, le dolutégravir, la ranolazine, le triméthoprim, le vandetanib, l'isavuconazole, le cizolitinol et l'olipantol)
 - autres médicaments utilisés pour traiter le diabète
- GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé avec de l'alcool
Éviter une consommation excessive d'alcool pendant la prise de GLUCOPHAGE®, car cela peut augmenter le risque d'acidose lactique (voir la rubrique « Avertissements et précautions »).

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Si vous êtes enceinte, pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, parlez-en à votre médecin au cas où il soit nécessaire de modifier votre traitement ou le suivi de votre glycémie.

Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

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

GLUCOPHAGE® à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Ceci signifie qu'il n'aura pas d'effet sur votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

Par contre, faites particulièrement attention si vous prenez GLUCOPHAGE® avec d'autres médicaments contre le diabète qui peuvent, eux, provoquer une hypoglycémie (comme les sulfamides

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

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A10BA02

GLUCOPHAGE® contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

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

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

GLUCOPHAGE® est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin. Il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids.

Les patients adultes pourront prendre GLUCOPHAGE® seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline).

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

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé ?

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 élevés 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 du poids (d'acidose lactique), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vu mourir plusieurs fois d'acidose. 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 qu'un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
 - si vous consommez beaucoup d'alcool
- Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

Veuillez à demander conseil à votre médecin si :

- vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine
 - vous devez subir une intervention chirurgicale majeure
- Vous devez arrêter de prendre GLUCOPHAGE® un certain temps avant et après de tels examens ou interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

45120

GLUCOPHAGE® 500 mg, comprimé pelliculé - Boîte de 50.
GLUCOPHAGE® 850 mg, comprimé pelliculé - Boîtes de 30 et de 60.
GLUCOPHAGE® 1000 mg, comprimé pelliculé - Boîte de 30.
(Mettl)

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique

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

En cas de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des conseils supplémentaires.

Si vous prenez GLUCOPHAGE® pendant une courte période si vous souffrez d'une affection stable d'être associée à une déshydratation (perte importante de liquide corporel) tels que les vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez moins de l'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.

Si vous prenez 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 :

- les vomissements
- l'estomac (douleurs abdominales)
- les muscles

• une 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 hypoglycémifiants, l'insuline, les méglitines), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

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

Enfants et adolescents

Sans objet

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, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devrez peut-être passer plus fréquemment des tests de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de GLUCOPHAGE®. Il est particulièrement important de signaler les médicaments suivants :

- les médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques)
 - des médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la COX-2, tels que l'ibuprofène et le célécoxib)
 - certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'ECA et antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II)
 - agonistes des récepteurs bêta-2-adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme)
 - corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme)
 - les médicaments qui peuvent modifier la quantité de GLUCOPHAGE® dans le sang, en particulier si vous avez une fonction rénale réduite (comme le verapamil, la rifampicine, la cimétidine, le dolutégravir, la ranolazine, le triméthoprim, le vandetanib, l'isavuconazole, le cizolitinol et l'olipantol)
 - autres médicaments utilisés pour traiter le diabète
- GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé avec de l'alcool
- Éviter une consommation excessive d'alcool pendant la prise de GLUCOPHAGE®, car cela peut augmenter le risque d'acidose lactique (voir la rubrique « Avertissements et précautions »).

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Si vous êtes enceinte, pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, parlez-en à votre médecin au cas où il soit nécessaire de modifier votre traitement ou le suivi de votre glycémie.

Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

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

GLUCOPHAGE® à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Ceci signifie qu'il n'aura pas d'effet sur votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

Par contre, faites particulièrement attention si vous prenez GLUCOPHAGE® avec d'autres médicaments contre le diabète qui peuvent, eux, provoquer une hypoglycémie (comme les sulfamides

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

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A10BA02

GLUCOPHAGE® contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

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

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

GLUCOPHAGE® est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin. Il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids.

Les patients adultes pourront prendre GLUCOPHAGE® seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline).

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

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé ?

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 élevés 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 du poids (d'acidose lactique), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vu mourir plusieurs fois d'acidose. 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 que choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
 - si vous consommez beaucoup d'alcool
- Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

Veuillez à demander conseil à votre médecin si :

- vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine
 - vous devez subir une intervention chirurgicale majeure
- Vous devez arrêter de prendre GLUCOPHAGE® un certain temps avant et après de tels examens ou interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

45120

GLUCOPHAGE® 500 mg, comprimé pelliculé - Boîte de 50.
GLUCOPHAGE® 850 mg, comprimé pelliculé - Boîtes de 30 et de 60.
GLUCOPHAGE® 1000 mg, comprimé pelliculé - Boîte de 30.
(Mettl)

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique

GLUCOPHAGE® peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactiques », en particulier si vous reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique augmente également en cas de diabète mal contrôlé, d'infections graves, de jeûne prolongé, de consommation d'alcool, de déshydratation (voir informations complémentaires ci-dessous), de maux de foie et toutes autres affections médicales pour lesquelles une partie du corps reçoit un réducteur en oxygène (les maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).
En cas de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des conseils supplémentaires.

Si vous prenez GLUCOPHAGE® pendant une courte période si vous souffrez d'une affection stable d'être associée à une déshydratation (perte importante de liquide corporel) tels que les vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez moins de l'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.

Si vous prenez 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 :

- les vomissements
- l'estomac (douleurs abdominales)
- les muscles

• une 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 hypoglycémisants, l'insuline, les méglitines), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

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

Enfants et adolescents

Sans objet

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, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devrez peut-être passer plus fréquemment des tests de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de GLUCOPHAGE®. Il est particulièrement important de signaler les médicaments suivants :

- les médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques)
 - des médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la COX-2, tels que l'ibuprofène et le célécoxib)
 - certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'ECA et antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II)
 - agonistes des récepteurs bêta-2-adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme)
 - corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme)
 - les médicaments qui peuvent modifier la quantité de GLUCOPHAGE® dans le sang, en particulier si vous avez une fonction rénale réduite (comme le verapamil, la rifampicine, la cimétidine, le dolutégravir, la ranolazine, le triméthoprim, le vandetanib, l'isavuconazole, le cizolitinol et l'olipantol)
 - autres médicaments utilisés pour traiter le diabète
- GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé avec de l'alcool
Éviter une consommation excessive d'alcool pendant la prise de GLUCOPHAGE®, car cela peut augmenter le risque d'acidose lactique (voir la rubrique « Avertissements et précautions »).

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Si vous êtes enceinte, pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, parlez-en à votre médecin au cas où il soit nécessaire de modifier votre traitement ou le suivi de votre glycémie.

Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

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

GLUCOPHAGE® à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Ceci signifie qu'il n'aura pas d'effet sur votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

Par contre, faites particulièrement attention si vous prenez GLUCOPHAGE® avec d'autres médicaments contre le diabète qui peuvent, eux, provoquer une hypoglycémie (comme les sulfamides

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

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A10BA02

GLUCOPHAGE® contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

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

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

GLUCOPHAGE® est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin. Il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids.

Les patients adultes pourront prendre GLUCOPHAGE® seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline).

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

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé ?

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 élevés 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 du poids (d'acidose lactique), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vu mourir plusieurs fois d'acidose. 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 que 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 à demander conseil à votre médecin si :

- vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine
- vous devez subir une intervention chirurgicale majeure
- vous devez arrêter de prendre GLUCOPHAGE® un certain temps avant et après de tels examens ou interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

45120

GLUCOPHAGE® 500 mg, comprimé pelliculé - Boîte de 50.
GLUCOPHAGE® 850 mg, comprimé pelliculé - Boîtes de 30 et de 60.
GLUCOPHAGE® 1000 mg, comprimé pelliculé - Boîte de 30.
(Mettl)

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique

GLUCOPHAGE® peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactiques », en particulier si vous reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique augmente également en cas de diabète mal contrôlé, d'infections graves, de jeûne prolongé, consommation d'alcool, de déshydratation (voir informations complémentaires ci-dessous), de maux de foie et toutes autres affections médicales pour lesquelles une partie du corps reçoit un réducteur en oxygène (les maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).
En de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des conseils supplémentaires.

Si vous prenez GLUCOPHAGE® pendant une courte période si vous souffrez d'une affection stable d'être associée à une déshydratation (perte importante de liquide corporel) tels que les vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez moins de l'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.

Si vous prenez 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 :

- les vomissements
- l'estomac (douleurs abdominales)
- les muscles

• une 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 hypoglycémifiants, l'insuline, les méglitines), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

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

Enfants et adolescents

Sans objet

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, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devrez peut-être passer plus fréquemment des tests de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de GLUCOPHAGE®. Il est particulièrement important de signaler les médicaments suivants :

- les médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques)
 - des médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la COX-2, tels que l'ibuprofène et le célécoxib)
 - certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'ECA et antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II)
 - agonistes des récepteurs bêta-2-adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme)
 - corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme)
 - les médicaments qui peuvent modifier la quantité de GLUCOPHAGE® dans le sang, en particulier si vous avez une fonction rénale réduite (comme le verapamil, la rifampicine, la cimétidine, le dolutégravir, la ranolazine, le triméthoprime, le vandetanib, l'isavuconazole, le cizolitinol et l'olipantol)
 - autres médicaments utilisés pour traiter le diabète
- GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé avec de l'alcool
Éviter une consommation excessive d'alcool pendant la prise de GLUCOPHAGE®, car cela peut augmenter le risque d'acidose lactique (voir la rubrique « Avertissements et précautions »).

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Si vous êtes enceinte, pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, parlez-en à votre médecin au cas où il soit nécessaire de modifier votre traitement ou le suivi de votre glycémie.

Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

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

GLUCOPHAGE® à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Ceci signifie qu'il n'aura pas d'effet sur votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

Par contre, faites particulièrement attention si vous prenez GLUCOPHAGE® avec d'autres médicaments contre le diabète qui peuvent, eux, provoquer une hypoglycémie (comme les sulfamides

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

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A10BA02

GLUCOPHAGE® contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

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

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

GLUCOPHAGE® est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin. Il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids.

Les patients adultes pourront prendre GLUCOPHAGE® seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline).

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

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé ?

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 élevés 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 du poids (d'hydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vu mourir plusieurs fois d'acidose. 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 qu'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 à demander conseil à votre médecin si :

- vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine
- vous devez subir une intervention chirurgicale majeure
- vous devez arrêter de prendre GLUCOPHAGE® un certain temps avant et après de tels examens ou interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

45120

GLUCOPHAGE® 500 mg, comprimé pelliculé - Boîte de 50.
GLUCOPHAGE® 850 mg, comprimé pelliculé - Boîtes de 30 et de 60.
GLUCOPHAGE® 1000 mg, comprimé pelliculé - Boîte de 30.
(Mettl)

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique

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

En cas de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des conseils supplémentaires.

Si vous prenez GLUCOPHAGE® pendant une courte période si vous souffrez d'une affection stable d'être associée à une déshydratation (perte importante de liquide corporel) tels que les vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez moins de 65 ans, il est important de vous adresser à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.

Si vous prenez 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 :

• les vomissements

• l'estomac (douleurs abdominales)

• les muscles

• une 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 hypoglycémisants, l'insuline, les méglitines), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

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

Enfants et adolescents

Sans objet

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, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devrez peut-être passer plus fréquemment des tests de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de GLUCOPHAGE®. Il est particulièrement important de signaler les médicaments suivants :

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

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

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

• agonistes des récepteurs bêta-2-adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme)

• corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme)

• les médicaments qui peuvent modifier la quantité de GLUCOPHAGE® dans le sang, en particulier si vous avez une fonction rénale réduite (comme le verapamil, la rifampicine, la cimétidine, le dolutégravir, la ranolazine, le triméthoprime, le vandetanib, l'isavuconazole, le cizolitinol et l'olipantol)

• autres médicaments utilisés pour traiter le diabète

GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé avec de l'alcool

Éviter une consommation excessive d'alcool pendant la prise de GLUCOPHAGE®, car cela peut augmenter le risque d'acidose lactique (voir la rubrique « Avertissements et précautions »).

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Si vous êtes enceinte, pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, parlez-en à votre médecin au cas où il soit nécessaire de modifier votre traitement ou le suivi de votre glycémie.

Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

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

GLUCOPHAGE® à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Ceci signifie qu'il n'aura pas d'effet sur votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

Par contre, faites particulièrement attention si vous prenez GLUCOPHAGE® avec d'autres médicaments contre le diabète qui peuvent, eux, provoquer une hypoglycémie (comme les sulfamides).

45120

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

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A10BA02

GLUCOPHAGE® contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

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

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

GLUCOPHAGE® est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin. Il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids.

Les patients adultes pourront prendre GLUCOPHAGE® seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline).

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

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé ?

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 élevés 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 du poids (d'hydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vu mourir plusieurs fois d'acidose. 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 qu'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 à demander conseil à votre médecin si :

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

• vous devez subir une intervention chirurgicale majeure

Vous devez arrêter de prendre GLUCOPHAGE® un certain temps avant et après de tels examens ou interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

Notice : Information de l'utilisateur

NovoMix® 30 FlexPen®

100 U/ml,

Suspension injectable en stylet pré-rempli

30 % d'insuline aspartate
cristalline
NovoMix® 30 FlexPen®
100U/ml
Suspension injectable
5 stylos pré-remplis de 3ml
PPV : 559 DH

Veillez à utiliser ce médicament conformément aux instructions de votre médecin importateur

- Gardez le produit à température ambiante (15-25°C). 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 un quelconque effet indésirable devient sérieux, parlez-en à votre médecin, votre infirmier/ère ou votre pharmacien. Ceci inclut tout effet indésirable non mentionné au niveau de cette notice.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que NovoMix® 30 et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Avant d'utiliser NovoMix® 30
3. Comment utiliser NovoMix® 30?
4. Les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver NovoMix® 30?
6. Autres informations

1. Qu'est-ce que NovoMix® 30 et dans quel cas est-il utilisé ?

NovoMix® 30 est une insuline moderne (analogue de l'insuline) avec une action rapide et une action intermédiaire, dans un rapport de 30/70. Les insulines modernes sont des versions améliorées de l'insuline humaine.

NovoMix® 30 est utilisé pour traiter les patients diabétiques. Le diabète est une maladie au cours de



- ▶ Si vous êtes malade, continuez à prendre votre insuline et consultez votre médecin.
- ▶ Si vous partez en voyage à l'étranger: les décalages horaires entre pays peuvent modifier vos besoins en insuline et les horaires de vos injections. Veuillez consulter votre médecin si vous planifiez un tel voyage.

Modifications cutanées au site d'injection

Il faut effectuer une rotation des sites d'injection pour aider à prévenir les modifications du tissu adipeux sous la peau, telles qu'un épaissement, un amincissement ou des grosseurs sous la peau. L'insuline risque de ne pas agir correctement si vous l'injectez dans une zone présentant des grosseurs, un amincissement ou un épaissement (voir rubrique 3, Comment utiliser NovoMix®). Contactez votre médecin si vous remarquez des changements cutanés au site d'injection. Contactez votre médecin si vous injectez actuellement dans une de ces zones affectées avant de commencer à injecter dans une autre zone. Votre médecin peut vous demander de contrôler votre glycémie de plus près et d'ajuster votre dose d'insuline ou celle de vos autres médicaments antidiabétiques.

Autres médicaments

Certains médicaments influent sur votre taux de sucre dans le sang, ce qui veut dire que votre dose d'insuline peut changer. Informez votre médecin, votre infirmier/ère ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris tout autre médicament en plus de NovoMix®, en incluant les médicaments obtenus sans prescription. Les principaux médicaments susceptibles de modifier votre traitement à l'insuline sont indiqués ci-dessous.

Votre taux de sucre dans le sang peut diminuer (hypoglycémie) si vous prenez :

- Autres médicaments pour le traitement du diabète
- Inhibiteurs de l'enzyme

Notice : Information de l'utilisateur

NovoMix® 30 FlexPen®

100 U/ml,

Suspension injectable en stylet pré-rempli

30 % d'insuline aspartate
cristalline
NovoMix® 30 FlexPen®
100U/ml
Suspension injectable
5 stylos pré-remplis de 3ml
PPV : 559 DH

Veuillez
médecin
import

- Gardez à l'abri de la lumière et de l'humidité. 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 un quelconque effet indésirable devient sérieux, parlez-en à votre médecin, votre infirmier/ère ou votre pharmacien. Ceci inclut tout effet indésirable non mentionné au niveau de cette notice.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que NovoMix® 30 et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Avant d'utiliser NovoMix® 30
3. Comment utiliser NovoMix® 30?
4. Les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver NovoMix® 30?
6. Autres informations

1. Qu'est-ce que NovoMix® 30 et dans quel cas est-il utilisé ?

NovoMix® 30 est une insuline moderne (analogue de l'insuline) avec une action rapide et une action intermédiaire, dans un rapport de 30/70. Les insulines modernes sont des versions améliorées de l'insuline humaine.

NovoMix® 30 est utilisé pour traiter les patients diabétiques. Le diabète est une maladie au cours de



- ▶ Si vous êtes malade, continuez à prendre votre insuline et consultez votre médecin.
- ▶ Si vous partez en voyage à l'étranger: les décalages horaires entre pays peuvent modifier vos besoins en insuline et les horaires de vos injections. Veuillez consulter votre médecin si vous planifiez un tel voyage.

Modifications cutanées au site d'injection

Il faut effectuer une rotation des sites d'injection pour aider à prévenir les modifications du tissu adipeux sous la peau, telles qu'un épaissement, un amincissement ou des grosseurs sous la peau. L'insuline risque de ne pas agir correctement si vous l'injectez dans une zone présentant des grosseurs, un amincissement ou un épaissement (voir rubrique 3, Comment utiliser NovoMix®). Contactez votre médecin si vous remarquez des changements cutanés au site d'injection. Contactez votre médecin si vous injectez actuellement dans une de ces zones affectées avant de commencer à injecter dans une autre zone. Votre médecin peut vous demander de contrôler votre glycémie de plus près et d'ajuster votre dose d'insuline ou celle de vos autres médicaments antidiabétiques.

Autres médicaments

Certains médicaments influent sur votre taux de sucre dans le sang, ce qui veut dire que votre dose d'insuline peut changer. Informez votre médecin, votre infirmier/ère ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris tout autre médicament en plus de NovoMix®, en incluant les médicaments obtenus sans prescription. Les principaux médicaments susceptibles de modifier votre traitement à l'insuline sont indiqués ci-dessous.

Votre taux de sucre dans le sang peut diminuer (hypoglycémie) si vous prenez :

- Autres médicaments pour le traitement du diabète
- Inhibiteurs de l'enzyme

TANZAAR®

de prendre ce médicament. Elle contient des informations

pour plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
ne donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes

nouveau.

1. IDENTIFICATION
a) DENOMINATION
TANZAAR
TANZAAR

b) COMPOSITION

- TANZAAR® 50 mg**
Losartan (DCI) potassique 50 mg
TANZAAR® 100 mg
Losartan (DCI) potassique 100 mg
Excipients communs: Prosolv HD90, stéaryl fumarate de sodium, croscarmellose sodique, cellulose microcristalline;
Pelliculage: Sepifilm blanc.

c) FORME PHARMACEUTIQUE
Comprimés pelliculés.

d) PRESENTATIONS

- TANZAAR® 50 mg : boîtes de 14 et de 28.
- TANZAAR® 100 mg : boîte de 28.

e) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE
ANTAGONISTE DES RECEPTEURS DE L'ANGIOTENSINE II,
NON ASSOCIE.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Les comprimés TANZAAR® sont indiqués :
• Dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle.
• Dans le traitement de l'insuffisance rénale chez les patients diabétiques de type 2 avec protéinurie : chez le diabétique de type 2, hypertendu, présentant une insuffisance rénale avec protéinurie > 0,50 g/j, le losartan ralentit la progression de l'atteinte rénale, en association avec d'autres traitements antihypertenseurs.
• Pour réduire la morbidité et la mortalité cardiovasculaires chez des patients hypertendus ayant une hypertrophie ventriculaire gauche (le plus souvent en association à un diurétique thiazidique). Cette indication repose sur les résultats de l'étude LIFE.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?
Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants:

- Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament.
- A partir du 2e trimestre de la grossesse.
- Sténose bilatérale des artères rénales, sténose artérielle rénale sur rein unique.
- Au cours de l'allaitement.

b) MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

CE MEDICAMENT NE DOIT ETRE PRIS QUE SOUS SURVEILLANCE MEDICALE.

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

UTILISER CE MEDICAMENT AVEC PRECAUTION :

- Hypersensibilité.

- Risque d'hypotension artérielle brutale et/ou d'insuffisance rénale, surtout lors de la première prise et au cours des premières semaines de traitement.

- Insuffisance cardiaque : Une attention particulière devra être apportée quand le traitement est administré à des patients ayant une cardiopathie ischémique ou une maladie cérébrovasculaire.

- Insuffisance hépatique : La posologie doit être réduite en cas d'antécédents d'insuffisance hépatique.

- Insuffisance rénale : Un contrôle périodique du potassium et de la créatinine est recommandé, particulièrement chez le sujet âgé.

- Hyperkaliémie : Toute prescription d'un médicament agissant sur le système rénine-angiotensine-aldostérone est susceptible de provoquer une hyperkaliémie. Ce risque, potentiellement mortel, est majoré chez les sujets âgés, les insuffisants rénaux et les diabétiques, et/ou en cas d'association de plusieurs médicaments hyperkaliémisants, et/ou lors de la survenue d'événements intercurrents.

- Enfant : En l'absence de données disponibles, l'utilisation du losartan n'est pas recommandée chez l'enfant.
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Déconseillées :

- Diurétiques épargneurs de potassium, seuls ou associés, potassium (sels de) : hyperkaliémie potentiellement létale, notamment chez l'insuffisant rénal.
- Lithium : augmentation de la lithémie, pouvant atteindre des valeurs toxiques.

Nécessitant des précautions d'emploi :

- Acide acétylsalicylique (aspirine) pour des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique (≥ 1 g par prise et/ou ≥ 3 g par jour) ou pour des doses antalgiques ou antipyrétiques (≥ 500 mg par prise et/ou < 3 g par jour) : insuffisance rénale aiguë chez le malade déshydraté et aussi, réduction de l'effet antihypertenseur.

- AINS (voie générale) : insuffisance rénale aiguë chez le malade à risque (sujet âgé et/ou déshydraté) par diminution de la filtration glomérulaire. Par ailleurs, réduction de l'effet antihypertenseur.

- Baclofène : majoration de l'effet antihypertenseur.
- Diurétiques hypokaliémisants : risque d'hypotension artérielle brutale et/ou d'insuffisance rénale aiguë lors de l'instauration du traitement par un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II en cas de déplétion hydrosodée préexistante.

Dans tous les cas, surveiller la fonction rénale (créatininémie) dans les premières semaines du traitement par un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II.

A prendre en compte :

- Alfabloquants à visée urologique (alfuzosine, doxazosine, prazosine, tamsulosine, térazosine) : risque d'hypotension orthostatique majoré.
- Antihypertenseurs, sauf alfabloquants : risque d'hypotension

TANZAAR®

de prendre ce médicament. Elle contient des informations

andez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes

nouveau.

1. IDENTIFICATION
a) DENOMINATION
TANZAAR
TANZAAR

b) COMPOSITION

- TANZAAR® 50 mg**
Losartan (DCI) potassique 50 mg
TANZAAR® 100 mg
Losartan (DCI) potassique 100 mg
Excipients communs: Prosolv HD90, stéaryl fumarate de sodium, croscarmellose sodique, cellulose microcristalline;
Pelliculage: Sepifilm blanc.

c) FORME PHARMACEUTIQUE
Comprimés pelliculés.

d) PRESENTATIONS

- TANZAAR® 50 mg : boîtes de 14 et de 28.
- TANZAAR® 100 mg : boîte de 28.

e) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE
ANTAGONISTE DES RECEPTEURS DE L'ANGIOTENSINE II,
NON ASSOCIE.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Les comprimés TANZAAR® sont indiqués :
• Dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle.
• Dans le traitement de l'insuffisance rénale chez les patients diabétiques de type 2 avec protéinurie : chez le diabétique de type 2, hypertendu, présentant une insuffisance rénale avec protéinurie > 0,50 g/j, le losartan ralentit la progression de l'atteinte rénale, en association avec d'autres traitements antihypertenseurs.
• Pour réduire la morbidité et la mortalité cardiovasculaires chez des patients hypertendus ayant une hypertrophie ventriculaire gauche (le plus souvent en association à un diurétique thiazidique). Cette indication repose sur les résultats de l'étude LIFE.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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

- Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament.
- A partir du 2e trimestre de la grossesse.
- Sténose bilatérale des artères rénales, sténose artérielle rénale sur rein unique.
- Au cours de l'allaitement.

b) MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

CE MEDICAMENT NE DOIT ETRE PRIS QUE SOUS SURVEILLANCE MEDICALE.

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

UTILISER CE MEDICAMENT AVEC PRECAUTION :

- Hypersensibilité.

- Risque d'hypotension artérielle brutale et/ou d'insuffisance rénale, surtout lors de la première prise et au cours des premières semaines de traitement.

- Insuffisance cardiaque : Une attention particulière devra être apportée quand le traitement est administré à des patients ayant une cardiopathie ischémique ou une maladie cérébrovasculaire.

- Insuffisance hépatique : La posologie doit être réduite en cas d'antécédents d'insuffisance hépatique.

- Insuffisance rénale : Un contrôle périodique du potassium et de la créatinine est recommandé, particulièrement chez le sujet âgé.

- Hyperkaliémie : Toute prescription d'un médicament agissant sur le système rénine-angiotensine-aldostérone est susceptible de provoquer une hyperkaliémie. Ce risque, potentiellement mortel, est majoré chez les sujets âgés, les insuffisants rénaux et les diabétiques, et/ou en cas d'association de plusieurs médicaments hyperkaliémisants, et/ou lors de la survenue d'événements intercurrents.

- Enfant : En l'absence de données disponibles, l'utilisation du losartan n'est pas recommandée chez l'enfant.
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Déconseillées :

- Diurétiques épargneurs de potassium, seuls ou associés, potassium (sels de) : hyperkaliémie potentiellement létale, notamment chez l'insuffisant rénal.
- Lithium : augmentation de la lithémie, pouvant atteindre des valeurs toxiques.

Nécessitant des précautions d'emploi :

- Acide acétylsalicylique (aspirine) pour des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique (≥ 1 g par prise et/ou ≥ 3 g par jour) ou pour des doses antalgiques ou antipyrétiques (≥ 500 mg par prise et/ou < 3 g par jour) : insuffisance rénale aiguë chez le malade déshydraté et aussi, réduction de l'effet antihypertenseur.

- AINS (voie générale) : insuffisance rénale aiguë chez le malade à risque (sujet âgé et/ou déshydraté) par diminution de la filtration glomérulaire. Par ailleurs, réduction de l'effet antihypertenseur.

- Baclofène : majoration de l'effet antihypertenseur.
- Diurétiques hypokaliémisants : risque d'hypotension artérielle brutale et/ou d'insuffisance rénale aiguë lors de l'instauration du traitement par un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II en cas de déplétion hydrosodée préexistante.

Dans tous les cas, surveiller la fonction rénale (créatininémie) dans les premières semaines du traitement par un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II.

A prendre en compte :

- Alphabloquants à visée urologique (alfuzosine, doxazosine, prazosine, tamsulosine, térazosine) : risque d'hypotension orthostatique majoré.
- Antihypertenseurs, sauf alphabloquants : risque d'hypotension

TANZAAR®

de prendre ce médicament. Elle contient des informations

et plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
ne donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes

nouveau.

1. IDENTIFICATION
a) DENOMINATION
TANZAAR
TANZAAR

b) COMPOSITION

- TANZAAR® 50 mg**
Losartan (DCI) potassique 50 mg
TANZAAR® 100 mg
Losartan (DCI) potassique 100 mg
Excipients communs: Prosolv HD90, stéaryl fumarate de sodium, croscarmellose sodique, cellulose microcristalline;
Pelliculage: Sepifilm blanc.

c) FORME PHARMACEUTIQUE
Comprimés pelliculés.

d) PRESENTATIONS

- TANZAAR® 50 mg : boîtes de 14 et de 28.
- TANZAAR® 100 mg : boîte de 28.

e) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE
ANTAGONISTE DES RECEPTEURS DE L'ANGIOTENSINE II,
NON ASSOCIE.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Les comprimés TANZAAR® sont indiqués :
• Dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle.
• Dans le traitement de l'insuffisance rénale chez les patients diabétiques de type 2 avec protéinurie : chez le diabétique de type 2, hypertendu, présentant une insuffisance rénale avec protéinurie > 0,50 g/j, le losartan ralentit la progression de l'atteinte rénale, en association avec d'autres traitements antihypertenseurs.
• Pour réduire la morbidité et la mortalité cardiovasculaires chez des patients hypertendus ayant une hypertrophie ventriculaire gauche (le plus souvent en association à un diurétique thiazidique). Cette indication repose sur les résultats de l'étude LIFE.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?
Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants:

- Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament.
- A partir du 2e trimestre de la grossesse.
- Sténose bilatérale des artères rénales, sténose artérielle rénale sur rein unique.
- Au cours de l'allaitement.

b) MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

CE MEDICAMENT NE DOIT ETRE PRIS QUE SOUS SURVEILLANCE MEDICALE.

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

UTILISER CE MEDICAMENT AVEC PRECAUTION :

- Hypersensibilité.

- Risque d'hypotension artérielle brutale et/ou d'insuffisance rénale, surtout lors de la première prise et au cours des premières semaines de traitement.

- Insuffisance cardiaque : Une attention particulière devra être apportée quand le traitement est administré à des patients ayant une cardiopathie ischémique ou une maladie cérébrovasculaire.

- Insuffisance hépatique : La posologie doit être réduite en cas d'antécédents d'insuffisance hépatique.

- Insuffisance rénale : Un contrôle périodique du potassium et de la créatinine est recommandé, particulièrement chez le sujet âgé.

- Hyperkaliémie : Toute prescription d'un médicament agissant sur le système rénine-angiotensine-aldostérone est susceptible de provoquer une hyperkaliémie. Ce risque, potentiellement mortel, est majoré chez les sujets âgés, les insuffisants rénaux et les diabétiques, et/ou en cas d'association de plusieurs médicaments hyperkaliémisants, et/ou lors de la survenue d'événements intercurrents.

- Enfant : En l'absence de données disponibles, l'utilisation du losartan n'est pas recommandée chez l'enfant.
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Déconseillés :

- Diurétiques épargneurs de potassium, seuls ou associés, potassium (sels de) : hyperkaliémie potentiellement létale, notamment chez l'insuffisant rénal.
- Lithium : augmentation de la lithémie, pouvant atteindre des valeurs toxiques.

Nécessitant des précautions d'emploi :

- Acide acétylsalicylique (aspirine) pour des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique (≥ 1 g par prise et/ou ≥ 3 g par jour) ou pour des doses antalgiques ou antipyrétiques (≥ 500 mg par prise et/ou < 3 g par jour) : insuffisance rénale aiguë chez le malade déshydraté et aussi, réduction de l'effet antihypertenseur.

- AINS (voie générale) : insuffisance rénale aiguë chez le malade à risque (sujet âgé et/ou déshydraté) par diminution de la filtration glomérulaire. Par ailleurs, réduction de l'effet antihypertenseur.

- Baclofène : majoration de l'effet antihypertenseur.
- Diurétiques hypokaliémisants : risque d'hypotension artérielle brutale et/ou d'insuffisance rénale aiguë lors de l'instauration du traitement par un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II en cas de déplétion hydrosodée préexistante.

Dans tous les cas, surveiller la fonction rénale (créatininémie) dans les premières semaines du traitement par un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II.

A prendre en compte :

- Alphabloquants à visée urologique (alfuzosine, doxazosine, prazosine, tamsulosine, térazosine) : risque d'hypotension orthostatique majoré.
- Antihypertenseurs, sauf alphabloquants : risque d'hypotension

TANZAAR®

de prendre ce médicament. Elle contient des informations

et plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
ne donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes

nouveau.

1. IDENTIFICATION
a) DENOMINATION
TANZAAR
TANZAAR

b) COMPOSITION

- TANZAAR® 50 mg**
Losartan (DCI) potassique 50 mg
TANZAAR® 100 mg
Losartan (DCI) potassique 100 mg
Excipients communs: Prosolv HD90, stéaryl fumarate de sodium, croscarmellose sodique, cellulose microcristalline;
Pelliculage: Sepifilm blanc.

c) FORME PHARMACEUTIQUE
Comprimés pelliculés.

d) PRESENTATIONS

- TANZAAR® 50 mg : boîtes de 14 et de 28.
- TANZAAR® 100 mg : boîte de 28.

e) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE
ANTAGONISTE DES RECEPTEURS DE L'ANGIOTENSINE II,
NON ASSOCIE.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Les comprimés TANZAAR® sont indiqués :
• Dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle.
• Dans le traitement de l'insuffisance rénale chez les patients diabétiques de type 2 avec protéinurie : chez le diabétique de type 2, hypertendu, présentant une insuffisance rénale avec protéinurie > 0,50 g/j, le losartan ralentit la progression de l'atteinte rénale, en association avec d'autres traitements antihypertenseurs.
• Pour réduire la morbidité et la mortalité cardiovasculaires chez des patients hypertendus ayant une hypertrophie ventriculaire gauche (le plus souvent en association à un diurétique thiazidique). Cette indication repose sur les résultats de l'étude LIFE.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?
Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants:

- Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament.
- A partir du 2e trimestre de la grossesse.
- Sténose bilatérale des artères rénales, sténose artérielle rénale sur rein unique.
- Au cours de l'allaitement.

b) MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

CE MEDICAMENT NE DOIT ETRE PRIS QUE SOUS SURVEILLANCE MEDICALE.

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

UTILISER CE MEDICAMENT AVEC PRECAUTION :

- Hypersensibilité.

- Risque d'hypotension artérielle brutale et/ou d'insuffisance rénale, surtout lors de la première prise et au cours des premières semaines de traitement.

- Insuffisance cardiaque : Une attention particulière devra être apportée quand le traitement est administré à des patients ayant une cardiopathie ischémique ou une maladie cérébrovasculaire.

- Insuffisance hépatique : La posologie doit être réduite en cas d'antécédents d'insuffisance hépatique.

- Insuffisance rénale : Un contrôle périodique du potassium et de la créatinine est recommandé, particulièrement chez le sujet âgé.

- Hyperkaliémie : Toute prescription d'un médicament agissant sur le système rénine-angiotensine-aldostérone est susceptible de provoquer une hyperkaliémie. Ce risque, potentiellement mortel, est majoré chez les sujets âgés, les insuffisants rénaux et les diabétiques, et/ou en cas d'association de plusieurs médicaments hyperkaliémisants, et/ou lors de la survenue d'événements intercurrents.

- Enfant : En l'absence de données disponibles, l'utilisation du losartan n'est pas recommandée chez l'enfant.
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Déconseillés :

- Diurétiques épargneurs de potassium, seuls ou associés, potassium (sels de) : hyperkaliémie potentiellement létale, notamment chez l'insuffisant rénal.
- Lithium : augmentation de la lithémie, pouvant atteindre des valeurs toxiques.

Nécessitant des précautions d'emploi :

- Acide acétylsalicylique (aspirine) pour des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique (≥ 1 g par prise et/ou ≥ 3 g par jour) ou pour des doses antalgiques ou antipyrétiques (≥ 500 mg par prise et/ou < 3 g par jour) : insuffisance rénale aiguë chez le malade déshydraté et aussi, réduction de l'effet antihypertenseur.

- AINS (voie générale) : insuffisance rénale aiguë chez le malade à risque (sujet âgé et/ou déshydraté) par diminution de la filtration glomérulaire. Par ailleurs, réduction de l'effet antihypertenseur.

- Baclofène : majoration de l'effet antihypertenseur.
- Diurétiques hypokaliémisants : risque d'hypotension artérielle brutale et/ou d'insuffisance rénale aiguë lors de l'instauration du traitement par un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II en cas de déplétion hydrosodée préexistante.

Dans tous les cas, surveiller la fonction rénale (créatininémie) dans les premières semaines du traitement par un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II.

A prendre en compte :

- Alfabloquants à visée urologique (alfuzosine, doxazosine, prazosine, tamsulosine, térazosine) : risque d'hypotension orthostatique majoré.
- Antihypertenseurs, sauf alfabloquants : risque d'hypotension

TANZAAR®

de prendre ce médicament. Elle contient des informations

et plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
ne donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes

nouveau.

1. IDENTIFICATION
a) DENOMINATION
TANZAAR
TANZAAR

b) COMPOSITION

- TANZAAR® 50 mg**
Losartan (DCI) potassique 50 mg
TANZAAR® 100 mg
Losartan (DCI) potassique 100 mg
Excipients communs: Prosolv HD90, stéaryl fumarate de sodium, croscarmellose sodique, cellulose microcristalline;
Pelliculage: Sepifilm blanc.

c) FORME PHARMACEUTIQUE
Comprimés pelliculés.

d) PRESENTATIONS

- TANZAAR® 50 mg : boîtes de 14 et de 28.
- TANZAAR® 100 mg : boîte de 28.

e) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE
ANTAGONISTE DES RECEPTEURS DE L'ANGIOTENSINE II,
NON ASSOCIE.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Les comprimés TANZAAR® sont indiqués :
• Dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle.
• Dans le traitement de l'insuffisance rénale chez les patients diabétiques de type 2 avec protéinurie : chez le diabétique de type 2, hypertendu, présentant une insuffisance rénale avec protéinurie > 0,50 g/j, le losartan ralentit la progression de l'atteinte rénale, en association avec d'autres traitements antihypertenseurs.
• Pour réduire la morbidité et la mortalité cardiovasculaires chez des patients hypertendus ayant une hypertrophie ventriculaire gauche (le plus souvent en association à un diurétique thiazidique). Cette indication repose sur les résultats de l'étude LIFE.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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

- Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament.
- A partir du 2e trimestre de la grossesse.
- Sténose bilatérale des artères rénales, sténose artérielle rénale sur rein unique.
- Au cours de l'allaitement.

b) MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

CE MEDICAMENT NE DOIT ETRE PRIS QUE SOUS SURVEILLANCE MEDICALE.

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

UTILISER CE MEDICAMENT AVEC PRECAUTION :

- Hypersensibilité.

- Risque d'hypotension artérielle brutale et/ou d'insuffisance rénale, surtout lors de la première prise et au cours des premières semaines de traitement.

- Insuffisance cardiaque : Une attention particulière devra être apportée quand le traitement est administré à des patients ayant une cardiopathie ischémique ou une maladie cérébrovasculaire.

- Insuffisance hépatique : La posologie doit être réduite en cas d'antécédents d'insuffisance hépatique.

- Insuffisance rénale : Un contrôle périodique du potassium et de la créatinine est recommandé, particulièrement chez le sujet âgé.

- Hyperkaliémie : Toute prescription d'un médicament agissant sur le système rénine-angiotensine-aldostérone est susceptible de provoquer une hyperkaliémie. Ce risque, potentiellement mortel, est majoré chez les sujets âgés, les insuffisants rénaux et les diabétiques, et/ou en cas d'association de plusieurs médicaments hyperkaliémisants, et/ou lors de la survenue d'événements intercurrents.

- Enfant : En l'absence de données disponibles, l'utilisation du losartan n'est pas recommandée chez l'enfant.
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Déconseillées :

- Diurétiques épargneurs de potassium, seuls ou associés, potassium (sels de) : hyperkaliémie potentiellement létale, notamment chez l'insuffisant rénal.
- Lithium : augmentation de la lithémie, pouvant atteindre des valeurs toxiques.

Nécessitant des précautions d'emploi :

- Acide acétylsalicylique (aspirine) pour des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique (≥ 1 g par prise et/ou ≥ 3 g par jour) ou pour des doses antalgiques ou antipyrétiques (≥ 500 mg par prise et/ou < 3 g par jour) : insuffisance rénale aiguë chez le malade déshydraté et aussi, réduction de l'effet antihypertenseur.

- AINS (voie générale) : insuffisance rénale aiguë chez le malade à risque (sujet âgé et/ou déshydraté) par diminution de la filtration glomérulaire. Par ailleurs, réduction de l'effet antihypertenseur.

- Baclofène : majoration de l'effet antihypertenseur.
- Diurétiques hypokaliémisants : risque d'hypotension artérielle brutale et/ou d'insuffisance rénale aiguë lors de l'instauration du traitement par un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II en cas de déplétion hydrosodée préexistante.

Dans tous les cas, surveiller la fonction rénale (créatininémie) dans les premières semaines du traitement par un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II.

A prendre en compte :

- Alphabloquants à visée urologique (alfuzosine, doxazosine, prazosine, tamsulosine, térazosine) : risque d'hypotension orthostatique majoré.
- Antihypertenseurs, sauf alphabloquants : risque d'hypotension

TANZAAR®

de prendre ce médicament. Elle contient des informations

andez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes

nouveau.

1. IDENTIFICATION
a) DENOMINATION
TANZAAR
TANZAAR

b) COMPOSITION

- TANZAAR® 50 mg**
Losartan (DCI) potassique 50 mg
TANZAAR® 100 mg
Losartan (DCI) potassique 100 mg
Excipients communs: Prosolv HD90, stéaryl fumarate de sodium, croscarmellose sodique, cellulose microcristalline;
Pelliculage: Sepifilm blanc.

c) FORME PHARMACEUTIQUE
Comprimés pelliculés.

d) PRESENTATIONS

- TANZAAR® 50 mg : boîtes de 14 et de 28.
- TANZAAR® 100 mg : boîte de 28.

e) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE
ANTAGONISTE DES RECEPTEURS DE L'ANGIOTENSINE II,
NON ASSOCIE.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Les comprimés TANZAAR® sont indiqués :
• Dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle.
• Dans le traitement de l'insuffisance rénale chez les patients diabétiques de type 2 avec protéinurie : chez le diabétique de type 2, hypertendu, présentant une insuffisance rénale avec protéinurie > 0,50 g/j, le losartan ralentit la progression de l'atteinte rénale, en association avec d'autres traitements antihypertenseurs.
• Pour réduire la morbidité et la mortalité cardiovasculaires chez des patients hypertendus ayant une hypertrophie ventriculaire gauche (le plus souvent en association à un diurétique thiazidique). Cette indication repose sur les résultats de l'étude LIFE.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?
Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants:

- Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament.
- A partir du 2e trimestre de la grossesse.
- Sténose bilatérale des artères rénales, sténose artérielle rénale sur rein unique.
- Au cours de l'allaitement.

b) MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

CE MEDICAMENT NE DOIT ETRE PRIS QUE SOUS SURVEILLANCE MEDICALE.

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

UTILISER CE MEDICAMENT AVEC PRECAUTION :

- Hypersensibilité.

- Risque d'hypotension artérielle brutale et/ou d'insuffisance rénale, surtout lors de la première prise et au cours des premières semaines de traitement.
 - Insuffisance cardiaque : Une attention particulière devra être apportée quand le traitement est administré à des patients ayant une cardiopathie ischémique ou une maladie cérébrovasculaire.
 - Insuffisance hépatique : La posologie doit être réduite en cas d'antécédents d'insuffisance hépatique.
 - Insuffisance rénale : Un contrôle périodique du potassium et de la créatinine est recommandé, particulièrement chez le sujet âgé.
 - Hyperkaliémie : Toute prescription d'un médicament agissant sur le système rénine-angiotensine-aldostérone est susceptible de provoquer une hyperkaliémie. Ce risque, potentiellement mortel, est majoré chez les sujets âgés, les insuffisants rénaux et les diabétiques, et/ou en cas d'association de plusieurs médicaments hyperkaliémisants, et/ou lors de la survenue d'événements intercurrents.
 - Enfant : En l'absence de données disponibles, l'utilisation du losartan n'est pas recommandée chez l'enfant.
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Déconseillées :

- Diurétiques épargneurs de potassium, seuls ou associés, potassium (sels de) : hyperkaliémie potentiellement létale, notamment chez l'insuffisant rénal.
- Lithium : augmentation de la lithémie, pouvant atteindre des valeurs toxiques.

Nécessitant des précautions d'emploi :

- Acide acétylsalicylique (aspirine) pour des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique (≥ 1 g par prise et/ou ≥ 3 g par jour) ou pour des doses antalgiques ou antipyrétiques (≥ 500 mg par prise et/ou < 3 g par jour) : insuffisance rénale aiguë chez le malade déshydraté et aussi, réduction de l'effet antihypertenseur.
 - AINS (voie générale) : insuffisance rénale aiguë chez le malade à risque (sujet âgé et/ou déshydraté) par diminution de la filtration glomérulaire. Par ailleurs, réduction de l'effet antihypertenseur.
 - Baclofène : majoration de l'effet antihypertenseur.
 - Diurétiques hypokaliémisants : risque d'hypotension artérielle brutale et/ou d'insuffisance rénale aiguë lors de l'instauration du traitement par un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II en cas de déplétion hydrosodée préexistante.
- Dans tous les cas, surveiller la fonction rénale (créatininémie) dans les premières semaines du traitement par un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II.

A prendre en compte :

- Alfabloquants à visée urologique (alfuzosine, doxazosine, prazosine, tamsulosine, térazosine) : risque d'hypotension orthostatique majoré.
- Antihypertenseurs, sauf alfabloquants : risque d'hypotension

TANZAAR®

de prendre ce médicament. Elle contient des informations

de plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
ne donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes

nouveau.

1. IDENTIFICATION
a) DENOMINATION
TANZAAR
TANZAAR

b) COMPOSITION

- TANZAAR® 50 mg**
Losartan (DCI) potassique 50 mg
TANZAAR® 100 mg
Losartan (DCI) potassique 100 mg
Excipients communs: Prosolv HD90, stéaryl fumarate de sodium, croscarmellose sodique, cellulose microcristalline;
Pelliculage: Sepifilm blanc.

c) FORME PHARMACEUTIQUE
Comprimés pelliculés.

d) PRESENTATIONS

- TANZAAR® 50 mg : boîtes de 14 et de 28.
- TANZAAR® 100 mg : boîte de 28.

e) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE
ANTAGONISTE DES RECEPTEURS DE L'ANGIOTENSINE II,
NON ASSOCIE.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Les comprimés TANZAAR® sont indiqués :
• Dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle.
• Dans le traitement de l'insuffisance rénale chez les patients diabétiques de type 2 avec protéinurie : chez le diabétique de type 2, hypertendu, présentant une insuffisance rénale avec protéinurie > 0,50 g/j, le losartan ralentit la progression de l'atteinte rénale, en association avec d'autres traitements antihypertenseurs.
• Pour réduire la morbidité et la mortalité cardiovasculaires chez des patients hypertendus ayant une hypertrophie ventriculaire gauche (le plus souvent en association à un diurétique thiazidique). Cette indication repose sur les résultats de l'étude LIFE.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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

- Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament.
- A partir du 2e trimestre de la grossesse.
- Sténose bilatérale des artères rénales, sténose artérielle rénale sur rein unique.
- Au cours de l'allaitement.

b) MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

CE MEDICAMENT NE DOIT ETRE PRIS QUE SOUS SURVEILLANCE MEDICALE.

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

UTILISER CE MEDICAMENT AVEC PRECAUTION :

- Hypersensibilité.

- Risque d'hypotension artérielle brutale et/ou d'insuffisance rénale, surtout lors de la première prise et au cours des premières semaines de traitement.

- Insuffisance cardiaque : Une attention particulière devra être apportée quand le traitement est administré à des patients ayant une cardiopathie ischémique ou une maladie cérébrovasculaire.

- Insuffisance hépatique : La posologie doit être réduite en cas d'antécédents d'insuffisance hépatique.

- Insuffisance rénale : Un contrôle périodique du potassium et de la créatinine est recommandé, particulièrement chez le sujet âgé.

- Hyperkaliémie : Toute prescription d'un médicament agissant sur le système rénine-angiotensine-aldostérone est susceptible de provoquer une hyperkaliémie. Ce risque, potentiellement mortel, est majoré chez les sujets âgés, les insuffisants rénaux et les diabétiques, et/ou en cas d'association de plusieurs médicaments hyperkaliémisants, et/ou lors de la survenue d'événements intercurrents.

• Enfant : En l'absence de données disponibles, l'utilisation du losartan n'est pas recommandée chez l'enfant.
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Déconseillées :

- Diurétiques épargneurs de potassium, seuls ou associés, potassium (sels de) : hyperkaliémie potentiellement létale, notamment chez l'insuffisant rénal.
- Lithium : augmentation de la lithémie, pouvant atteindre des valeurs toxiques.

Nécessitant des précautions d'emploi :

- Acide acétylsalicylique (aspirine) pour des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique (≥ 1 g par prise et/ou ≥ 3 g par jour) ou pour des doses antalgiques ou antipyrétiques (≥ 500 mg par prise et/ou < 3 g par jour) : insuffisance rénale aiguë chez le malade déshydraté et aussi, réduction de l'effet antihypertenseur.

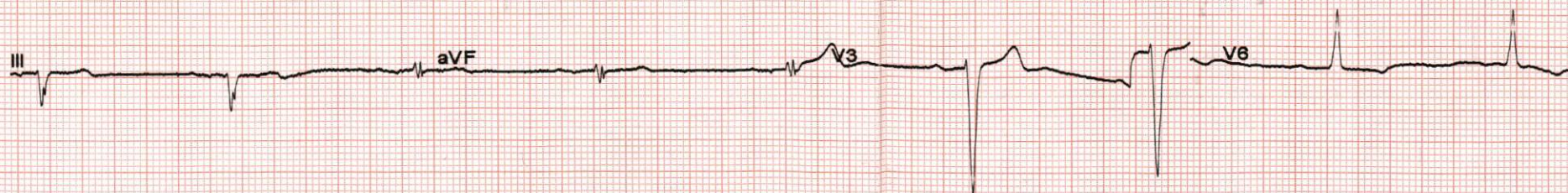
- AINS (voie générale) : insuffisance rénale aiguë chez le malade à risque (sujet âgé et/ou déshydraté) par diminution de la filtration glomérulaire. Par ailleurs, réduction de l'effet antihypertenseur.

- Baclofène : majoration de l'effet antihypertenseur.
- Diurétiques hypokaliémisants : risque d'hypotension artérielle brutale et/ou d'insuffisance rénale aiguë lors de l'instauration du traitement par un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II en cas de déplétion hydrosodée préexistante.

Dans tous les cas, surveiller la fonction rénale (créatininémie) dans les premières semaines du traitement par un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II.

A prendre en compte :

- Alfabloquants à visée urologique (alfuzosine, doxazosine, prazosine, tamsulosine, térazosine) : risque d'hypotension orthostatique majoré.
- Antihypertenseurs, sauf alfabloquants : risque d'hypotension



Nom: abdelhak touijar

Sexe:

ID: 231117003

Imprimer: 2023-11-17, 14:51:38

No. record:

Age:

Taille(cm):

Poids(kg):

Médication:

Médecin:

Fréquence cardiaque	59	bpm	[Minnesota code]
Intervalle PR	176	ms	43
Temps QRS	108	ms	52
Intervalle QT/QTc	444/440	ms	53
Axe P/QRS/T	-62/-2/102	°	812
Tension RV5/SV1	0.50/1.30	mV	
Tension RV5+SV1	1.80	mV	

[Résultats d'analyse]

8200 Rythme ectopique auriculaire

8470 Avec complexes supraventriculaires prématurés occasionnelles

712 Bloque incomplète de branche gauche

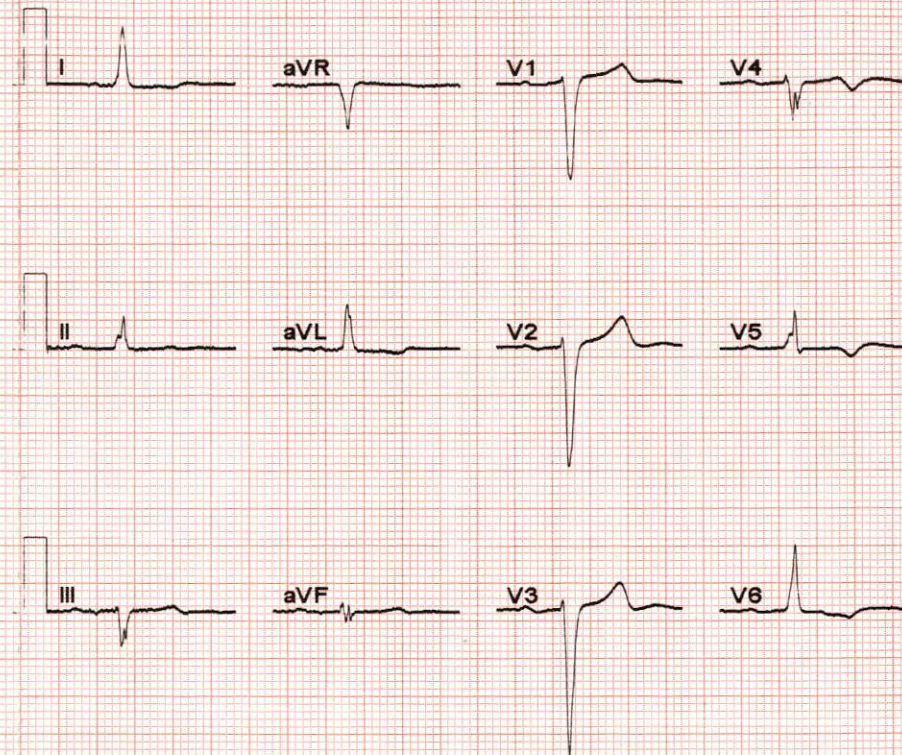
1133 Infarctus du myocarde antérieur; probablement ancien

1014 ** ECG anormal **

SaO₂ 96.7
TA 15/10

CLINIQUE HADJ LAMIA
Néjisseur BELHAJ M'HOU
Maladies Cardio-Vasculaire
Adultes - Enfants Nourrissons
545, Bd. Panoramique Californie
Casablanca - Tél: 0522 50 80 80
Fax: 0522 50 76 98

0.5Hz-100Hz AC 50Hz 25mm/s 10mm/mV



0.5Hz-100Hz AC 50Hz

25mm/s 10mm/mV Biocare iE 12A

VA3.00.0003

Les médecins doivent confirmer le rapport. Docteur: _____