

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

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

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

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



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

M22- 0043071

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 11182

Société :

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : HAFID MY AHMED

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 0650 77 1636

Total des frais engagés

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade :

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC

Pathologie

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

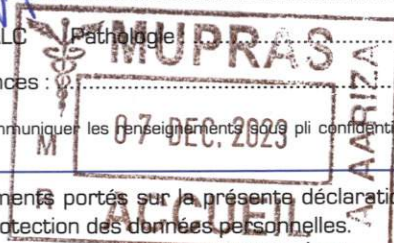
Fait à :

Le :

Signature de l'adhérent(e) :

Dr. Souhaila ALAMI
Médecin Généraliste
Diabétologie et Nutrition
548, Boulevard Daouda Haj Fatah
Oulfa - Casablanca, Maroc

02 DEC 2023




Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
21/12/23	CS		200	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la facture
	02-12-23	313,70

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

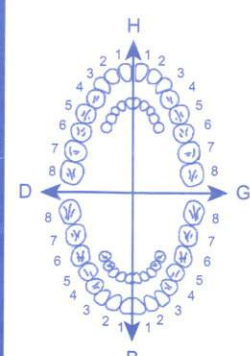
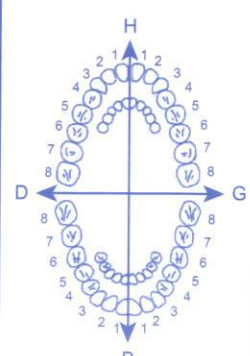
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient														
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>													
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>													
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>													
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>													
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B																
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
			DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
		DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



- Diplôme Universitaire en Diabetologie
- Certificat en Nutrition et amincissement
- Médecine de Travail "Université de Reims-france"
- Certificat en Hijama Medicale
- Echographie
- Electrocardiogramme

- دبلوم جامعي في داء السكري
- شهادة في التغذية وتخسيس الوزن
- طب الشغل "جامعة ريمس-فرنسا"
- شهادة في الحجامة الطبية
- الفحص بالصدى
- تخطيط القلب

MME ELAMRANI NAJAT

Casablanca, le:

ORDONNANCE

4000

-PREDNI 20 : 3CP /J LE MATIN APRES REPAS PDT 5JOURS

-EPHEDRYL CP : 1CP MATIN ET SOIR APRES REPAS PDT 3JOURS

-UBIPROX 500 : 1CP MATIN ET SOIR APRES REPAS SPDT
5JOURS

-TOPLEXIL SISROP : 1CAS MATIN MIDI ET SOIR PDT 7JOURS

-STREPSIL SANS SUCRE CP A SUCER : 1CP 3FOIS /J SI MAUX DE
GORGE

-FEBREX SAHCET : 1SACHET 3FOIS /J PDT 5JOURS

-DIAMICRON 60 : 1CP ET DEMI LE MATIN AVANT REPAS PDT
1MOIS

-GLYCAN 5000 : 1 CP A MIDI ET SOIR APRES REPAS PDT 1MOIS

-OROVASC 5MG : 1CP /J LE MATIN PDT 3 MOIS

313,70

02 DEC 2023

Dr. Souhaila ALAMI
Médecin Généraliste
Diabetologie et Nutrition
548, Boulevard Daoura Haj Fateh
Oulfa - Casablanca, Maroc

PREDNI® 20 Cooper

Comprimé effervescent sécable - Boîte de 20

LOT N°:

UT. AV :

PPV (DH) :

40100

ice avant de
nformations

elire.
ormations à

ve le donnez
même si les

s remarquez
parlez-en à

Qu'en pensez-vous ?

1. Qu'est-ce que Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable ?
3. Comment prendre Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE - Code ATC : H02AB06 (H. Hormones non sexuelles). Ce médicament est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire stéroïdien).

Indications thérapeutiques :

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 10 kg. Ce médicament est utilisé dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire. Son action est utile dans le traitement de nombreuses affections inflammatoires ou allergiques. A fortes doses, ce médicament diminue les réactions immunitaires et est donc également utilisé pour prévenir ou traiter le rejet des greffes d'organes.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable ?

Ne prenez jamais Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable

- Si vous êtes allergique à la substance active (prednisolone) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une infection.
- Si vous souffrez actuellement d'une maladie virale (hépatite virale, varicelle) ou qui peut réapparaître (herpès, zona).
- Si vous avez eu des problèmes mentaux et que vous n'êtes pas traité pour ceux-ci.
- Si vous devez être vacciné par un vaccin vivant (par exemple contre la rougeole, la varicelle, la fièvre jaune...).

Avertissements et précautions

Ce médicament doit être pris sous une stricte surveillance médicale. Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 10 kg et par conséquent chez les prématurés et les nouveau-nés à terme. Cependant, chez les nourrissons prématurés traités par d'autres médicaments de la même classe, une échographie cardiaque doit être effectuée pour surveiller la structure et la fonction du muscle cardiaque.

Avant le traitement, prévenez votre médecin :

- Si vous avez été vacciné récemment.
- Si vous avez eu ou avez un ulcère digestif, une maladie du gros intestin, ou si vous avez été opéré récemment pour un problème d'intestin.
- Si vous avez du diabète (taux de sucre trop élevé dans le sang), ou une tension artérielle élevée.
- Si vous avez une infection (notamment si vous avez eu la tuberculose).
- Si vos reins ou votre foie ne fonctionnent pas correctement.
- Si vous souffrez d'ostéoporose (maladie des os avec une fragilité des os) et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire).

présentant une intolérance galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Ce médicament contient 25,2 mg de sodium (composant principal du sel de cuisine/table) par unité. Cela équivaut à 1,26 % de l'apport alimentaire quotidien maximal demandé de sodium pour un adulte.

3. COMMENT PRENDRE Predni 20 Cooper, comprimé effervescent sécable ?

Posologie

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 10 kg. La dose à utiliser est déterminée par votre médecin, en fonction de votre poids et de la maladie traitée. Elle est strictement individuelle. Le dosage de PREDNI 20 Cooper est adapté si vous débutez un traitement ou si vous devez prendre un traitement sur une courte durée nécessitant des doses moyennes ou fortes.

Si vous devez prendre ce traitement sur une durée prolongée et à des doses inférieures à 20 mg par jour, il existe des dosages plus appropriés.

Mode d'administration

Ce médicament est utilisé par voie orale.

Vous devez dissoudre les comprimés dans un verre d'eau. Avez le contenu du verre de préférence au cours du repas, en une prise le matin.

Durée du traitement

Elle est déterminée par votre médecin.

Il est très important de suivre régulièrement le traitement et de ne pas le modifier, ni l'arrêter brutalement sans l'avis de votre médecin.

En cas de traitement prolongé, suivez les recommandations de votre médecin pour la diminution des doses.

Si vous avez pris plus de Predni 20 Cooper comprimé effervescent sécable que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre Predni 20 Cooper comprimé effervescent sécable :

Pour être efficace, ce médicament doit être utilisé régulièrement. Cependant, si vous oubliez de prendre une dose, continuez le traitement normalement.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Ce médicament, indispensable à votre santé, est le plus souvent bien toléré lorsque l'on suit les recommandations et notamment le régime pauvre en sel, en sucre et riche en protéines (voir également le paragraphe « Avertissements et précautions »).

Il peut néanmoins entraîner, selon la dose et la durée du traitement, des effets plus ou moins gênants.

Les effets indésirables les plus fréquemment rencontrés sont :

- Une modification de certains résultats de vos analyses (sel, sucre, potassium) pouvant nécessiter un régime ou un traitement complémentaire.
- Une apparition de bleus.
- Une élévation de la tension artérielle, rétention d'eau et de sel pouvant entraîner une insuffisance cardiaque.
- Des troubles de l'humeur (excitation, euphorie), troubles du sommeil (insomnie).
- Un ensemble de troubles appelé syndrome de Cushing reconnaissable par une prise de poids, un gonflement et une rougeur du visage, un développement excessif des poils.
- Une fragilité osseuse (ostéoporose, fractures, tassements vertébraux notamment).
- Des atteintes douloureuses des os au niveau de l'articulation de la hanche (ostéonécrose).

D'autres effets beaucoup plus rares, ont été observés :

- Une production insuffisante des hormones par la glande située au-dessus des reins (glande surrénale).
- Un retard de croissance chez l'enfant.
- Des troubles des règles.
- Une faiblesse musculaire, une rupture des tendons surtout si le prednisolone est associé à certains antibiotiques (les fluoroquinolones).
- Des troubles digestifs : ulcère digestif, des saignements et des perforations digestives.
- Une inflammation du pancréas surtout chez l'enfant.
- Une fragilisation de la peau, un retard de cicatrisation, de l'acné.
- Une désorientation dans le temps et l'espace (confusion).



LOT: M1111
PER: 07/2025
PPU: 52,80DH

l'intégralité de cette notice avant de prendre ce

medicament. Vous n'avez pas besoin de la relire.

Si vous avez une question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif. Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Composition du médicament :

Ciprofloxacine chlorhydrate 250 mg (Upiprox 250 mg)
Ciprofloxacine chlorhydrate 500 mg (Upiprox 500 mg)
Excipients : Cellulose microcristalline, croscopolone, Magnésium stéarate, Silice colloïdale anhydre et Opadry q.s.p un comprimé.

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Classe pharmacothérapeutique : Fluoroquinolone - code ATC : J01MA02
Upiprox contient une substance active, la ciprofloxacine.
La ciprofloxacine est un antibiotique appartenant à la famille des fluoroquinolones. Elle agit en tuant les bactéries responsables des infections. Elle est active uniquement sur certaines souches spécifiques de bactéries.

3. Indications thérapeutiques

Chez l'adulte

Upiprox est utilisé chez l'adulte pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des voies respiratoires
- Infections persistantes ou récurrentes de l'oreille ou des sinus
- Infections urinaires
- Infections de l'appareil génital chez l'homme et chez la femme
- Infections gastro-intestinales et infections intra-abdominales
- Infections de la peau et des tissus mous
- Infections des os et des articulations

Prévention des infections dues à la bactérie *Neisseria meningitidis*
• Exposition à la maladie du charbon. Upiprox peut être utilisé dans le traitement des patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie en est la cause.

Si vous présentez une infection sévère ou une infection due à différents types de bactéries, un traitement antibiotique supplémentaire pourra vous être prescrit en complément d'Upiprox.

Chez l'enfant et l'adolescent

Upiprox est utilisé chez l'enfant et l'adolescent sous le contrôle d'un spécialiste, pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des poumons et des bronches chez l'enfant et l'adolescent atteint de mucoviscidose
- Infections urinaires compliquées, y compris les infections ayant atteint les reins (pyélonéphrite)
- Exposition à la maladie du charbon.

Upiprox peut également être utilisé pour traiter d'autres infections sévères spécifiques de l'enfant et de l'adolescent si votre médecin le juge nécessaire.

4. Posologie

Mode d'administration

Voie orale uniquement.
Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Votre médecin vous expliquera précisément quelle quantité d'Upiprox vous devez prendre, à quelle fréquence et pendant combien de temps. Ceci dépendra du type d'infection et de sa sévérité.

Prenez votre médicament si vous avez des problèmes rénaux car la dose de médicament à prendre devra éventuellement être adaptée.

Le traitement dure généralement de 5 à 21 jours mais peut être plus long en cas d'infection sévère. Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des doutes sur le nombre de comprimés d'Upiprox à prendre ou la façon de les prendre.

a. Avez les comprimés avec une grande quantité de boisson. Ne croquez pas les comprimés car ils ont un mauvais goût.

b. Essayez de prendre les comprimés à peu près à la même heure chaque jour.

c. Vous pouvez prendre les comprimés au cours ou en dehors des repas. Le calcium présent dans un repas n'a pas d'incidence grave sur l'effet du médicament. Cependant, ne prenez pas les comprimés d'Upiprox avec des produits laitiers de type lait ou yaourt ou des jus de fruit enrichis (par ex. Jus d'orange enrichi en calcium).

Pensez à boire abondamment pendant le traitement par ce médicament.

5. Contre-indications :

Ne prenez jamais Upiprox, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament
- Si vous prenez de la tétracycline (voir rubrique : Interaction)

6. Effets indésirables

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

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

- nausées, diarrhée
- douleurs des articulations chez l'enfant.

Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100)

- surinfections fongiques (des champignons)
- concentration élevée des éosinophiles (une sorte de globules blancs)
- diminution de l'appétit
- hyperactivité, agitation
- maux de tête, étourdissements, troubles du sommeil, troubles du goût
- vomissements, douleurs abdominales, problèmes digestifs tels que des problèmes d'estomac (indigestion/brûlures d'estomac) ou flatulences
- augmentation de la quantité de certaines substances dans le sang (transaminases et/ou bilirubine)
- éruption cutanée, démangeaisons, urticaire

- douleurs dans les muscles et les os, douleurs des articulations chez l'adulte
- altération de la fonction rénale
- sensation de fatigue générale (asthénie), fièvre
- élévation du taux de phosphates alcalines sanguines (une substance présente dans le sang).

Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000)

- inflammation des intestins (colite) liée à l'utilisation d'antibiotiques (pouvant être fatale chez les personnes âgées)
- modification du nombre des globules rouges ou de certains globules blancs (leucopénie, leucocytose, neutropénie, anémie), augmentation ou diminution des cellules grasses dans le sang servant à la coagulation sanguine (plaquettes)
- réaction allergique, gonflement (oedème) ou gonflement rapide de la peau et des muqueuses (oedème de Quincke)
- augmentation du taux de sucre dans le sang (hyperglycémie)
- diminution du taux de sucre dans le sang (hypoglycémie)
- confusion, désorientation, réactions d'anxiété, rêves étranges, dépression (pouvant conduire à des pensées suicidaires, à des tentatives de suicide ou à un suicide), hallucinations
- fourmillements, sensibilité inhabituelle, diminution de sensibilité de la peau, tremblements, crises convulsives, vertiges
- troubles de la vision, incluant une vision double
- bourdonnements d'oreilles, troubles ou perte de l'audition
- accélération des battements cardiaques (tachycardie)
- dilatation des vaisseaux sanguins (vasodilatation), baisse de la pression artérielle, évanouissement
- essoufflement, y compris symptômes asthmatiques
- troubles hépatiques, jaunisse (ictère cholestatique), hépatite
- sensibilité à la lumière
- douleurs musculaires, inflammation des articulations, augmentation du tonus musculaire et crampes
- insuffisance rénale, présence de sang ou de cristaux dans les urines, inflammation des voies urinaires
- rétention d'eau, transpiration excessive
- augmentation de la concentration dans le sang de l'enzyme amylase (une enzyme issue du pancréas).

Effets indésirables très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)

- diminution d'origine particulière du nombre de globules rouges dans le sang (anémie hémolytique), diminution très importante du nombre de certains globules blancs (agranulocytose), diminution simultanée du nombre des globules rouges, des globules blancs et des plaquettes (pancytopenie) pouvant être fatale, aplasie médullaire (appauvrissement de la moelle osseuse en cellules sanguines) pouvant également être fatale
- réactions allergiques sévères (réaction anaphylactique ou choc anaphylactique [brûlure, gonflement du visage et du cou avec des difficultés respiratoires], maladie sérique) pouvant mettre la vie du patient en danger
- troubles psychiatriques (réactions psychotiques pouvant conduire à des pensées suicidaires, à des tentatives de suicide ou à un suicide)
- migraine, troubles de la coordination, démarche instable (troubles de la marche), altération de l'odorat (troubles olfactifs), hypertension intracrânienne et pseudo-tumeur cérébrale
- troubles de la vision des couleurs
- inflammation de la paroi des vaisseaux sanguins (vasculite)
- pancréatite (inflammation du pancréas)
- destruction des cellules du foie (nécrose hépatique) aboutissant de façon très rare à une insuffisance hépatique pouvant mettre en jeu la vie du patient
- petits saignements sous forme de points rouges sous la peau (pétéchies) ; éruption cutanée diversifiée (par exemple, syndrome de Stevens-Johnson ou syndrome de Lyell [délamination de la peau pouvant rapidement s'étendre à tout le corps) potentiellement fatal
- faiblesse musculaire, inflammation des tendons, rupture des tendons - en particulier du gros tendon situé à l'arrière de la cheville (tendon d'Achille) ; aggravation des symptômes de la myasthénie. Fréquence indéterminée (la fréquence ne peut pas être estimée sur la base des données disponibles)
- sensation d'être très excité (manie) ou sensation de grand optimisme avec hypervieillesse (hypomanie)
- atteinte neurologique telle que douleurs, brûlures, picotements, engourdissement et faiblesse dans les extrémités (neuropathie périphérique et polyneuropathie)
- rythme cardiaque anormalement rapide, rythme cardiaque irrégulier mettant la vie en danger, rythme cardiaque modifié (appelé : allongement de l'intervalle QT), observé un ECG enregistré sur le tracé électrique du cœur
- éruption pustuleuse
- réaction d'hypersensibilité appelée syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse (DRS syndrome)
- modification de la coagulation du sang (chez les patients traités par des antivitamines)

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou à votre infirmière. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir d'avantage d'informations sur la sécurité d'un médicament.

7. Mise en garde spéciales et précautions particulières d'emploi

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre Upiprox, comprimé pelliculé :

- si vous avez déjà présenté des problèmes rénaux car il pourra être nécessaire d'adapter votre traitement ;
- si vous souffrez d'épilepsie ou d'une autre affection neurologique ;
- si vous avez déjà eu des problèmes aux tendons avec des antibiotiques de la même famille qu'Upiprox ;
- si vous êtes diabétique car vous pourriez risquer de présenter une hypoglycémie avec la ciprofloxacine ;
- si vous souffrez de myasthénie (maladie rare qui entraîne une faiblesse musculaire) car les symptômes peuvent être aggravés ;
- si vous avez des problèmes cardiaques. La ciprofloxacine doit être utilisée avec précaution, si vous êtes âgé(e) ou si vous avez des antécédents familiaux d'allongement de l'intervalle QT (observé sur un tracé ECG, enregistrement du tracé électrique du cœur), si vous avez un déséquilibre électrolytique dans le sang (notamment un taux faible de potassium ou de magnésium dans le sang), si vous avez un rythme cardiaque très lent (appelé « bradycardie »), si vous avez un cœur affaibli (insuffisance cardiaque), si vous avez déjà eu une crise cardiaque (infarctus du myocarde), si vous êtes une femme ou une personne âgée ou si vous prenez d'autres médicaments qui peuvent entraîner certaines anomalies de l'ECG (voir rubrique Interactions).
- si vous ou un membre de votre famille êtes atteint(e) d'un déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD), car vous pourriez alors risquer de présenter une anémie avec la ciprofloxacine.

Pour le traitement de certaines infections de l'appareil génital, votre médecin peut vous prescrire un autre antibiotique en association à Upiprox. Si aucune amélioration des symptômes n'est observée après 3 jours de traitement, veuillez consulter votre médecin.

DIAMICRON® 60 mg

Gliclazide

Comprimés sécables à Libération Modifiée

78, 70

Lisez cette notice avant de prendre ce médicament
et les informations importantes pour vous.

Vous pourriez avoir besoin de la relire.

En cas de questions, interrogez votre médecin ou votre

pharmacien. Ce médicament a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas

à d'autres personnes car il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur

maladie sont identiques aux vôtres.

• Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
3. Comment prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : sulfamide hypoglycémiant - dérivé de l'urée - code ATC : A10BB09

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonurées).

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

Ne prenez jamais DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée :

- si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6, ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiant) ;
- si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;
- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un pré-coma ou un coma diabétiques ;
- si vous souffrez d'insuffisances rénale ou hépatique sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole) (voir rubrique «Autres médicaments et DIAMICRON 60mg, comprimé sécable à libération modifiée») ;
- si vous allaitez (voir rubrique «Grossesse, allaitement et fertilité»).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée.

Vous devez respecter le traitement prescrit par votre médecin pour atteindre une glycémie normale. Cela signifie qu'à part la prise régulière du traitement, vous respectez un régime alimentaire, faites de l'exercice physique et, quand cela est nécessaire, perdez du poids.

Durant le traitement par gliclazide, un contrôle régulier de votre taux de sucre dans le sang (et éventuellement dans les urines), et également de votre hémoglobine glyquée (HbA1c), est nécessaire.

Dans les premières semaines de traitement, le risque d'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) peut être augmenté. Dans ce cas, un contrôle médical rigoureux est nécessaire.

Une hypoglycémie peut survenir :

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

GLYCAN®

19,50

ulé

e

hyl biguanide), 500 mg par comprimé.

hyl biguanide), 850 mg par comprimé pelliculé.

tions

1. GLYCAN-500 : comprimé, boîte de 30 et boîte hospitalière de 100.

2. GLYCAN-850-RETARD : comprimé pelliculé, boîtes de 30 et de 60 et boîte hospitalière de 100.

d) Classe pharmaco-thérapeutique

A02 : Appareil digestif et métabolisme / Antidiabétiques oraux.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

GLYCAN est un antidiabétique oral prescrit dans les diabètes de l'adulte, en particulier quand il y a surcharge pondérale, et lorsque le régime prescrit ne suffit pas pour corriger seul ces diabètes non traités à l'insuline, ou devenus résistants à l'insuline, il peut être prescrit en complément de l'insuline dans certains cas, et peut aussi être associé à d'autres antidiabétiques oraux sulfonylurés.

3. ATTENTION!

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament?

- Une défaillance des reins, même modérée, avec augmentation de la créatinine dans le sang,
- Une infection avec fièvre élevée (urinaire, respiratoire, ...),
- Une insuffisance hépatique, cardiaque, ou respiratoire,
- En cas de vomissements ou de diarrhées persistantes,
- Quand le diabète est déséquilibré, et/ou quand des vomissements, des douleurs abdominales, des crampes musculaires, accompagnent une grande fatigue et un malaise général,
- Avant et quelques jours après une opération chirurgicale avec anesthésie, ou une urographie veineuse ou une angiographie.
- En cas d'usage concomitant de l'antigonadotrope Danazol (DANATROL®), ou en cas de grossesse ou d'allaitement, bien informer le médecin prescripteur.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

b) Précautions d'emploi

- L'élimination du GLYCAN est surtout urinaire : il faut donc boire assez d'eau de manière à maintenir une diurèse correcte, et surveiller la créatinine du sang toutes les 8 semaines.
- Un régime alimentaire hypocalorique et hypoglucidique reste impératif ainsi que le maintien d'une activité physique d'entretien pour lutter contre la sédentarité, quelque soit l'âge.
- En cas d'hospitalisation inopinée, la prise de GLYCAN sera signalée avant tout acte diagnostique invasif ou thérapeutique.

GLYCAN®

PPV 19.50 DH
LOT L0873 PER 07/26

NT

pelliculé
itative

1. Chlorhydrate de metformine (N, N-diméthyl biguanide), 500 mg par comprimé.
2. Chlorhydrate de metformine (N, N-diméthyl biguanide), 850 mg par comprimé pelliculé.

c) Formes pharmaceutiques et présentations

1. GLYCAN-500 : comprimé, boîte de 50 et boîte hospitalière de 100.
2. GLYCAN-850-RETARD : comprimé pelliculé, boîtes de 30 et de 60 et boîte hospitalière de 100.

d) Classe pharmaco-thérapeutique

A02 : Appareil digestif et métabolisme / Antidiabétiques oraux.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

GLYCAN est un antidiabétique oral prescrit dans les diabètes de l'adulte, en particulier quand il y a surcharge pondérale, et lorsque le régime prescrit ne suffit pas pour corriger seul ces diabètes non traités à l'insuline, ou devenus résistants à l'insuline, il peut être prescrit en complément de l'insuline dans certains cas, et peut aussi être associé à d'autres antidiabétiques oraux sulfonylurés.

3. ATTENTION!

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament?

- Une défaillance des reins, même modérée, avec augmentation de la créatinine dans le sang,
 - Une infection avec fièvre élevée (urinaire, respiratoire, ...),
 - Une insuffisance hépatique, cardiaque, ou respiratoire,
 - En cas de vomissements ou de diarrhées persistantes,
 - Quand le diabète est déséquilibré, et/ou quand des vomissements, des douleurs abdominales, des crampes musculaires, accompagnent une grande fatigue et un malaise général,
 - Avant et quelques jours après une opération chirurgicale avec anesthésie, ou une urographie veineuse ou une angiographie.
 - En cas d'usage concomitant de l'antigonadotrope Danazol (DANATROL®), ou en cas de grossesse ou d'allaitement, bien informer le médecin prescripteur.
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

b) Précautions d'emploi

- L'élimination du GLYCAN est surtout urinaire : il faut donc boire assez d'eau de manière à maintenir une diurèse correcte, et surveiller la créatinine du sang toutes les 8 semaines.
- Un régime alimentaire hypocalorique et hypoglucidique reste impératif ainsi que le maintien d'une activité physique d'entretien pour lutter contre la sédentarité, quelque soit l'âge.
- En cas d'hospitalisation inopinée, la prise de GLYCAN sera signalée avant tout acte diagnostique invasif ou thérapeutique.

OROVASC® 5 mg

OROVASC® 10 mg

Amlodipine



43,00

Composition active (5 mg) :

OROVASC® 5 mg : Amlodipine (DCI) 5 mg

Sous forme de bésilate d'amlodipine 6.93 mg

OROVASC® 10 mg : Amlodipine (DCI) 10 mg

Sous forme de bésilate d'amlodipine 13.86 mg

Les autres composants sont : D-mannitol, cellulose microcristalline, aspartame, arôme d'orange, stéarate de magnésium, glycolate d'amidon sodique.

FORME ET PRÉSENTATION

OROVASC® 5 mg comprimé ordinaire Boîte de 10 et 30

OROVASC® 10 mg comprimé ordinaire Boîte de 10 et 30

EXCIPIENT A EFFET NOTOIRE : Aspartame

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE

Inhibiteur calcique sélectif à principalement effet vasculaire. Code ATC : C08CA01.

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

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

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

CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais OROVASC® comprimé ordinaire :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.

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

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

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

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Faites attention avec OROVASC® comprimé ordinaire :

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

- crise cardiaque récente
 - insuffisance cardiaque
 - augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive)
 - maladie du foie
 - vous êtes une personne âgée et vous devez à besoin d'être augmentée
- Informations importantes concernant certains composants d'OROVASC®
- Ce produit contient de l'aspartame. L'aspartame peut être à l'origine de la phénylalanine, qui peut être dangereuse pour les personnes atteintes de phénylcétonurie.

Enfants et adolescents

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

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS

Prise d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

OROVASC® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tel que :

- le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- le rifampicine, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH),
- la rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
- l'hypericum perforatum (millepertuis),
- le verapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
- le diltiazem (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol)
- la ciclosporine (médicament immunosuppresseur)

OROVASC® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

Interactions avec les aliments et les boissons

Aliments et boissons

La use de pamplemousse et le pamplemousse ne doivent pas être consommés par les personnes traitées par OROVASC®. Cela est dû au fait que le pamplemousse et le jus de pamplemousse peuvent entraîner une augmentation des concentrations sanguines de l'ingrédient actif, l'amlodipine, ce qui peut entraîner une augmentation imprévisible de l'effet hypotenseur d'OROVASC®.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

La sécurité de l'amlodipine chez la femme enceinte n'a pas été établie. Si vous pensez être enceinte, ou si vous prévoyez d'être enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre OROVASC®.

Il n'a pas été établi si l'amlodipine est excrétée dans le lait maternel. Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre OROVASC®.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

CONDUITE DE VÉHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

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

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

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

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

Votre médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de

boissons. Il est préférable de prendre votre médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas OROVASC® avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour.

Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin en cas de nausée ou de vomissements.

Mode d'administration

Le comprimé ordinaire est un comprimé qui se délite rapidement dans la bouche grâce à la salive.

Mettez le comprimé ordinaire OROVASC® dans la bouche, laissez fondre, puis avaler sans besoin d'eau.

SURDOSAGE

Si vous avez pris plus d'OROVASC®, comprimé ordinaire que vous n'auriez dû :

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

Si vous oubliez de prendre OROVASC®, comprimé ordinaire :

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

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre OROVASC®, comprimé ordinaire :

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

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

EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS

Come tous les médicaments, OROVASC® peut provoquer des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

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

- Respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires ;
- Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres ;
- Gonflement de la langue et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires ;
- Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparition de vésicules,
- Chute des cheveux, gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson) ou autres réactions allergiques ;
- Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux ;
- Inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère accompagnée d'un très grand malaise.

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

Effets indésirables fréquents :

- Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du traitement) ;
- Palpitations (conscience de vos battements cardiaques), bouffées vasomotrices ;
- Douleur abdominale, nausées ;
- Gonflement (oedème) des chevilles, fatigue.

D'autres effets indésirables figurant sur la liste suivante ont été rapportés. Si vous présentez l'un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Effets indésirables peu fréquents :

- Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie ;
- Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience, faiblesse ;
- Sensations d'engourdissement ou de fourmillements dans les membres, perte de la sensation de douleur ;
- Troubles visuels, vision double, tintements dans les oreilles ;
- Diminution de la pression artérielle ;
- Éternuements et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite) ;
- Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation, indigestion, bouche sèche, vomissements (nausées) ;
- Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, plaques rouges sur la peau, changement de coloration de la peau ;
- Difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions ;
- Incapacité à obtenir une érection, gêne ou augmentation des seins chez l'homme ;
- Faiblesse, douleur, malaise ;
- Douleurs articulaires ou musculaires ; crampes musculaires, douleurs dorsales ;
- Augmentation ou diminution du poids.

Effets indésirables rares :

- Confusion
- Effets indésirables très rares :
 - Diminution du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale d'hématomes ou des saignements fréquents (lésions des globules rouges) ;
 - Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie) ;
 - Trouble des nerfs entraînant une faiblesse, des fourmillements ou un engourdissement ;
 - Toux ;
 - Gonflement des gencives ;
 - Ballonnement abdominal (gastrite) ;
 - Anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines analyses médicales ;
 - Augmentation de la tension musculaire ;
 - Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée ;
 - Sensibilité à la lumière ;
 - Troubles combinant de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.

Si vous ressentez l'un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

CONDITIONS DE CONSERVATION

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

Ne pas utiliser OROVASC®, comprimé ordinaire après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

A conserver à une température inférieure à 30°C.

CONDITIONS DE DELIVRANCE

Tableau A (liste I).

Date de révision de la notice : Mai 2015

Fabriqué par ZenithPharma

96, Zone Industrielle Tassila Inezgane Agadir

Dr M.L. BOUHADDI Tassila Inezgane Responsable.

OROVASC® 5 mg
OROVASC® 10 mg

Amlodipine



43,00

Composition active (50) :

OROVASC® 5 mg :	
Amlodipine (DCI)	5 mg
Sous forme de bésilate d'amlodipine	6.93 mg
OROVASC® 10 mg :	
Amlodipine (DCI)	10 mg
Sous forme de bésilate d'amlodipine	13.86 mg

Les autres composants sont : D-mannitol, cellulose microcristalline, aspartame, arôme d'orange, stéarate de magnésium, glycolate d'amidon sodique.

FORME ET PRÉSENTATION

OROVASC® 5 mg comprimé ordinaire Boîte de 10 et 30

OROVASC® 10 mg comprimé ordinaire Boîte de 10 et 30

EXCIPIENT A EFFET NOTOIRE : Aspartame

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Inhibiteur calcique sélectif à principalement effet vasculaire. Code ATC : C08CA01.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

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

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

CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais OROVASC® comprimé ordinaire si :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.

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

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

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

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Faites attention avec OROVASC® comprimé ordinaire :

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

• crise cardiaque récente

• insuffisance cardiaque

• augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive)

• maladie du foie

• vous êtes une personne âgée et vous devez à besoin d'être augmentée

Informations importantes concernant certains composants d'OROVASC®

Ce produit contient de l'aspartame. L'aspartame peut être à l'origine de la phénylalanine, qui peut être dangereuse pour les personnes atteintes de phénylcétonurie.

Enfants et adolescents

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

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

Prise d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

OROVASC® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tel que :

• le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),

• le ritonavir, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH),

• la rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),

• l'hypericum perforatum (millepertuis),

• le verapamil, le diltazem (médicaments pour le cœur),

• le diltazem (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),

• la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol)

• la ciclosporine (médicament immunosuppresseur).

OROVASC® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

Interactions avec les aliments et les boissons

Aliments et boissons

La use de pamplemousse et le pamplemousse ne doivent pas être consommés par les personnes traitées par OROVASC®. Cela est dû au fait que le pamplemousse et le jus de pamplemousse peuvent entraîner une augmentation des concentrations sanguines de l'ingrédient actif, l'amlodipine, ce qui peut entraîner une augmentation imprévisible de l'effet hypotenseur d'OROVASC®.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

La sécurité de l'amlodipine chez la femme enceinte n'a pas été établie. Si vous pensez être enceinte, ou si vous prévoyez d'être enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre OROVASC®.

Il n'a pas été établi si l'amlodipine est excrétée dans le lait maternel. Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre OROVASC®.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

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

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

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

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

Votre médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de

boissons. Il est préférable de prendre votre médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas OROVASC® avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour.

Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin en cas de nausée ou de vomissements.

Mode d'administration

Le comprimé ordinaire est un comprimé qui se délite rapidement dans la bouche grâce à la salive.

Mettez le comprimé ordinaire OROVASC® dans la bouche, laissez fondre, puis avaler sans besoin d'eau.

SURDOSAGE

Si vous avez pris plus d'OROVASC®, comprimé ordinaire que vous n'auriez dû :

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

Si vous oubliez de prendre OROVASC®, comprimé ordinaire :

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

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre OROVASC®, comprimé ordinaire :

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

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

EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS

Come tous les médicaments, OROVASC® peut provoquer des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

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

• Respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires ;

• Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres ;

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

• Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparition de vésicules,

• Inflammation de la peau, infection de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson) ou autres réactions allergiques ;

• Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux ;

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

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

Effets indésirables fréquents :

• Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du traitement) ;

• Palpitations (conscience de vos battements cardiaques), bouffées vasomotrices ;

• Douleur abdominale, nausées ;

• Gonflement (oedème) des chevilles, fatigue.

D'autres effets indésirables figurant sur la liste suivante ont été rapportés. Si vous présentez l'un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Effets indésirables peu fréquents :

• Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie ;

• Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience, faiblesse ;

• Sensations d'engourdissement ou de fourmillements dans les membres, perte de la sensation de douleur ;

• Troubles visuels, vision double, tintements dans les oreilles ;

• Diminution de la pression artérielle ;

• Éternuements et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite) ;

• Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation, indigestion, bouche sèche, vomissements (nausées) ;

• Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, plaques rouges sur la peau, changement de coloration de la peau ;

• Difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions ;

• Incapacité à obtenir une érection, gêne ou augmentation des seins chez l'homme ;

• Faiblesse, douleur, malaise ;

• Douleurs articulaires ou musculaires ; crampes musculaires, douleurs dorsales ;

• Augmentation ou diminution du poids.

Effets indésirables rares :

• Confusion

Effets indésirables très rares :

• Diminution du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale d'hématomes ou des saignements fréquents (lésions des globules rouges) ;

• Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie) ;

• Trouble des nerfs entraînant une faiblesse, des fourmillements ou un engourdissement ;

• Toux ;

• Gonflement des gencives ;

• Ballonnement abdominal (gastrite) ;

• Anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines analyses médicales ;

• Augmentation de la tension musculaire ;

• Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée ;

• Sensibilité à la lumière ;

• Troubles combinant de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.

Si vous ressentez l'un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

CONDITIONS DE CONSERVATION

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

Ne pas utiliser OROVASC®, comprimé ordinaire après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

A conserver à une température inférieure à 30°C.

CONDITIONS DE DELIVRANCE

Tableau A (liste I).

Date de révision de la notice : Mai 2015

Fabriqué par ZenithPharma

96, Zone Industrielle Tassila Inezgane Agadir

Dr M.E. BOUHADDI Pharmacie Responsable.