

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



Déclaration de Maladie

M22- 0008023

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1029

Société : 189584

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☒ Autre

Nom & Prénom : SERBOUJI

BERHIL HALIMA

Date de naissance : 1952

Adresse :

Tél. : 0661526409

Total des frais engagés

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 04/05/2024

Nom et prénom du malade : BERHIL HALIMA

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

Nature de la maladie :

Diabète

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC

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 :

Signature de l'adhérent :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

Adresses Mails utiles

: contact@mupras.com

: pec@mupras.com

de statut : adhesion@mupras.com

la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

| Dates des Actes | Natures des Actes | Nombre et Coefficient | Montant détaillé des Honoraires | Cachet et signature du Médecin attestant le paiement des Actes |
|-----------------|-------------------|-----------------------|---------------------------------|--|
| 04.01.24 | C | | 300,00 | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |

EXECUTION DES ORDONNANCES

| Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur | Date | Montant de la Facture |
|--|----------|-----------------------|
| 04.01.2024 | 10996,90 | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

| Cachet et signature du Laboratoire ou du Radiologue | Date | Désignation des Coefficients | Montant des Honoraires |
|---|------------|------------------------------|------------------------|
| 04.01.2024 | 29/12/2023 | B1970 + 2vt | 2681,47 |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |

AUXILIAIRES MEDICAUX

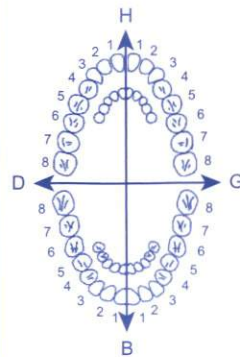
| Cachet et signature du Praticien | Date des Soins | Nombre | | | | Montant détaillé des Honoraires |
|----------------------------------|----------------|--------|-----|-----|-----|---------------------------------|
| | | A M | P C | I M | I V | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| |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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

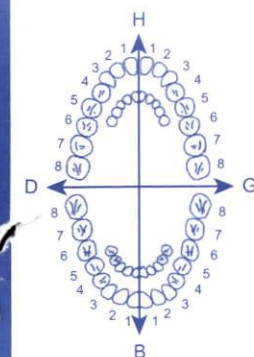
| SOINS DENTAIRES | Dents Traitées | Nature des Soins | Coefficient | | |
|---|-------------------|---------------------|-------------|----------------------------|-----------------------|
|  | | | | Coefficient DES TRAVAUX | |
| | | | | | |
| | | | | | MONTANTS DES SOINS |
| | | | | | |
| | | | | | DEBUT D'EXECUTION |
| | | | | | |
| | | | | | FIN D'EXECUTION |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

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



Coefficient DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'

Docteur SIHAM IDRISSE ABOULAHJOUL

Spécialiste en Endocrinologie, Diabétologie
et Maladies Métaboliques

Diplômée de Paris:

Diplôme de Formation Médicale Spécialisée Endocrinologie et Métabolisme

Diplôme de Thyroïdologie

Diplôme de Nutrition et Diététique

Capacité de traitement par pompe à insuline, Insulinothérapie fonctionnelle

Diabète - Cholestérol - Hypertension artérielle - Hyper et hypocalcémie

Hormones - troubles et retard de croissance et de puberté

Thyroïde - Goitre - Hypophyse - Surrénales

Trouble du cycle menstruel - Stérilité du couple

Obésité - Régimes personnalisés - Maigreur

Prise en charge nutritionnelle après chirurgie bariatrique

Conseils diététiques : femme enceinte, sujet âgé, sportif

الدكتورة سهام الإدريسي أبو لحجول

إختصاصية في علم الغدد، وداء السكري
وأعراض الأيض

حاصلة من كلية الطب بباريس على:

دبلوم التخصص الطبي في علم الغدد وأمراض الأيض

دبلوم في علم الغدة الدرقية

دبلوم في علم التغذية

قدرة المعالجة بواسطة مضخة الأنسولين

داء السكري - الكوليسترول - ارتفاع ضغط الدم - فرط ونقص

الكالسيوم في الدم - الهرمونات - اضطرابات وتأخر النمو والبلوغ

الغدة الدرقية - النخامية - الكظرية

اضطرابات الحوض - العقم عند الزوجين

السمنة - الحمية - النحافة

المشورة الغذائية: للنساء الحوامل لكبار السن والرياضيين

04 janvier 2024

Casablanca, Le

Mme BERHIL HALIMA

RYZODEG

46 UI / jour le midi, 3 Mois

VICTOZA

1.8 mg / jour, 3 Mois

AMAREL 4 MG

1 cp / jour le matin, 3 Mois

GLUCOPHAGE 1000 MG

1 cp 3 fois / jour après les repas, 3 mois

JARDIANCE 25 MG

1 cp / jour le matin, 3 mois

ZYLORIC 200 MG

1 Cp / Jour après le dîner, 3 mois

ZOVAS 20MG

1 cp / jour le soir, 3 Mois

COVERAM 10MG/10 MG

1 cp/j le matin, 3 mois

LASILIX 40MG

1 - 0 - 0 après le repas, 3 mois

CARDINOR 6.25 MG

1/2 cp 2 fois / jour, 3 mois

ASPEGIC NOUR 100 MG

1 sachet / j après le déjeuner, 3 mois

D-CURE 25 000

1 ampoule / mois (à mettre dans un yaourt), 3 mois

BANDELETTES

1 Bandelette 4 fois / jour, 3 mois

Dr. Siham IDRISSE ABOULAHJOUL
Spécialiste : Endocrinologie
Diabétologie - Nutrition - Obésité
49, Bd 2 Mars - Casablanca
Tel: +05 22 22 22 41 - 05 22 22 44 48
GSM : 06 15 53 74 27

49, Avenue 2 Mars (angle Victor Hugo)- Immeuble les Roseaux - 2ème étage, N°8 (près du Lycée Mohammed V) - Casablanca

E-mail : dr.sihamidrisi@gmail.com البيضاء (قرب ثانوية محمد الخامس) - الطابق 2 رقم 8

Tél.: (+212) 5 222 222 41 - GSM : (+212) 6 15 53 74 27 - Fax : (+212) 5 22 22 44 48 - ICE: 001697508000075

1x3ml
Ryzodeg® FlexTouch®
100 unités/ml
Solution injectable en stylo prérempli
Insuline dégludec/insuline asparte
PPV : 273,00 DHS



8-9564-73-260-1

1x3ml
Ryzodeg® FlexTouch®
100 unités/ml
Solution injectable en stylo prérempli
Insuline dégludec/insuline asparte
PPV : 273,00 DHS



8-9564-73-260-1

RYZODEG®

100

وحدة/مل

فلكس تاتش®



1x3ml
Ryzodeg® FlexTouch®
100 unités/ml
Solution injectable en stylo prérempli
Insuline dégludec/insuline asparte
PPV : 273,00 DHS



8-9564-73-260-1

01/2023
06/2025
NP56268



novo nordisk®

رايزوديغ®, فلكس تاتش®
ونوفوتويست® هي علامة
تجارية مملوكة لشركة
الدنمارك.

© 2019

نوفو نورديسك ش/م



novo nordisk®

1-010-1

RYZODEG®

100

وحدة/مل

فلكس تاتش®



1x3ml
Ryzodeg® FlexTouch®
100 unités/ml
Solution injectable en stylo prérempli
Insuline dégludec/insuline asparte
PPV : 273,00 DHS



8-9564-73-260-1

01/2023
06/2025
NP56268



novo nordisk®

رايزوديغ®, فلكس تاتش®
ونوفوتويست® هي علامة
تجارية مملوكة لشركة
الدنمارك.

© 2019

نوفو نورديسك ش/م



novo nordisk®

1-010-1

RYZODEG®

100

وحدة/مل

فلكس تاتش®



1x3ml
Ryzodeg® FlexTouch®
100 unités/ml
Solution injectable en stylo prérempli
Insuline dégludec/insuline asparte
PPV : 273,00 DHS



8-9564-73-260-1

01/2023
06/2025
NP56268



novo nordisk®

رايزوديغ®, فلكس تاتش
ونوفوتويست® هي علامة
تجارية مملوكة لشركة
الدنمارك.

© 2019

نوفو نورديسك ش/م



1-010-1

RYZODEG®

100

وحدة/مل

فلكس تاتش®



1x3ml
Ryzodeg® FlexTouch®
100 unités/ml
Solution injectable en stylo prérempli
Insuline dégludec/insuline asparte
PPV : 273,00 DHS



8-9564-73-260-1

01/2023
06/2025
NP56268



novo nordisk®

رايزوديغ®, فلكس تاتش®
ونوفوتويست® هي علامة
تجارية مملوكة لشركة
الدنمارك.

© 2019

نوفو نورديسك ش/م



1-010-1

RYZODEG®

100

وحدة/مل

فلكس تاتش®



1x3ml
Ryzodeg® FlexTouch®
100 unités/ml
Solution injectable en stylo prérempli
Insuline dégludec/insuline asparte
PPV : 273,00 DHS



6 118001 121656

8-9564-73-260-1

01/2023
06/2025
NP56268



novo nordisk®

رايزوديغ®, فلكس تاتش
ونوفوتويست® هي علامة
تجارية مملوكة لشركة
الدنمارك.

© 2019

نوفو نورديسك ش/م



1-010-1

RYZODEG®

100

وحدة/مل

فلكس تاتش®



1x3ml
Ryzodeg® FlexTouch®
100 unités/ml
Solution injectable en stylo prérempli
Insuline dégludec/insuline asparte
PPV : 273,00 DHS



8-9564-73-260-1

01/2023
06/2025
NP56268



novo nordisk®

رايزوديغ®, فلكس تاتش®
ونوفوتويست® هي علامة
تجارية مملوكة لشركة
الدنمارك.

© 2019

نوفو نورديسك ش/م



1-010-1

RYZODEG®

100

وحدة/مل

فلكس تاتش®



1x3ml
Ryzodeg® FlexTouch®
100 unités/ml
Solution injectable en stylo prérempli
Insuline dégludec/insuline asparte
PPV : 273,00 DHS



8-9564-73-260-1

01/2023
06/2025
NP56268



novo nordisk®

رايزوديغ®, فلكس تاتش®
ونوفوتويست® هي علامة
تجارية مملوكة لشركة
الدنمارك.

© 2019

نوفو نورديسك ش/م



novo nordisk®

1-010-1

RYZODEG®

100

وحدة/مل

فلكس تاتش®



1x3ml
Ryzodeg® FlexTouch®
100 unités/ml
Solution injectable en stylo prérempli
Insuline dégludec/insuline asparte
PPV : 273,00 DHS



8-9564-73-260-1

01/2023
06/2025
NP56268



novo nordisk®

رايزوديغ®, فلكس تاتش®
ونوفوتويست® هي علامة
تجارية مملوكة لشركة
الدنمارك.

© 2019

نوفو نورديسك ش/م



1-010-1

RYZODEG®
FlexTouch®

100
unités/ml



5x3ml
Ryzodeg® FlexTouch®
100 unités/ml
Solution injectable en stylo prérempli
Insuline dégludec/Insuline Asparte
PPV : 1182,00 MAD



6 118001 121601

03/2022
08/2024
MP5C782

8-0564-73-250-2



RYZODEG®
FlexTouch®

100
unités/ml



5x3ml
Ryzodeg® FlexTouch®
100 unités/ml
Solution injectable en stylo prérempli
Insuline dégludec/Insuline Asparte
PPV : 1182,00 MAD



6 118001 121601

03/2022
08/2024
MP5C782

8-0564-73-250-2



لا تستعمل فيكتوزا®

- إذا كانت لديك حساسية من الليزوغوتين (المدرجة في الفقرة 6 ماذا تحتوي فيكتوزا®)

التحذيرات والاحتياطات

يجب التحدث مع طبيبك، الصيدلي أو الممرضة قبل استخدام فيكتوزا®

• إذا كان لديك مرض البنكرياس

لا ينبغي استعمال هذا الدواء إذا كنت مصاباً

بالأنسولين) أو الحماض الكيتوني السكري (

عالية من السكر في الدم وصعوبة في التنفس

أن تستخدم بدلاً من الأنسولين.

لا ينصح استخدام فيكتوزا® إذا كنت تخضع

لا ينصح استخدام فيكتوزا® إذا كان لديك

لا ينصح استعمال فيكتوزا® إذا كان لديك

لا ينصح هذا الدواء إذا كان لديك مرض

تباطؤ إفراغ المعدة (شلل المعدة)، أو إذا كان

إذا كنت تعاني من أعراض التهاب البنكرياس

المعدة، يجب استشارة الطبيب فوراً (انظر

إذا كان لديك مرض الغدة الدرقية، بما في

الدرقية، يجب استشارة طبيبك.

عند البدء بعلاج فيكتوزا®، يمكن في بعض

كحالات القيء، والغثيان، والإسهال. لذا فإن

الكثير من السوائل. الرجاء استشارة طبيبك

الأطفال والمراهقين

فيكتوزا® يمكن استخدامها لدى المراهقين

وما فوق. لا توجد بيانات متاحة للأطفال

أدوية أخرى و فيكتوزا®

يجب إبلاغ الطبيب المختص بعلاجك،

أو أخذته حديثاً أو قد تأخذه.

و لا سيما يجب إبلاغ الطبيب المختص

دواء يحتوي على أي من المواد الفعالة

السولفاميدات (غليمبيريد أو غليبنكلاميد)

نقص السكر في الدم عند استعمال فيكتوزا®

السكر في الدم أو الأنسولين، لأن السوا

والأنسولين يزيد من خطر نقص سكر

مجتمعة، يمكن للطبيب أن يطلب منك

السكر في الدم أو الأنسولين. الرجاء

المنذرة لانخفاض السكر في الدم. إذا كان

غليبنكلاميد) أو الأنسولين، يمكن للطبيب

الدم. ذلك سوف يساعد طبيبك على أخذ

نسبة السكر في الدم أو الأنسولين.

إذا كنت تستخدم الأنسولين، فسيكون

فيكتوزا®

Victoza®
6 mg/ml
Solution injectable
2 stylos pré-remplis 3 ml
PPV : 1193,00 DHS



6 118001 121403

06/2023

11/2025

NS6KE15

8-9695-73-280-3

فيكتوزا®، نوفوفين® ونوفوتويست®
هي علامات تجارية مملوكة لشركة
نوفو نورديسك ش/م، الدنمارك

© 2021

نوفو نورديسك ش/م



لا تستعمل فيكتوزا®

- إذا كانت لديك حساسية من الليزوغوتين (الدرجة في الفقرة 6 ماذا تحتوي فيكتوزا®)

التحذيرات والاحتياطات

يجب التحدث مع طبيبك، الصيدلي أو الممرضة قبل استخدام فيكتوزا®

• إذا كان لديك مرض البنكرياس

لا ينبغي استعمال هذا الدواء إذا كنت مصاباً

بالأنسولين) أو الحماض الكيتوني السكري (عالية من السكر في الدم وصعوبة في التنفس

أن تستخدم بدلاً من الأنسولين.

لا ينصح استخدام فيكتوزا® إذا كنت تخضع

لا ينصح استخدام فيكتوزا® إذا كان لديك

لا ينصح استعمال فيكتوزا® إذا كان لديك

لا ينصح هذا الدواء إذا كان لديك مرض

تباطؤ إفراغ المعدة (شلل المعدة)، أو إذا كان

إذا كنت تعاني من أعراض التهاب البنكرياس

المعدة، يجب استشارة الطبيب فوراً (انظر

إذا كان لديك مرض الغدة الدرقية، بما في

الدرقية، يجب استشارة طبيبك.

عند البدء بعلاج فيكتوزا®، يمكن في بعض

كحالات القيء، والغثيان، والإسهال. لذا فإن

الكثير من السوائل. الرجاء استشارة طبيبك

الأطفال والمراهقين

فيكتوزا® يمكن استخدامها لدى المراهقين

وما فوق. لا توجد بيانات متاحة للأطفال

أدوية أخرى و فيكتوزا®

يجب إبلاغ الطبيب المختص بعلاجك، الم

أو أخذته حديثاً أو قد تأخذه.

و لا سيما يجب إبلاغ الطبيب المختص بعلا

دواء يحتوي على أي من المواد الفعالة الت

• السولفاميدات (غليمبيريد أو غليبنكلاميد)

نقص السكر في الدم عند استعمال فيكتوزا®

السكر في الدم أو الأنسولين، لأن السول

والأنسولين يزيد من خطر نقص سكر

مجتمعة، يمكن للطبيب أن يطلب منك

السكر في الدم أو الأنسولين. الرجاء م

المنذرة لانخفاض السكر في الدم. إذا كان

غليبنكلاميد) أو الأنسولين، يمكن للطبيب

الدم. ذلك سوف يساعد طبيبك على أخذ

نسبة السكر في الدم أو الأنسولين.

• إذا كنت تستخدم الأنسولين، فسيكون

فيكتوزا®

Victoza®
6 mg/ml
Solution injectable
2 stylos pré-remplis 3 ml
PPV : 1193,00 DHS



6 118001 121403

06/2023

11/2025

NS6KE15

فيكتوزا®، نوفوفين® ونوفوتويست®
هي علامات تجارية مملوكة لشركة
نوفو نورديسك ش/م، الدنمارك

© 2021

نوفو نورديسك ش/م

8-9695-73-280-3



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

AMAREL est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonylurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang.

AMAREL agit en augmentant la quantité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

AMAREL est utilisé dans le traitement du diabète sucré de type 2, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne sont pas suffisants pour contrôler à eux seuls les taux de sucre dans le sang.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AMAREL

Contre-indications :

Ne prenez jamais AMAREL et informez votre médecin :

- Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que les sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes), ou à l'un des autres composants mentionnés dans la rubrique 6 ;
- Si vous avez un diabète insulino-dépendant (diabète de type 1) ;
- En cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète) : fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et odeur d'acétone ;
- En cas de coma diabétique ;
- Si vous avez une maladie grave des reins ;
- Si vous avez une maladie grave du foie.

Si vous présentez l'une des situations évoquées ci-dessus, ne prenez pas d'AMAREL. En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales :

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien :

- Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, avec fièvre, ou de toute autre forme de stress. Informations : un changement temporaire de votre traitement peut être nécessaire.
- Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins.

Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMAREL.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir chez les patients porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD) (maladie héréditaire des globules rouges). Les informations disponibles sur l'utilisation d'AMAREL chez les patients de moins de 18 ans sont limitées. Par conséquent, son utilisation chez ces patients n'est pas recommandée.

Si votre taux de sucre dans le sang connaît une baisse importante (hypoglycémie), des symptômes tels que : confusionnel important (délire), des crampes, une respiration courte et rapide, un ralentissement de la réaction, une connaissance. Une hypoglycémie sévère peut entraîner une coma.

Traitement de l'hypoglycémie

Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent rapidement après l'ingestion de sucre : par exemple manger un fruit, boire du jus de fruit, ou sucrer de la nourriture. Si les symptômes ne disparaissent pas, contactez votre médecin ou allez à l'hôpital pour une réévaluation des symptômes.

Tests de laboratoire

Le taux de sucre dans le sang ou dans l'urine peut varier. Votre médecin peut vous demander de faire des tests de laboratoire sur des cellules sanguines ainsi que votre fonction rénale.

Enfants et adolescents

L'utilisation d'AMAREL n'est pas recommandée chez les enfants et adolescents.

Autres médicaments et AMAREL

Informez votre médecin ou votre pharmacien de tous les médicaments que vous prenez, y compris les médicaments que vous achetez sans ordonnance. Votre médecin peut être amené à modifier votre traitement. En effet, ceux-ci peuvent influencer le taux de sucre dans le sang.

- AMAREL (diminution du taux de sucre dans le sang) peut entraîner un risque de complications pour traiter le diabète : médicaments pour traiter la douleur ou l'inflammation (paracétamol, aspirine, propofol, oxyphentazone, aspirine) ;
- Médicaments pour traiter les infections urinaires (antibactériens à longue durée d'action) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (chloramphénicol, fluconazole, miconazole) ;
- Médicaments pour empêcher la coagulation du sang (anticoagulants coumariniques tels que la warfarine) ;
- Médicaments favorisant le développement du fœtus ;
- Médicaments utilisés pour la thérapie de substitution ;
- Médicaments pour traiter la dépression (fluoxetine) ;
- Médicaments diminuant les taux élevés de cholestérol ;
- Médicaments diminuant la tension artérielle.

Lot/Batch:

JT02355

Fab./Mfg.:

04/2023

EXP:

03/2026

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain sabaâ Casablanca

Amarel 4 mg, cp b 30
P.P.V : 68,80 DH



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

AMAREL est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonylurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang.

AMAREL agit en augmentant la quantité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

AMAREL est utilisé dans le traitement du diabète sucré de type 2, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne sont pas suffisants pour contrôler à eux seuls les taux de sucre dans le sang.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AMAREL

Contre-indications :

Ne prenez jamais AMAREL et informez votre médecin :

- Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que les sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes), ou à l'un des autres composants mentionnés dans la rubrique 6 ;
- Si vous avez un diabète insulino-dépendant (diabète de type 1) ;
- En cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète) : fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et odeur de fruit.
- En cas de coma diabétique ;
- Si vous avez une maladie grave des reins ;
- Si vous avez une maladie grave du foie.

Si vous présentez l'une des situations évoquées ci-dessus, consultez votre médecin. En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales :

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien :

- Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, avec fièvre, ou de toute autre forme de stress. Informations importantes : un changement temporaire de votre traitement peut être nécessaire.
- Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins.

Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMAREL.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir chez les patients porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD) (maladie héréditaire des globules rouges). Les informations disponibles sur l'utilisation d'AMAREL chez les patients de moins de 18 ans sont limitées. Par conséquent, son utilisation chez ces patients n'est pas recommandée.

Si votre taux de sucre dans le sang est trop élevé, cela peut entraîner un état confusionnel important (délire), des crises de conscience, une respiration courte et rapide, un ralentissement de la circulation sanguine, une connaissance. Une hypoglycémie sévère peut entraîner un coma.

Traitement de l'hypoglycémie

Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie sont : faiblesse, transpiration, l'ingestion de sucre : par exemple manger un fruit, du sucre, du miel, du jus de fruit, du lait, du chocolat, du sucre (mélange de sucre et de sucre) ou des comprimés édulcorants de synthèse ne sont pas efficaces. Contactez votre médecin ou allez à l'hôpital pour la réapparition des symptômes.

Tests de laboratoire

Le taux de sucre dans le sang ou dans l'urine peut être mesuré. Votre médecin peut vous demander de donner un échantillon de sang ou d'urine. Les cellules sanguines ainsi que votre fonction rénale peuvent être affectées.

Enfants et adolescents

L'utilisation d'AMAREL n'est pas recommandée chez les enfants et adolescents.

Autres médicaments et AMAREL

Informez votre médecin ou votre pharmacien de tous les médicaments que vous prenez, y compris les médicaments que vous achetez sans ordonnance. Votre médecin peut être amené à modifier votre traitement. En effet, ceux-ci peuvent diminuer ou augmenter le taux de sucre dans le sang.

- AMAREL (diminution du taux de sucre dans le sang) peut entraîner un risque de complications pour traiter le diabète : médicaments pour traiter la douleur ou l'inflammation (paracétamol, aspirine, propofol, oxyphentazone, aspirine, médicaments pour traiter les infections urinaires, antibiotiques à longue durée d'action) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes : chloramphénicol, fluconazole, miconazole, nystatine ;
- Médicaments pour empêcher la coagulation du sang : coumariniques tels que la warfarine ;
- Médicaments favorisant le développement du fœtus ;
- Médicaments utilisés pour la thérapie de substitution ;
- Médicaments pour traiter la dépression (fluoxetine) ;
- Médicaments diminuant les taux élevés de sucre dans le sang ;
- Médicaments diminuant la tension artérielle.

Lot/Batch:

JT02355

Fab./Mfg.:

04/2023

EXP:

03/2026

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain sabaâ Casablanca
Amarel 4 mg, cp b 30
P.P.V : 68,80 DH



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

AMAREL est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonylurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang.

AMAREL agit en augmentant la quantité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

AMAREL est utilisé dans le traitement du diabète sucré de type 2, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne sont pas suffisants pour contrôler à eux seuls les taux de sucre dans le sang.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE AMAREL

Contre-indications :

Ne prenez jamais AMAREL et informez votre médecin :

- Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que les sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes), ou à l'un des autres composants mentionnés dans la rubrique 6 ;
- Si vous avez un diabète insulino-dépendant (diabète de type 1) ;
- En cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète) : fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et odeur de fruit.
- En cas de coma diabétique ;
- Si vous avez une maladie grave des reins ;
- Si vous avez une maladie grave du foie.

Si vous présentez l'une des situations évoquées ci-dessus, consultez votre médecin. En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales :

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien :

- Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, avec fièvre, ou de toute autre forme de stress. Informations sur le changement temporaire de votre traitement peut être nécessaire.
- Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins.

Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMAREL.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir chez les patients porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD) (maladie héréditaire des globules rouges).

Les informations disponibles sur l'utilisation d'AMAREL chez les patients de moins de 18 ans sont limitées. Par conséquent, son utilisation chez ces patients n'est pas recommandée.

Si votre taux de sucre dans le sang est trop élevé, cela peut entraîner un état de confusionnel important (délire), des crises de respiration courte et rapide, un ralentissement de la circulation sanguine, une connaissance. Une hypoglycémie sévère peut entraîner un état de confusionnel important (délire).

Traitement de l'hypoglycémie

Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie sont : la faiblesse, la transpiration, l'ingestion de sucre : par exemple manger un fruit, boire du jus de fruit, du lait, du miel, du sucre, etc. Les médicaments à base de sucre ne sont pas efficaces.

Consultez votre médecin ou allez à l'hôpital pour la réapparition des symptômes.

Tests de laboratoire

Le taux de sucre dans le sang ou dans l'urine peut vous être demandé de temps en temps. Les cellules sanguines ainsi que votre fonction rénale peuvent être contrôlées.

Enfants et adolescents

L'utilisation d'AMAREL n'est pas recommandée chez les enfants et adolescents.

Autres médicaments et AMAREL

Informez votre médecin ou votre pharmacien de tous les médicaments que vous prenez, y compris les médicaments que vous achetez sans ordonnance. Votre médecin peut être amené à modifier votre traitement. En effet, ceux-ci peuvent diminuer ou augmenter le taux de sucre dans le sang.

Le traitement d'AMAREL (diminution du taux de sucre dans le sang) peut entraîner un risque de complications pour traiter le diabète : médicaments pour traiter la douleur ou l'inflammation (paracétamol, aspirine, propofol, oxyphentazone, aspirine, etc.).

- Médicaments pour traiter les infections urinaires (antibactériens à longue durée d'action) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (chloramphénicol, fluconazole, miconazole, etc.) ;
- Médicaments pour empêcher la coagulation du sang (anticoagulants coumariniques tels que la warfarine) ;
- Médicaments favorisant le développement du fœtus ;
- Médicaments utilisés pour la thérapie de substitution ;
- Médicaments pour traiter la dépression (fluoxetine, etc.) ;
- Médicaments diminuant les taux élevés de cholestérol ;
- Médicaments diminuant la tension artérielle.

Lot/Batch:

JT02355

Fab./Mfg.:

04/2023

EXP:

03/2026

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain sabaâ Casablanca
Amarel 4 mg, cp b 30
P.P.V : 68,80 DH



ZOVAS® 20 mg

Simvastatine

Composition :

Simvastatine (DCI).....20 mg.
Excipients : Noyau : lactose anhydre, amidon de maïs, cellulose microcristalline, acide ascorbique enrobé, ditertiobutylpara hydroxytoluène, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium. Pelliculage : Tabcoat TC-3825 orange, isopropanol, chlorure de méthylène.

Forme et présentation pharmaceutique :

Boîte de 30 comprimés pelliculés.

Indications :

Ce médicament est un hypolipémiant.

- Hypercholestérolémies :

Traitement des hypercholestérolémies primaires ou des dyslipidémies mixtes, en complément du régime, lorsque la réponse, au régime et autres traitements non pharmacologiques (par exemple exercice physique, perte de poids) s'avère insuffisante. Traitement des hypercholestérolémies familiales homozygotes en complément du régime et autres hypolipémiants ou si de tels traitements sont inappropriés.

- Prévention cardiovasculaire :

Réduction de la mortalité et de la morbidité cardiovasculaire chez les patients ayant une pathologie cardiovasculaire avérée d'origine athéroscléreuse ou un diabète, avec un cholestérol normal ou élevé en complément de l'effet de la correction des autres facteurs de risque et des autres traitements cardioprotecteurs.

Contre-indications :

- Hypersensibilité à la Simvastatine ou à l'un des constituants du médicament.

- Affection hépatique évolutive ou une élévation prolongée inexpliquée des transaminases sériques.

- Grossesse et allaitement.

Mises en garde et précaution d'emploi :

Zovas® n'est pas recommandé chez l'enfant.

- Avant de commencer tout traitement par des hypolipémiants, veuillez tout particulièrement suivre les recommandations diététiques (alimentation adaptée) prescrites par votre médecin.

Il est recommandé d'effectuer un bilan hépatique avant le début du traitement puis ensuite si indiqué cliniquement.

- Les patients sous traitement devraient être informés du risque d'atteintes musculaires et doivent signaler immédiatement toute douleur musculaire inexpliquée ou faiblesse musculaire.

- Informez votre médecin si vous consommez d'importantes quantités d'alcool ou si vous avez eu une maladie antérieure du foie.

- La dose de 80 mg/jour est seulement recommandée pour les patients ayant une hypercholestérolémie sévère.

- En raison de la présence de galactose dans les comprimés, Zovas® ne doit pas être utilisé chez les patients atteints de galactosémie congénitale ou de déficit en lactase.

- La consommation de jus de fruits contenant du sucre ou qu'il contient une ou plusieurs substances pouvant modifier le métabolisme de certains médicaments dont le Zovas® comprimés.

- **Conduite de véhicules et utilisation de machines :** Zovas® n'a pas ou peu d'influence sur votre aptitude à conduire ou à utiliser des machines. Toutefois, lors de la conduite de véhicules ou de l'utilisation de machines, il faut tenir compte du fait que des étourdissements ont été rarement rapportés.

- **Liste des excipients à effet notoire :** lactose.

LOT:22088 PER:03/2025
PPV:97.60 DH

ZOVAS® 20 mg

Simvastatine

Composition :

Simvastatine (DCI).....20 mg.
Excipients : Noyau : lactose anhydre, amidon de maïs, cellulose microcristalline, acide ascorbique enrobé, ditertiobutylpara hydroxytoluène, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium. Pelliculage : Tabcoat TC-3825 orange, isopropanol, chlorure de méthylène.

Forme et présentation pharmaceutique :

Boîte de 30 comprimés pelliculés.

Indications :

Ce médicament est un hypolipémiant.

- Hypercholestérolémies :

Traitement des hypercholestérolémies primaires ou des dyslipidémies mixtes, en complément du régime, lorsque la réponse, au régime et autres traitements non pharmacologiques (par exemple exercice physique, perte de poids) s'avère insuffisante. Traitement des hypercholestérolémies familiales homozygotes en complément du régime et autres hypolipémiants ou si de tels traitements sont inappropriés.

- Prévention cardiovasculaire :

Réduction de la mortalité et de la morbidité cardiovasculaire chez les patients ayant une pathologie cardiovasculaire avérée d'origine athéroscléreuse ou un diabète, avec un cholestérol normal ou élevé en complément de l'effet de la correction des autres facteurs de risque et des autres traitements cardioprotecteurs.

Contre-indications :

- Hypersensibilité à la Simvastatine ou à l'un des constituants du médicament.

- Affection hépatique évolutive ou une élévation prolongée inexpliquée des transaminases sériques.

- Grossesse et allaitement.

Mises en garde et précaution d'emploi :

Zovas® n'est pas recommandé chez l'enfant.

- Avant de commencer tout traitement par des hypolipémiants, veuillez tout particulièrement suivre les recommandations diététiques (alimentation adaptée) prescrites par votre médecin.

Il est recommandé d'effectuer un bilan hépatique avant le début du traitement puis ensuite si indiqué cliniquement.

- Les patients sous traitement devraient être informés du risque d'atteintes musculaires et doivent signaler immédiatement toute douleur musculaire inexpliquée ou faiblesse musculaire.

- Informez votre médecin si vous consommez d'importantes quantités d'alcool ou si vous avez eu une maladie antérieure du foie.

- La dose de 80 mg/jour est seulement recommandée pour les patients ayant une hypercholestérolémie sévère.

- En raison de la présence de galactose dans les comprimés, Zovas® ne doit pas être utilisé chez les patients atteints de galactosémie congénitale ou de déficit en lactase.

- La consommation de jus de fruits ou de légumes contenant du sucre ou qu'il contient une ou plusieurs substances pouvant modifier le métabolisme de certains médicaments dont le Zovas® comprimés.

- **Conduite de véhicules et utilisation de machines :** Zovas® n'a pas ou peu d'influence sur votre aptitude à conduire ou à utiliser des machines. Toutefois, lors de la conduite de véhicules ou de l'utilisation de machines, il faut tenir compte du fait que des étourdissements ont été rarement rapportés.

- **Liste des excipients à effet notoire :** lactose.

LOT:22088 PER:03/2025
PPV:97.60 DH

ZOVAS® 20 mg

Simvastatine

Composition :

Simvastatine (DCI).....20 mg.
Excipients : Noyau : lactose anhydre, amidon de maïs, cellulose microcristalline, acide ascorbique enrobé, ditertiobutylpara hydroxytoluène, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium. Pelliculage : Tabcoat TC-3825 orange, isopropanol, chlorure de méthylène.

Forme et présentation pharmaceutique :

Boîte de 30 comprimés pelliculés.

Indications :

Ce médicament est un hypolipémiant.

- Hypercholestérolémies :

Traitement des hypercholestérolémies primaires ou des dyslipidémies mixtes, en complément du régime, lorsque la réponse, au régime et autres traitements non pharmacologiques (par exemple exercice physique, perte de poids) s'avère insuffisante. Traitement des hypercholestérolémies familiales homozygotes en complément du régime et autres hypolipémiants ou si de tels traitements sont inappropriés.

- Prévention cardiovasculaire :

Réduction de la mortalité et de la morbidité cardiovasculaire chez les patients ayant une pathologie cardiovasculaire avérée d'origine athéroscléreuse ou un diabète, avec un cholestérol normal ou élevé en complément de l'effet de la correction des autres facteurs de risque et des autres traitements cardioprotecteurs.

Contre-indications :

- Hypersensibilité à la Simvastatine ou à l'un des constituants du médicament.

- Affection hépatique évolutive ou une élévation prolongée inexpliquée des transaminases sériques.

- Grossesse et allaitement.

Mises en garde et précaution d'emploi :

Zovas® n'est pas recommandé chez l'enfant.

- Avant de commencer tout traitement par des hypolipémiants, veuillez tout particulièrement suivre les recommandations diététiques (alimentation adaptée) prescrites par votre médecin.

Il est recommandé d'effectuer un bilan hépatique avant le début du traitement puis ensuite si indiqué cliniquement.

- Les patients sous traitement devraient être informés du risque d'atteintes musculaires et doivent signaler immédiatement toute douleur musculaire inexpliquée ou faiblesse musculaire.

- Informez votre médecin si vous consommez d'importantes quantités d'alcool ou si vous avez eu une maladie antérieure du foie.

- La dose de 80 mg/jour est seulement recommandée pour les patients ayant une hypercholestérolémie sévère.

- En raison de la présence de galactose dans les comprimés, Zovas® ne doit pas être utilisé chez les patients atteints de galactosémie congénitale ou de déficit en lactase.

- La consommation de jus de fruits contenant du sucre ou qu'il contient une ou plusieurs substances pouvant modifier le métabolisme de certains médicaments dont le Zovas® comprimés.

- **Conduite de véhicules et utilisation de machines :** Zovas® n'a pas ou peu d'influence sur votre aptitude à conduire ou à utiliser des machines. Toutefois, lors de la conduite de véhicules ou de l'utilisation de machines, il faut tenir compte du fait que des étourdissements ont été rarement rapportés.

- **Liste des excipients à effet notoire :** lactose.

LOT:22088 PER:03/2025
PPV:97.60 DH

ADO®

Metformine

Formes et Présentations :

- Comprimés pelliculés à 1000 mg : boîtes de 30 - 60 et 90 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 850 mg : boîtes de 30 et 60 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 500 mg : boîte de 50 comprimés.

Composition :

| | |
|-------------------------------|------------|
| ADO® 1000 mg | |
| Metformine chlorhydrate | 1000mg |
| (soit en metformine 780mg) | |
| Excipients q.s.p | 1 comprimé |
| ADO® 850 mg | |
| Metformine chlorhydrate | 850mg |
| (soit en metformine 663mg) | |
| Excipients q.s.p | 1 comprimé |
| ADO® 500 mg | |
| Metformine chlorhydrate | 500mg |
| (soit en metformine 390mg) | |
| Excipients q.s.p | 1 comprimé |

Propriétés :

la metformine est un antidiabétique de la famille des biguanides.

Indications :

- Traitement du diabète de type 2, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique ne sont pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique.
- ADO® peut être utilisé seul ou en association avec des antidiabétiques oraux ou avec l'insuline.

Contre-indications :

- Hypersensibilité au chlorhydrate de metformine,
- Diabète acidocétosique, précoma diabétique,
- Insuffisance rénale ou altération de la fonction rénale,
- Affections aiguës susceptibles d'altérer la fonction rénale telles que déshydratation, infection grave, choc, administration intramusculaire des produits de contraste iodés,
- Maladie aiguë ou chronique pouvant entraîner une hypoxie tissulaire et une insuffisance respiratoire.
- Insuffisance hépatique.
- Allaitement.
- Exploration (UV-angiographie) chez les diabétiques, traitement des diabétiques.
- l'examen.

Précautions d'emploi :
La metformine peut provoquer une complication très rare mais grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre

(douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre ADO® et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

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

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

Prévenez votre médecin si vous prenez ADO® en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de ADO® :

- Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devrez arrêter de prendre ADO® un

ins.
tie de l'eau
n d'urine),
liques
és pour
es
vères de la

— autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.

Si vous prenez

médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse et allaitement :

Grossesse :

Lorsqu'une grossesse est envisagée ou pendant la grossesse, il est recommandé de ne pas traiter le diabète par la metformine mais d'utiliser l'insuline pour

ADO®

Metformine

Formes et Présentations :

- Comprimés pelliculés à 1000 mg : boîtes de 30 - 60 et 90 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 850 mg : boîtes de 30 et 60 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 500 mg : boîte de 50 comprimés.

Composition :

| | |
|-------------------------------|------------|
| ADO® 1000 mg | |
| Metformine chlorhydrate | 1000mg |
| (soit en metformine 780mg) | |
| Excipients q.s.p | 1 comprimé |
| ADO® 850 mg | |
| Metformine chlorhydrate | 850mg |
| (soit en metformine 663mg) | |
| Excipients q.s.p | 1 comprimé |
| ADO® 500 mg | |
| Metformine chlorhydrate | 500mg |
| (soit en metformine 390mg) | |
| Excipients q.s.p | 1 comprimé |

Propriétés :

la metformine est un antidiabétique de la famille des biguanides.

Indications :

- Traitement du diabète de type 2, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique ne sont pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique.
- ADO® peut être utilisé seul ou en association avec des antidiabétiques oraux ou avec l'insuline.

Contre-indications :

- Hypersensibilité au chlorhydrate de metformine,
- Diabète acidocétosique, précoma diabétique,
- Insuffisance rénale ou altération de la fonction rénale,
- Affections aiguës susceptibles d'altérer la fonction rénale telles que déshydratation, infection grave, choc, administration intramusculaire des produits de contraste iodés,
- Maladie aiguë ou chronique pouvant entraîner une hypoxie tissulaire et une insuffisance respiratoire.
- Insuffisance hépatique.
- Allaitement.
- Exploration (UV-angiographie) chez les diabétiques, traitement des diabétiques.
- l'examen.

Précautions d'emploi :
La metformine peut provoquer une complication très rare mais grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre

(douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre ADO® et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

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

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

Prévenez votre médecin si vous prenez ADO® en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de ADO® :

- Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devrez arrêter de prendre ADO® un

ins.
tie de l'eau
n d'urine),
liques
és pour
es
vères de la

— autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.

Si vous prenez

médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse et allaitement :

Grossesse :

Lorsqu'une grossesse est envisagée ou pendant la grossesse, il est recommandé de ne pas traiter le diabète par la metformine mais d'utiliser l'insuline pour

ADO®

Metformine

Formes et Présentations :

- Comprimés pelliculés à 1000 mg : boîtes de 30 - 60 et 90 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 850 mg : boîtes de 30 et 60 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 500 mg : boîte de 50 comprimés.

Composition :

| | |
|-------------------------------|------------|
| ADO® 1000 mg | |
| Metformine chlorhydrate | 1000mg |
| (soit en metformine 780mg) | |
| Excipients q.s.p | 1 comprimé |
| ADO® 850 mg | |
| Metformine chlorhydrate | 850mg |
| (soit en metformine 663mg) | |
| Excipients q.s.p | 1 comprimé |
| ADO® 500 mg | |
| Metformine chlorhydrate | 500mg |
| (soit en metformine 390mg) | |
| Excipients q.s.p | 1 comprimé |

Propriétés :

la metformine est un antidiabétique de la famille des biguanides.

Indications :

- Traitement du diabète de type 2, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique ne sont pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique.
- ADO® peut être utilisé seul ou en association avec des antidiabétiques oraux ou avec l'insuline.

Contre-indications :

- Hypersensibilité au chlorhydrate de metformine,
 - Diabète acidocétosique, précoma diabétique,
 - Insuffisance rénale ou altération de la fonction rénale,
 - Affections aiguës susceptibles d'altérer la fonction rénale telles que déshydratation, infection grave, choc, administration intramusculaire des produits de contraste iodés,
 - Maladie aiguë ou chronique pouvant entraîner une hypoxie tissulaire respiratoire
 - Insuffisance cardiaque aiguë,
 - Allaitement
 - Exploration (UV-angiographie) des diabétiques, traitement des diabétiques
- 43,30

Précautions d'emploi :

La metformine peut provoquer une complication très rare mais grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre

(douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre ADO® et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

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

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

Prévenez votre médecin si vous prenez ADO® en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de ADO® :

- Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devrez arrêter de prendre ADO® un

certain temps avant et après l'examen. Les médicaments suivants peuvent augmenter le risque de l'eau d'urine), les médicaments suivants peuvent augmenter le risque de la

autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.

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.

Grossesse et allaitement :

Grossesse :

Lorsqu'une grossesse est envisagée ou pendant la grossesse, il est recommandé de ne pas traiter le diabète par la metformine mais d'utiliser l'insuline pour

CARDINOR® 6,25 & 25 mg comprimés sécables (Carvédilol)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien

CARDINOR® 6,25mg Comprimés sécables, boîtes de 10, 30 et 60

CARDINOR® 25 mg Comprimés sécables, boîtes de 10, 30 et 60

1. Composition du médicament :

| CARDINOR® 6,25 mg | CARDINOR® 25 mg |
|-------------------|-----------------|
| mg/Comprimé | |

Substance active

| Carvédilol | |
|---|--|
| Excipients: Lactose substitué (L-HPC), purifié, stéarate de magnésium | LOT : 231026 EXP : 06/2026 PPV : 43,80DH |

Liste des excipients à

2. Classe pharmacologique

Alpha et bêta bloquant

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique symptomatique, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque

4. Posologie

POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

La posologie est adaptée à chaque patient.

Le traitement est instauré par une dose initiale de 3,125 mg.

Si cette première administration est bien tolérée, la posologie est augmentée progressivement sur au moins 6 semaines à 3,125 mg 2 fois par jour puis 6,25 mg 2 fois par jour puis 12,5 mg 2 fois par jour et enfin 25 mg 2 fois par jour. Chaque palier de dose dure au minimum 2 semaines.

La posologie maximale habituellement recommandée est de 25 mg 2 fois par jour.

DANS TOUTS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À LA PRESCRIPTION MÉDICALE.

Mode d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec une quantité suffisante d'eau.

Fréquence d'administration :

CARDINOR doit être pris au moment des repas, chaque jour à la même heure

Durée du traitement :

SE CONFORMER À LA PRESCRIPTION MÉDICALE.

5. Contre-indications

Ne prenez jamais CARDINOR, comprimé sécable dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la substance active (carvédilol) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (cf. Composition).
- Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave.
- Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons broncho-pneumopathie chronique obstructive) ou un rétrécissement des bronches (bronchospasme).
- Si votre cœur fonctionne très mal (insuffisance cardiaque sévère) malgré l'utilisation d'un traitement et que vous avez des gonflements (oedèmes), une présence anormale de liquide dans le ventre ou des difficultés à respirer. Dans ce cas, votre état peut nécessiter un traitement par voie veineuse.
- Si vous avez une défaillance grave du cœur (choc cardiogénique).
- Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des battements du cœur (bloc auriculo-ventriculaire du second et troisième degré, bloc sino-auriculaire, sauf si vous avez un pacemaker).
- Si votre cœur bat trop lentement.
- Si vous avez des troubles de la circulation sanguine au niveau des doigts (de type phénomène de Raynaud) ou dans les artères des jambes (artérite).
- Si vous avez une tension artérielle très basse (hypotension sévère).
- Si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique).
- En même temps que certains médicaments :
 - la cimétidine (médicament utilisé pour traiter un ulcère de l'estomac ou de l'intestin),

- les antiarythmiques de la classe I (médicament utilisé pour traiter les troubles du rythme cardiaque).

6. Effets indésirables

Description des effets indésirables :

Comme tous les médicaments, CARDINOR, comprimé sécable est susceptible d'entraîner des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Les effets indésirables sont classés ci-dessous par fréquence :

Très fréquent (touche plus d'un patient sur 10) :

- étourdissement, maux de tête,
- insuffisance cardiaque,
- diminution de la tension artérielle,
- fatigue.

Fréquents (touche 1 à 10 patients sur 100) :

- bronchite, pneumonie, infection du nez et de la gorge, infection urinaire,
- diminution du nombre de globules rouges dans le sang,
- prise de poids, augmentation du taux de cholestérol dans le sang,
- taux de glucose dans le sang chez les patients diabétiques,
- dépression, trouble de l'humeur,
- modification de la vision, diminution du liquide lacrymal (yeux secs),
- diminution du rythme cardiaque, gonflement de certaines parties importantes dans le corps (rétention hydrique),
- sensation de vertige en position debout, perturbations de la circulation sanguine, troubles vasculaires périphériques, augmentation des crampes musculaires,
- difficultés respiratoires, asthme,
- nausées, diarrhée, vomissements, ballonnements, douleurs abdominales,
- extrémités douloureuses,
- insuffisance rénale et anomalies de la fonction rénale chez les patients atteints d'insuffisance rénale sous-jacente,
- circulation sanguine et/ou une insuffisance rénale sous-jacente,
- (oedème, douleur,

Peu fréquent (touche 1 à 10 patients sur 1000) :

- trouble du sommeil,
- sensation vertigineuse, perte de conscience brutale, sensation de faiblesse, troubles de la vision, troubles de la conduction cardiaque, angine de poitrine,
- réactions cutanées (tel que rougeur, inflammation de la peau, éruption cutanée type psoriasis ou lichen), chute des cheveux,
- trouble de l'érection.

Rare (touche 1 à 10 patients sur 10 000) :

- diminution du taux de plaquettes dans le sang,
- nez bouché,
- Troubles de la miction.

Très rare (touche moins d'un patient sur 10 000) :

- diminution du taux de globules blancs dans le sang,
- réaction allergique
- augmentation des enzymes hépatiques,
- incontinence urinaire chez les femmes,
- réactions cutanées sévères (par exemple érythème multiforme, syndrome de Lyell).

Déclaration des effets indésirables :

La déclaration des effets indésirables suspectés à l'usage de CARDINOR doit être faite à votre médecin ou à votre pharmacien. Elle permet une surveillance continue du rapport

7. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien pour connaître les précautions d'emploi à prendre en cas :

- D'augmentation des troubles cardiaques, d'oedème (rétention hydrique), de difficultés respiratoires sévères.
- D'adaptation par votre médecin de votre dose de médicament.
- De diabète (ce médicament pouvant masquer les symptômes).
- De maladie rénale,
- D'extrémités froides,
- De ralentissement du rythme cardiaque.
- Des réactions allergiques.
- D'angor de Prinzmetal (variété d'angine de poitrine).
- De phéochromocytome (tumeur d'une glande surrénale).
- De troubles thyroïdiens.
- De psoriasis (maladie de peau).
- D'antécédents de taux anormalement bas de prothrombine (facteur de coagulation sanguine). Si vous devez subir une intervention chirurgicale, informez votre médecin.
- Des réactions cutanées.
- Si vous portez des lentilles de contact, le traitement peut les irriter.
- Si vous avez mal toléré ce médicament auparavant, consultez votre médecin.
- Ce médicament contient du lactose.
- Si votre médecin vous a informé (e) d'une tolérance réduite au lactose, contactez-le avant de prendre ce médicament.
- L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les personnes atteintes de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.

CARDINOR® 6,25 & 25 mg comprimés sécables (Carvédilol)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien

CARDINOR® 6,25mg Comprimés sécables, boîtes de 10, 30 et 60

CARDINOR® 25 mg Comprimés sécables, boîtes de 10, 30 et 60

1. Composition du médicament :

| CARDINOR® 6,25 mg | CARDINOR® 25 mg |
|-------------------|-----------------|
| mg/Comprimé | |

Substance active

| Carvédilol | |
|---|--|
| Excipients: Lactose substitué (L-HPC), purifié, stéarate de magnésium | LOT : 231026 EXP : 06/2026 PPV : 43,80DH |

Liste des excipients à

2. Classe pharmacologique

Alpha et bêta bloquant

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique symptomatique, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque

4. Posologie

• POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

La posologie est adaptée à chaque patient.

Le traitement est instauré par une dose initiale de 3,125 mg.

Si cette première administration est bien tolérée, la posologie est augmentée progressivement sur au moins 6 semaines à 3,125 mg 2 fois par jour puis 6,25 mg 2 fois par jour puis 12,5 mg 2 fois par jour et enfin 25 mg 2 fois par jour. Chaque palier de dose dure au minimum 2 semaines.

La posologie maximale habituellement recommandée est de 25 mg 2 fois par jour.

DANS TOUTS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À LA PRESCRIPTION MÉDICALE.

• Mode d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec une quantité suffisante d'eau.

• Fréquence d'administration :

CARDINOR doit être pris au moment des repas, chaque jour à la même heure

• Durée du traitement :

SE CONFORMER À LA PRESCRIPTION MÉDICALE.

5. Contre-indications

Ne prenez jamais CARDINOR, comprimé sécable dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la substance active (carvédilol) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (cf. Composition).
- Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave.
- Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons (broncho-pneumopathie chronique obstructive) ou un rétrécissement des bronches (bronchospasme).
- Si votre cœur fonctionne très mal (insuffisance cardiaque sévère) malgré l'utilisation d'un traitement et que vous avez des gonflements (oedèmes), une présence anormale de liquide dans le ventre ou des difficultés à respirer. Dans ce cas, votre état peut nécessiter un traitement par voie veineuse.
- Si vous avez une défaillance grave du cœur (choc cardiogénique).
- Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des battements du cœur (bloc auriculo-ventriculaire du second et troisième degré, bloc sino-auriculaire, sauf si vous avez un pacemaker).
- Si votre cœur bat trop lentement.
- Si vous avez des troubles de la circulation sanguine au niveau des doigts (de type phénomène de Raynaud) ou dans les artères des jambes (artérite).
- Si vous avez une tension artérielle très basse (hypotension sévère).
- Si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique).
- En même temps que certains médicaments :
 - la cimétidine (médicament utilisé pour traiter un ulcère de l'estomac ou de l'intestin),

- les antiarythmiques de la classe I (médicament utilisé pour traiter les troubles du rythme cardiaque).

6. Effets indésirables

Description des effets indésirables :

Comme tous les médicaments, CARDINOR, comprimé sécable est susceptible d'entraîner des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Les effets indésirables sont classés ci-dessous par fréquence :

Très fréquent (touche plus d'un patient sur 10) :

- étourdissement, maux de tête,
- insuffisance cardiaque,
- diminution de la tension artérielle,
- fatigue.

Fréquents (touche 1 à 10 patients sur 100) :

- bronchite, pneumonie, infection du nez et de la gorge, infection urinaire,
- diminution du nombre de globules rouges dans le sang,
- prise de poids, augmentation du taux de cholestérol dans le sang,
- taux de glucose dans le sang chez les patients diabétiques,
- dépression, trouble de l'humeur,
- modification de la vision, diminution du liquide lacrymal (yeux secs),
- diminution du rythme cardiaque, gonflement de certaines parties importantes dans le corps (rétention hydrique),
- sensation de vertige en position debout, perturbations de la circulation sanguine, troubles vasculaires périphériques, augmentation des crampes musculaires,
- difficultés respiratoires, asthme,
- nausées, diarrhée, vomissements, ballonnements, douleurs abdominales,
- extrémités douloureuses,
- insuffisance rénale et anomalies de la fonction rénale chez les patients atteints d'insuffisance rénale sous-jacente,
- circulation sanguine et/ou une insuffisance rénale sous-jacente,
- (oedème, douleur,

Peu fréquent (touche 1 à 10 patients sur 1000) :

- trouble du sommeil,
- sensation vertigineuse, perte de conscience brutale, sensation d'étourdissement dans certaines parties du corps,
- trouble de la conduction cardiaque, angine de poitrine,
- réactions cutanées (tel que rougeur, inflammation de la peau, éruption cutanée type psoriasis ou lichen), chute des cheveux,
- trouble de l'érection.

Rare (touche 1 à 10 patients sur 10 000) :

- diminution du taux de plaquettes dans le sang,
- nez bouché
- Troubles de la miction

Très rare (touche moins d'un patient sur 10 000)

- diminution du taux de globules blancs dans le sang,
- réaction allergique
- augmentation des enzymes hépatiques,
- incontinence urinaire chez les femmes
- réactions cutanées sévères (par exemple érythème multiforme, syndrome de Lyell).

Déclaration des effets indésirables :

La déclaration des effets indésirables suspectés à l'usage de CARDINOR doit être faite à votre médecin ou à votre pharmacien. Elle permet une surveillance continue du rapport

7. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien pour connaître les précautions d'emploi à prendre en cas :

- D'augmentation des troubles cardiaques, d'oedème (rétention hydrique), de difficultés respiratoires sévères.
- D'adaptation par votre médecin de votre dose de médicament.
- De diabète (ce médicament pouvant masquer les symptômes).
- De maladie rénale,
- D'extrémités froides,
- De ralentissement du rythme cardiaque.
- Des réactions allergiques.
- D'angor de Prinzmetal (variété d'angine de poitrine).
- De phéochromocytome (tumeur d'une glande surrénale).
- De troubles thyroïdiens.
- De psoriasis (maladie de peau).
- D'antécédents de taux anormalement bas de prothrombine (facteur de coagulation sanguine). Si vous devez subir une intervention chirurgicale, informez votre médecin.
- Des réactions cutanées.
- Si vous portez des lentilles de contact, le traitement peut les irriter.
- Si vous avez mal toléré ce médicament auparavant, consultez votre médecin. Ce médicament contient du lactose.
- Si votre médecin vous a informé (e) d'une tolérance réduite au sucre (diabète), contactez-le avant de prendre ce médicament.
- L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les personnes atteintes de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.

ZYLORIC® 100 mg, 200 mg et 300 mg, comprimés

ALLOPURINOL

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien 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 l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC comprimés, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Les comprimés de ZYLORIC contiennent un principe actif appelé l'allopurinol. Il agit en ralentissant la vitesse de certaines réactions chimiques dans votre organisme afin de diminuer le taux d'acide urique dans le sang et les urines. ZYLORIC, comprimé est utilisé pour réduire ou prévenir la formation de dépôts d'urate/d'acide urique lorsque votre organisme produit en trop grande quantité une substance appelée l'acide urique. Ces dépôts sont responsables de la goutte ou de certains types de calculs rénaux ou de certains autres types de problèmes rénaux.

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

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

Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :

- En cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du produit mentionnés dans la rubrique 6.
- Chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre ZYLORIC mg, comprimé si vous :

- Avez des problèmes au niveau de votre foie ou de vos reins.
- Souffrez de problèmes cardiaques ou d'une hypertension artérielle et si vous prenez des diurétiques et/ou un médicament appelé un IEC (inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine).
- Souffrez actuellement d'une crise de goutte.
- Êtes d'origine chinoise, ethnique Han, africaine ou indienne.
- Avez des problèmes de thyroïde.

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimé :

- Des éruptions cutanées ont été signalées chez des patients prenant de l'allopurinol. Fréquemment, l'éruption cutanée peut entraîner des ulcères au niveau de la bouche, de la gorge, du nez, des organes génitaux et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées graves sont souvent précédées par des symptômes pseudo-grippaux, fièvre, maux de tête, courbatures (symptômes ressemblant à la grippe). L'éruption peut évoluer vers une apparition de vésicules sur tout le corps et une desquamation de la peau. En cas d'éruption cutanée ou de symptômes cutanés, arrêtez de prendre

l'allopurinol et contactez immédiatement votre médecin.

- Si vous souffrez de calculs rénaux, leur taille peut diminuer et ils pourront passer dans les voies urinaires.

Autres médicaments et ZYLORIC, comprimé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre l'un des médicaments suivants :

- Aspirine
- Théophylline, utilisée pour des problèmes respiratoires
- Médicaments utilisés pour des convulsions (épilepsie), phénytoïne
- Vidarabine (anti-viral), utilisée pour traiter l'herpès ou la varicelle
- Didanosine, utilisée pour traiter une infection par le VIH
- Antibiotiques (ampicilline ou amoxicilline)
- Médicaments utilisés pour traiter les cancers
- Médicaments utilisés pour réduire la réponse immunitaire (immunosuppresseurs, par exemple azathioprine ou mercaptopurine)
- Médicaments utilisés pour traiter le diabète
- Médicaments pour les problèmes cardiaques ou l'hypertension artérielle, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine) ou de diurétiques (pour éliminer l'eau)
- Médicaments utilisés pour fluidifier le sang (anticoagulants), comme la warfarine
- Tout autre médicament utilisé pour traiter la goutte.

Veillez avertir votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris tout autre médicament, notamment des médicaments obtenus sans ordonnance, y compris des médicaments à base de plantes.

Grossesse et allaitement

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

L'utilisation de ce médicament est déconseillée, sauf avis contraire de votre médecin, pendant la grossesse.

En raison du passage de ce médicament dans le lait maternel, il est donc déconseillé de ne pas prendre ZYLORIC, comprimé au cours de l'allaitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut entraîner des étourdissements, des vertiges, ou des problèmes de coordination. Si c'est le cas, ne conduisez pas ou n'utilisez pas d'outils ou de machines.

Liste des excipients à effet notoire: Lactose.

Si votre médecin vous a dit que vous aviez une intolérance à certains sucres, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

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

3. COMMENT PRENDRE ZYLORIC, comprimé ?

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

Prenez votre médicament dans un grand verre d'eau après le repas.

Prenez votre médicament à l'heure indiquée par votre médecin.

Les posologies recommandées sont comprises entre 100 et 900 mg par jour.

Vous commencerez généralement avec une faible dose, qui sera augmentée, si nécessaire.

Si vous êtes âgé(e) ou si votre fonction hépatique ou rénale est réduite, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus faible ou vous demander d'espacer les prises du médicament. Si vous êtes traité(e) par dialyse deux ou trois fois par semaine, votre médecin pourra vous prescrire une dose de 300 ou 400 mg par jour.

La prise de ZYLORIC, comprimé devra être prise immédiatement après votre dialyse.

Utilisation chez les enfants (âgés de moins de 15 ans)

Les posologies habituelles sont comprises entre 100 à 400 mg par jour.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler tels quels avec un grand verre d'eau, après le repas.

ZYLORIC® 100 mg, 200 mg et 300 mg, comprimés

ALLOPURINOL

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien 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 l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC comprimés, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Les comprimés de ZYLORIC contiennent un principe actif appelé l'allopurinol. Il agit en ralentissant la vitesse de certaines réactions chimiques dans votre organisme afin de diminuer le taux d'acide urique dans le sang et les urines. ZYLORIC, comprimé est utilisé pour réduire ou prévenir la formation de dépôts d'urate/d'acide urique lorsque votre organisme produit en trop grande quantité une substance appelée l'acide urique. Ces dépôts sont responsables de la goutte ou de certains types de calculs rénaux ou de certains autres types de problèmes rénaux.

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

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

Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :

- En cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du produit mentionnés dans la rubrique 6.
- Chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre ZYLORIC mg, comprimé si vous :

- Avez des problèmes au niveau de votre foie ou de vos reins.
- Souffrez de problèmes cardiaques ou d'une hypertension artérielle et si vous prenez des diurétiques et/ou un médicament appelé un IEC (inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine).
- Souffrez actuellement d'une crise de goutte.
- Êtes d'origine chinoise, ethnique Han, africaine ou indienne.
- Avez des problèmes de thyroïde.

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimé :

- Des éruptions cutanées ont été signalées chez des patients prenant de l'allopurinol. Fréquemment, l'éruption cutanée peut entraîner des ulcères au niveau de la bouche, de la gorge, du nez, des organes génitaux et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées graves sont souvent précédées par des symptômes pseudo-grippaux, fièvre, maux de tête, courbatures (symptômes ressemblant à la grippe). L'éruption peut évoluer vers une apparition de vésicules sur tout le corps et une desquamation de la peau. En cas d'éruption cutanée ou de symptômes cutanés, arrêtez de prendre

l'allopurinol et contactez immédiatement votre médecin.

- Si vous souffrez de calculs rénaux, leur taille peut diminuer et ils pourront passer dans les voies urinaires.

Autres médicaments et ZYLORIC, comprimé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre l'un des médicaments suivants :

- Aspirine
- Théophylline, utilisée pour des problèmes respiratoires
- Médicaments utilisés pour des convulsions (épilepsie), phénytoïne
- Vidarabine (anti-viral), utilisée pour traiter l'herpès ou la varicelle
- Didanosine, utilisée pour traiter une infection par le VIH
- Antibiotiques (ampicilline ou amoxicilline)
- Médicaments utilisés pour traiter les cancers
- Médicaments utilisés pour réduire la réponse immunitaire (immunosuppresseurs, par exemple azathioprine ou mercaptopurine)
- Médicaments utilisés pour traiter le diabète
- Médicaments pour les problèmes cardiaques ou l'hypertension artérielle, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine) ou de diurétiques (pour éliminer l'eau)
- Médicaments utilisés pour fluidifier le sang (anticoagulants), comme l'warfarine
- Tout autre médicament utilisé pour traiter la goutte.

Veillez avertir votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris tout autre médicament, notamment des médicaments obtenus sans ordonnance, y compris des médicaments à base de plantes.

Grossesse et allaitement

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

L'utilisation de ce médicament est déconseillée, sauf avis contraire de votre médecin, pendant la grossesse.

En raison du passage de ce médicament dans le lait maternel, il est donc déconseillé de ne pas prendre ZYLORIC, comprimé au cours de l'allaitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut entraîner des étourdissements, des vertiges, ou des problèmes de coordination. Si c'est le cas, ne conduisez pas ou n'utilisez pas d'outils ou de machines.

Liste des excipients à effet notoire: Lactose.

Si votre médecin vous a dit que vous aviez une intolérance à certains sucres, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

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

3. COMMENT PRENDRE ZYLORIC, comprimé ?

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

Prenez **LOT 231793** dans un grand verre d'eau après le repas. **EXP 05 2027** **PPV 31.30**

Les posologies recommandées sont comprises entre 100 et 900 mg par jour.

Vous commencerez généralement avec une faible dose, qui sera augmentée, le cas échéant.

Si vous êtes âgé(e) ou si votre fonction hépatique ou rénale est réduite, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus faible ou vous demander d'espacer les prises du médicament. Si vous êtes traité(e) par dialyse deux ou trois fois par semaine, votre médecin pourra vous prescrire une dose de 300 ou 400 mg qui devra être prise immédiatement après votre dialyse.

Utilisation chez les enfants (âgés de moins de 15 ans)

Les posologies habituelles sont comprises entre 100 à 400 mg par jour.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler tels quels avec un grand verre d'eau, après les repas.

ZYLORIC® 100 mg, 200 mg et 300 mg, comprimés

ALLOPURINOL

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien 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 l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC comprimés, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Les comprimés de ZYLORIC contiennent un principe actif appelé l'allopurinol. Il agit en ralentissant la vitesse de certaines réactions chimiques dans votre organisme afin de diminuer le taux d'acide urique dans le sang et les urines. ZYLORIC, comprimé est utilisé pour réduire ou prévenir la formation de dépôts d'urate/d'acide urique lorsque votre organisme produit en trop grande quantité une substance appelée l'acide urique. Ces dépôts sont responsables de la goutte ou de certains types de calculs rénaux ou de certains autres types de problèmes rénaux.

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

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

Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :

- En cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du produit mentionnés dans la rubrique 6.
- Chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre ZYLORIC mg, comprimé si vous :

- Avez des problèmes au niveau de votre foie ou de vos reins.
- Souffrez de problèmes cardiaques ou d'une hypertension artérielle et si vous prenez des diurétiques et/ou un médicament appelé un IEC (inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine).
- Souffrez actuellement d'une crise de goutte.
- Êtes d'origine chinoise, ethnique Han, africaine ou indienne.
- Avez des problèmes de thyroïde.

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimé :

- Des éruptions cutanées ont été signalées chez des patients prenant de l'allopurinol. Fréquemment, l'éruption cutanée peut entraîner des ulcères au niveau de la bouche, de la gorge, du nez, des organes génitaux et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées graves sont souvent précédées par des symptômes pseudo-grippaux, fièvre, maux de tête, courbatures (symptômes ressemblant à la grippe). L'éruption peut évoluer vers une apparition de vésicules sur tout le corps et une desquamation de la peau. En cas d'éruption cutanée ou de symptômes cutanés, arrêtez de prendre

l'allopurinol et contactez immédiatement votre médecin.

- Si vous souffrez de calculs rénaux, leur taille peut diminuer et ils pourront passer dans les voies urinaires.

Autres médicaments et ZYLORIC, comprimé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre l'un des médicaments suivants :

- Aspirine
- Théophylline, utilisée pour des problèmes respiratoires
- Médicaments utilisés pour des convulsions (épilepsie), phénytoïne
- Vidarabine (anti-viral), utilisée pour traiter l'herpès ou la varicelle
- Didanosine, utilisée pour traiter une infection par le VIH
- Antibiotiques (ampicilline ou amoxicilline)
- Médicaments utilisés pour traiter les cancers
- Médicaments utilisés pour réduire la réponse immunitaire (immunosuppresseurs, par exemple azathioprine ou mercaptopurine)
- Médicaments utilisés pour traiter le diabète
- Médicaments pour les problèmes cardiaques ou l'hypertension artérielle, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine) ou de diurétiques (pour éliminer l'eau)
- Médicaments utilisés pour fluidifier le sang (anticoagulants), comme l'warfarine
- Tout autre médicament utilisé pour traiter la goutte.

Veillez avertir votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris tout autre médicament, notamment des médicaments obtenus sans ordonnance, y compris des médicaments à base de plantes.

Grossesse et allaitement

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

L'utilisation de ce médicament est déconseillée, sauf avis contraire de votre médecin, pendant la grossesse.

En raison du passage de ce médicament dans le lait maternel, il est donc déconseillé de ne pas prendre ZYLORIC, comprimé au cours de l'allaitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut entraîner des étourdissements, des vertiges, ou des problèmes de coordination. Si c'est le cas, ne conduisez pas ou n'utilisez pas d'outils ou de machines.

Liste des excipients à effet notoire: Lactose.

Si votre médecin vous a dit que vous aviez une intolérance à certains sucres, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

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

3. COMMENT PRENDRE ZYLORIC, comprimé ?

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

Prenez votre médicament dans un grand verre d'eau après le repas principal. Les posologies recommandées sont comprises entre 100 et 900 mg par jour. Vous commencerez généralement avec une faible dose, qui sera augmentée, si nécessaire, en fonction de votre réponse.

Si vous êtes âgé(e) ou si votre fonction hépatique ou rénale est réduite, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus faible ou vous demander d'espacer les prises du médicament. Si vous êtes traité(e) par dialyse deux ou trois fois par semaine, votre médecin pourra vous prescrire une dose de 300 ou 400 mg qui devra être prise immédiatement après votre dialyse.

Utilisation chez les enfants (âgés de moins de 15 ans)

Les posologies habituelles sont comprises entre 100 à 400 mg par jour.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler tels quels avec un grand verre d'eau, après le repas.

COVERAM® 5mg / 5mg Comprimés

Périndopril arginine / Amlodipine

COVERAM® 5mg / 10mg Comprimés

Périndopril arginine / Amlodipine

COVERAM® 10mg / 5mg Comprimés

Périndopril arginine / Amlodipine

COVERAM® 10mg / 10mg Comprimés

Périndopril arginine / Amlodipine

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

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

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) et inhibiteurs calciques - code ATC : C09BD04

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

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

COVERAM, comprimé est une association de deux principes actifs, périndopril et amlodipine.

Périndopril est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Amlodipine est un antagoniste calcique (qui appartient à la classe des dihydropyridines). Ceux-ci agissent en dilatatant et en décontractant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COVERAM, COMPRIMÉ ?

Ne prenez jamais COVERAM, comprimé :

- si vous êtes allergique au périndopril ou à tout autre inhibiteur de l'enzyme de conversion ou à l'amlodipine ou aux autres inhibiteurs calciques, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,

• si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre COVERAM, comprimé, en début de grossesse, voir rubriques Grossesse et Allaitement).

- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, un gonflement de la face ou de la langue, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille a déjà eu ces symptômes (quelques fois en soient les circonstances (état appelé angioedème),

- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament contenant de l'islasquin pour diminuer votre pression artérielle,
- si vous avez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable de fournir assez de sang à l'organisme),

- si vous avez une pression artérielle très basse (hypotension),

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

- si vous êtes dialysé(e) ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, COVERAM peut ne pas être adapté.

- si vous avez des problèmes rénaux avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale).

- si vous avez pris ou prenez actuellement sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque, car le risque d'angio-œdème (gonflement rapide sous la peau dans une région telle que la gorge) est accru (voir «Avertissements et précautions» et «Autres médicaments et COVERAM»).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre COVERAM, comprimé, si vous êtes dans les cas suivants :

- cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère menant le sang au rein),
- insuffisance cardiaque,
- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- tout autre problème cardiaque,
- problèmes hépatiques,
- problèmes rénaux ou si vous êtes dialysé,
- Si vous avez des taux anormalement élevés d'une hormone appelée aldostérone le sang (aldostéronisme primaire),
- maladie du collagène vasculaire (maladie du tissu conjonctif) comme un érythème noueux disséminé ou une sclérodémie,
- diabète,
- si vous suivez un régime pauvre en sel ou si vous utilisez un substitut de sel contre le potassium (un bon équilibre du potassium dans le sang est indispensable),
- si vous êtes une personne âgée et que votre dose a besoin d'être augmentée,
- si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
 - un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARA-II) (aussi connu sous le nom

Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou êtes susceptible de devenir) enceinte.

Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre COVERAM, comprimé avant d'être enceinte ou dès que vous apprendrez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de COVERAM, comprimé. COVERAM, comprimé est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant.

Allaitement

Il a été démontré que l'amlodipine est excrétée dans le lait maternel en petites quantités. Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point de commencer à allaiter.

COVERAM, comprimé est déconseillé aux femmes qui allaitent et votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

COVERAM, comprimé peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Si vous avez le traitement, vous ne vous sentez pas bien, si vous avez la tête qui tourne, si vous vous sentez faible ou fatigué, ou si vous présentez des maux de tête, vous ne devez pas conduire de véhicules ni utiliser de machines et contactez votre médecin immédiatement.

COVERAM, comprimé contient du lactose monohydraté

Si votre médecin vous a informé que vous présentez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE COVERAM, COMPRIMÉ ?

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.

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

COVERAM, comprimé sera généralement prescrit chez les patients prenant déjà séparément des comprimés de périndopril et d'amlodipine.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

COVERAM, comprimé n'est pas recommandé chez les enfants et les adolescents.

Si vous avez pris plus de COVERAM, comprimé que vous n'auriez dû

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez immédiatement le service d'urgence de l'hôpital le plus proche ou votre médecin.

L'événement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension associée à des vertiges ou à des étourdissements. Si cela se produit, elle peut être combattue en allongeant le patient, jambes relevées.

Si vous oubliez de prendre COVERAM, comprimé

Il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace. Cependant, si vous avez oublié de prendre COVERAM, comprimé, reprenez simplement votre traitement le jour suivant comme d'habitude.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre COVERAM, comprimé

Le traitement avec COVERAM, comprimé est généralement un traitement de longue durée, vous devez demander conseil à votre médecin avant de l'interrompre.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

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

- respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficulté respiratoire,
- 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, érythème, éruption cutanée sévère, apparition de vésicules, apparition des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson) ou autres réactions allergiques,

• douleur abdominale et dorsale sévère

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

• Effets indésirables très fréquents (peut survenir chez plus de 1 utilisateur sur 10) :

- œdème (rétention d'eau),

COVERAM® 5mg / 5mg Comprimés

Périndopril arginine / Amlodipine

COVERAM® 5mg / 10mg Comprimés

Périndopril arginine / Amlodipine

COVERAM® 10mg / 5mg Comprimés

Périndopril arginine / Amlodipine

COVERAM® 10mg / 10mg Comprimés

Périndopril arginine / Amlodipine

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

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

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) et inhibiteurs calciques - code ATC : C09BD04

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

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

COVERAM, comprimé est une association de deux principes actifs, périndopril et amlodipine.

Périndopril est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Amlodipine est un antagoniste calcique (qui appartient à la classe des dihydropyridines). Ceux-ci agissent en dilatatant et en décontractant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COVERAM, COMPRIMÉ ?

Ne prenez jamais COVERAM, comprimé :

- si vous êtes allergique au périndopril ou à tout autre inhibiteur de l'enzyme de conversion ou à l'amlodipine ou aux autres inhibiteurs calciques, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,

• si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre COVERAM, comprimé, en début de grossesse, voir rubriques Grossesse et Allaitement).

- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, un gonflement de la face ou de la langue, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille a déjà eu ces symptômes (quelques fois en soient les circonstances (état appelé angioedème),

- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament contenant de l'islasquin pour diminuer votre pression artérielle,
- si vous avez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable de fournir assez de sang à l'organisme),

- si vous avez une pression artérielle très basse (hypotension),

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

- si vous êtes dialysé(e) ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, COVERAM peut ne pas être adapté.

- si vous avez des problèmes rénaux avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale).

- si vous avez pris ou prenez actuellement sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque, car le risque d'angio-oedème (gonflement rapide sous la peau dans une région telle que la gorge) est accru (voir «Avertissements et précautions» et «Autres médicaments et COVERAM»).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre COVERAM, comprimé, si vous êtes dans les cas suivants :

- cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère menant le sang au rein),

- insuffisance cardiaque,

- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),

- tout autre problème cardiaque,

- problèmes hépatiques,

- problèmes rénaux ou si vous êtes dialysé,

- Si vous avez des taux anormalement élevés d'une hormone appelée aldostérone le sang (aldostéronisme primaire),

- maladie du collagène vasculaire (maladie du tissu conjonctif) comme un érythème noueux disséminé ou une sclérodémie,

- diabète,

- si vous suivez un régime pauvre en sel ou si vous utilisez un substitut de sel contre le potassium (un bon équilibre du potassium dans le sang est indispensable),

- si vous êtes une personne âgée et que votre dose a besoin d'être augmentée,

- si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
- un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARA-II) (aussi connu sous le nom

Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou êtes susceptible de devenir) enceinte.

Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre COVERAM, comprimé avant d'être enceinte ou dès que vous apprenez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de COVERAM, comprimé. COVERAM, comprimé est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant.

Allaitement

Il a été démontré que l'amlodipine est excrétée dans le lait maternel en petites quantités. Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point de commencer à allaiter.

COVERAM, comprimé est déconseillé aux femmes qui allaitent et votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

COVERAM, comprimé peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Si vous avez le traitement, vous ne vous sentez pas bien, si vous avez la tête qui tourne, si vous vous sentez faible ou fatigué, ou si vous présentez des maux de tête, vous ne devez pas conduire de véhicules ni utiliser de machines et contactez votre médecin immédiatement.

COVERAM, comprimé contient du lactose monohydraté

Si votre médecin vous a informé que vous présentez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE COVERAM, COMPRIMÉ ?

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.

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

COVERAM, comprimé sera généralement prescrit chez les patients prenant déjà séparément des comprimés de périndopril et d'amlodipine.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

COVERAM, comprimé n'est pas recommandé chez les enfants et les adolescents.

Si vous avez pris plus de COVERAM, comprimé que vous n'auriez dû

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez immédiatement le service d'urgence de l'hôpital le plus proche ou votre médecin.

L'événement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension associée à des vertiges ou à des étourdissements. Si cela se produit, elle peut être combattue en allongeant le patient, jambes relevées.

Si vous oubliez de prendre COVERAM, comprimé

Il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace. Cependant, si vous avez oublié de prendre COVERAM, comprimé, reprenez simplement votre traitement le jour suivant comme d'habitude.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre COVERAM, comprimé

Le traitement avec COVERAM, comprimé est généralement un traitement de longue durée, vous devez demander conseil à votre médecin avant de l'interrompre.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

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

- respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficulté respiratoire,

- 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 et l'apparition de vésicules,

- réactions sévères, apparition de vésicules, sensation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson) ou autres réactions allergiques,

- douleurs abdominales ou dorsales sévères

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

- Effets indésirables très fréquents (peut survenir chez plus de 1 utilisateur sur 10) : oedème (rétention d'eau),

- érythème noueux (peut apparaître jusqu'à 3 semaines après le début du traitement).

COVERAM® 5mg / 5mg Comprimés

Périndopril arginine / Amlodipine

COVERAM® 5mg / 10mg Comprimés

Périndopril arginine / Amlodipine

COVERAM® 10mg / 5mg Comprimés

Périndopril arginine / Amlodipine

COVERAM® 10mg / 10mg Comprimés

Périndopril arginine / Amlodipine

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

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

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) et inhibiteurs calciques - code ATC : C09BD04

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

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

COVERAM, comprimé est une association de deux principes actifs, périndopril et amlodipine.

Périndopril est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Amlodipine est un antagoniste calcique (qui appartient à la classe des dihydropyridines). Ceux-ci agissent en dilatatant et en décontractant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COVERAM, COMPRIMÉ ?

Ne prenez jamais COVERAM, comprimé :

- si vous êtes allergique au périndopril ou à tout autre inhibiteur de l'enzyme de conversion ou à l'amlodipine ou aux autres inhibiteurs calciques, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,

• si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre COVERAM, comprimé, en début de grossesse, voir rubriques Grossesse et Allaitement).

- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, un gonflement de la face ou de la langue, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille a déjà eu ces symptômes (quelques fois en soient les circonstances (état appelé angioedème),

- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament contenant de l'islasquin pour diminuer votre pression artérielle,
- si vous avez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable de fournir assez de sang à l'organisme),

- si vous avez une pression artérielle très basse (hypotension),

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

- si vous êtes dialysé(e) ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, COVERAM peut ne pas être adapté.

- si vous avez des problèmes rénaux avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale).

- si vous avez pris ou prenez actuellement sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque, car le risque d'angio-œdème (gonflement rapide sous la peau dans une région telle que la gorge) est accru (voir «Avertissements et précautions» et «Autres médicaments et COVERAM»).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre COVERAM, comprimé, si vous êtes dans les cas suivants :

- cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère menant le sang au rein),
- insuffisance cardiaque,
- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- tout autre problème cardiaque,
- problèmes hépatiques,
- problèmes rénaux ou si vous êtes dialysé,
- Si vous avez des taux anormalement élevés d'une hormone appelée aldostérone le sang (aldostéronisme primaire),
- maladie du collagène vasculaire (maladie du tissu conjonctif) comme un érythème fœxé ou une sclérodémie,
- diabète,
- si vous suivez un régime pauvre en sel ou si vous utilisez un substitut de sel contre le potassium (un bon équilibre du potassium dans le sang est indispensable),
- si vous êtes une personne âgée et que votre dose a besoin d'être augmentée,
- si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
 - un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARA-II) (aussi connu sous le nom

Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou êtes susceptible de devenir) enceinte.

Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre COVERAM, comprimé avant d'être enceinte ou dès que vous apprendrez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de COVERAM, comprimé. COVERAM, comprimé est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant.

Allaitement

Il a été démontré que l'amlodipine est excrétée dans le lait maternel en petites quantités. Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point de commencer à allaiter.

COVERAM, comprimé est déconseillé aux femmes qui allaitent et votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

COVERAM, comprimé peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Si vous avez le traitement, vous ne vous sentez pas bien, si vous avez la tête qui tourne, si vous vous sentez faible ou fatigué, ou si vous présentez des maux de tête, vous ne devez pas conduire de véhicules ni utiliser de machines et contactez votre médecin immédiatement.

COVERAM, comprimé contient du lactose monohydraté

Si votre médecin vous a informé que vous présentez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE COVERAM, COMPRIMÉ ?

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.

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

COVERAM, comprimé sera généralement prescrit chez les patients prenant déjà séparément des comprimés de périndopril et d'amlodipine.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

COVERAM, comprimé n'est pas recommandé chez les enfants et les adolescents.

Si vous avez pris plus de COVERAM, comprimé que vous n'auriez dû

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez immédiatement le service d'urgence de l'hôpital le plus proche ou votre médecin.

L'événement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension associée à des vertiges ou à des étourdissements. Si cela se produit, elle peut être combattue en allongeant le patient, jambes relevées.

Si vous oubliez de prendre COVERAM, comprimé

Il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace. Cependant, si vous avez oublié de prendre COVERAM, comprimé, reprenez simplement votre traitement le jour suivant comme d'habitude.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre COVERAM, comprimé

Le traitement avec COVERAM, comprimé est généralement un traitement de longue durée, vous devez demander conseil à votre médecin avant de l'interrompre.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

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

- respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficulté respiratoire,
- 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 ou l'apparition de vésicules, notamment des muqueuses (syndrome de ou autres réactions allergiques,

• douleur abdominale et dorsale sévère

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

• Effets indésirables très fréquents (peut survenir chez plus de 1 utilisateur sur 10) :
œdème (rétention d'eau),

Lasilix[®] 40 mg **Lasilix[®] 20 mg/2 ml**

Furosémide

SANOFI 

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable, ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans :

- des œdèmes d'origine cardiaque
- des œdèmes d'origine hépatique
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

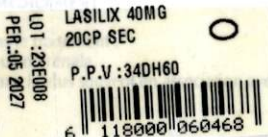
Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*réten-tion de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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



est un diurétique épargneur de

Lasilix[®] 40 mg **Lasilix[®] 20 mg/2 ml**

Furosémide

SANOFI 

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable, ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans :

- des œdèmes d'origine cardiaque
- des œdèmes d'origine hépatique
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*réten-tion de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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



est un diurétique épargneur de

Lasilix[®] 40 mg **Lasilix[®] 20 mg/2 ml**

Furosémide

SANOFI 

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable, ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans :

- des œdèmes d'origine cardiaque
- des œdèmes d'origine hépatique
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*réten-tion de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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



est un diurétique épargneur de

Lasilix[®] 40 mg **Lasilix[®] 20 mg/2 ml**

Furosémide

SANOFI 

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable, ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans :

- des œdèmes d'origine cardiaque
- des œdèmes d'origine hépatique
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

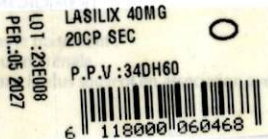
Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*réten-tion de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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



est un diurétique épargneur de

Lasilix[®] 40 mg **Lasilix[®] 20 mg/2 ml**

Furosémide

SANOFI 

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable, ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans :

- des œdèmes d'origine cardiaque
- des œdèmes d'origine hépatique
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*réten-tion de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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



est un diurétique épargneur de

ASPEGIC NOURRISSONS 100mg

Acétésylate de DL-Lysine

poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Vous devez toujours utiliser ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin, ou votre pharmacien.
- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
 - Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
 - Si vous ressentez l'un des effets indésirables, 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.
 - Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si votre enfant se sent moins bien après 3 jours.
- Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

1. QU'EST-CE QUE ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : AUTRES ANALGESIQUES ET ANTIPYRETIQUES.
Code ATC : N02BA01.

Ce médicament contient de l'aspirine. L'aspirine appartient à la famille des médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens.

L'aspirine peut être utilisée pour calmer la douleur (antalgique), faire baisser la fièvre (antipyrétique) et/ou diminuer l'inflammation.

ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose contient 100 mg d'aspirine. Il est utilisé :

- en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires ou courbatures,
 - dans le traitement de certaines affections rhumatismales.
- Ce dosage est réservé aux nourrissons et aux enfants pesant entre 6 et 22 kg (soit de 3 mois à 7 ans).

Pour les enfants ayant un poids différent, il existe d'autres présentations d'aspirine. Le dosage est plus adapté. N'hésitez pas à demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

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

Ne prenez jamais ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :

- Si votre enfant est allergique aux substances actives ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si votre enfant est allergique 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) pour des doses supérieures à 100mg par jour.
- Si votre enfant a 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.
- Si votre enfant souffre actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum.
- Si votre enfant a déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les

anti-inflammatoires non stéroïdiens).

- Si votre enfant a des saignements ou si votre médecin a identifié chez lui des risques de saignements.
 - Si votre enfant a une maladie grave du foie, des reins ou du cœur.
 - Si votre enfant prend un autre médicament, assurez-vous que l'association avec ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose n'est pas contre-indiquée (voir le paragraphe "Autres médicaments et ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose").
 - Si votre enfant est atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.
- EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Avertissements et précautions

Avant d'utiliser ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est disponible sans ordonnance. Toutefois, vous devez consulter votre médecin avant de donner ce médicament à votre enfant en cas de :

- maladies rhumatismales,
- maladie héréditaire des globules rouges, également appelée déficit en G6PD (car des doses élevées d'aspirine peuvent provoquer une destruction des globules rouges),
- antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),
- antécédents de saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles),
- maladie des reins ou du foie,
- règles abondantes,
- si votre enfant suit déjà un autre traitement anti-inflammatoire ou anticoagulant (référer-vous au paragraphe "Autres médicaments et ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose" pour avoir plus de détails),
- maladie virale, en particulier varicelle ou syndrome grippal : des cas de syndrome de Reye (maladie rare, très grave, qui peut entraîner des troubles neurologiques et des saignements) ont été observés chez des enfants présentant une maladie virale et

avant d'aborder consulter votre médecin avant de lui donner ce médicament, quel que soit le dosage.

22 kg. Pour les enfants pesant moins de 22 kg, le dosage d'aspirine doit être adapté. Le dosage est plus adapté. N'hésitez pas à demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ne donnez jamais ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose à votre enfant sans la prescription de votre médecin si votre enfant a :

un syndrome de Reye (maladie rare, très grave, qui peut entraîner des troubles neurologiques et des saignements) car un Syndrome de Reye est possible (voir le paragraphe "Avant d'utiliser ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose").

- des saignements ou des douleurs dans le ventre, 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 ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose").
- une crise d'asthme. Cela peut être le signe d'une allergie à l'aspirine ou à un autre anti-inflammatoire non stéroïdien.

En cas d'administration prolongée de fortes doses d'antalgiques, vous ne devez pas augmenter les doses d'ASPEGIC NOURRISSONS en cas de maux de tête.

L'utilisation régulière de médicaments soulageant la douleur peut conduire à des complications rénales.

Si votre enfant doit subir une opération



ASPEGIC NOURRISSONS 100mg

Acétésylate de DL-Lysine

poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Vous devez toujours utiliser ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin, ou votre pharmacien.
- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
 - Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
 - Si vous ressentez l'un des effets indésirables, 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.
 - Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si votre enfant se sent moins bien après 3 jours.
- Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

1. QU'EST-CE QUE ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : AUTRES ANALGESIQUES ET ANTIPYRETIQUES.
Code ATC : N02BA01.

Ce médicament contient de l'aspirine. L'aspirine appartient à la famille des médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens.

L'aspirine peut être utilisée pour calmer la douleur (antalgique), faire baisser la fièvre (antipyrétique) et/ou diminuer l'inflammation.

ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose contient 100 mg d'aspirine. Il est utilisé :

- en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires ou courbatures,
 - dans le traitement de certaines affections rhumatismales.
- Ce dosage est réservé aux nourrissons et aux enfants pesant entre 6 et 22 kg (soit de 3 mois à 7 ans).

Pour les enfants ayant un poids différent, il existe d'autres présentations d'aspirine. Le dosage est plus adapté. N'hésitez pas à demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

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

Ne prenez jamais ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :

- Si votre enfant est allergique aux substances actives ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si votre enfant est allergique 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) pour des doses supérieures à 100mg par jour.
- Si votre enfant a 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.
- Si votre enfant souffre actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum.
- Si votre enfant a déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les

anti-inflammatoires non stéroïdiens).

- Si votre enfant a des saignements ou si votre médecin a identifié chez lui des risques de saignements.
 - Si votre enfant a une maladie grave du foie, des reins ou du cœur.
 - Si votre enfant prend un autre médicament, assurez-vous que l'association avec ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose n'est pas contre-indiquée (voir le paragraphe "Autres médicaments et ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose").
 - Si votre enfant est atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.
- EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Avertissements et précautions

Avant d'utiliser ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est disponible sans ordonnance. Toutefois, vous devez consulter votre médecin avant de donner ce médicament à votre enfant en cas de :

- maladies rhumatismales,
- maladie héréditaire des globules rouges, également appelée déficit en G6PD (car des doses élevées d'aspirine peuvent provoquer une destruction des globules rouges),
- antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),
- antécédents de saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles),
- maladie des reins ou du foie,
- règles abondantes,
- si votre enfant suit déjà un autre traitement anti-inflammatoire ou anticoagulant (référer-vous au paragraphe "Autres médicaments et ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose" pour avoir plus de détails),
- maladie virale, en particulier varicelle ou syndrome grippal : des cas de syndrome de Reye (maladie rare, très grave, entraînant troubles neurologiques et des saignements) ont été observés chez des enfants présentant une maladie virale et

avant d'aborder consulter votre médecin avant de quel que soit le dosage.

22 kg. Pour les enfants pesant moins de 22 kg, le dosage est plus adapté. N'hésitez pas à demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ne donnez jamais ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose à votre enfant si votre enfant a :

un syndrome de Reye (maladie rare, très grave, entraînant troubles neurologiques et des saignements) car un Syndrome de Reye est possible (voir le paragraphe "Avant d'utiliser ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose").

- des saignements ou des douleurs dans le ventre, 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 ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose").
- une crise d'asthme. Cela peut être le signe d'une allergie à l'aspirine ou à un anti-inflammatoire non stéroïdien.

En cas d'administration prolongée de fortes doses d'antalgiques, vous ne devez pas augmenter les doses d'ASPEGIC NOURRISSONS en cas de maux de tête.

L'utilisation régulière de médicaments soulageant la douleur peut conduire à des complications rénales.

Si votre enfant doit subir une opération



ASPEGIC NOURRISSONS 100mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine

poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Vous devez toujours utiliser ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin, ou votre pharmacien.
- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
 - Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
 - Si vous ressentez l'un des effets indésirables, 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.
 - Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si votre enfant se sent moins bien après 3 jours.
- Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

1. QU'EST-CE QUE ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : AUTRES ANALGESIQUES ET ANTIPYRETIQUES.
Code ATC : N02BA01.

Ce médicament contient de l'aspirine. L'aspirine appartient à la famille des médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens.

L'aspirine peut être utilisée pour calmer la douleur (antalgique), faire baisser la fièvre (antipyrétique) et/ou diminuer l'inflammation.

ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose contient 100 mg d'aspirine. Il est utilisé :

- en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires ou courbatures,
 - dans le traitement de certaines affections rhumatismales.
- Ce dosage est réservé aux nourrissons et aux enfants pesant entre 6 et 22 kg (soit de 3 mois à 7 ans).

Pour les enfants ayant un poids différent, il existe d'autres présentations d'aspirine. Le dosage est plus adapté. N'hésitez pas à demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

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

Ne prenez jamais ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :

- Si votre enfant est allergique aux substances actives ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si votre enfant est allergique 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) pour des doses supérieures à 100mg par jour.
- Si votre enfant a 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.
- Si votre enfant souffre actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum.
- Si votre enfant a déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les

anti-inflammatoires non stéroïdiens).

- Si votre enfant a des saignements ou si votre médecin a identifié chez lui des risques de saignements.
 - Si votre enfant a une maladie grave du foie, des reins ou du cœur.
 - Si votre enfant prend un autre médicament, assurez-vous que l'association avec ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose n'est pas contre-indiquée (voir le paragraphe "Autres médicaments et ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose").
 - Si votre enfant est atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.
- EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Avertissements et précautions

Avant d'utiliser ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est disponible sans ordonnance. Toutefois, vous devez consulter votre médecin avant de donner ce médicament à votre enfant en cas de :

- maladies rhumatismales,
- maladie héréditaire des globules rouges, également appelée déficit en G6PD (car des doses élevées d'aspirine peuvent provoquer une destruction des globules rouges),
- antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),
- antécédents de saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles),
- maladie des reins ou du foie,
- règles abondantes,
- si votre enfant suit déjà un autre traitement anti-inflammatoire ou anticoagulant (référer-vous au paragraphe "Autres médicaments et ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose" pour avoir plus de détails),
- maladie virale, en particulier varicelle ou syndrome grippal : des cas de syndrome de Reye (maladie rare, très grave, entraînant des troubles neurologiques et des saignements) ont été observés chez des enfants présentant une maladie virale et

avant d'aborder consulter votre médecin avant de lui donner ce médicament, quel que soit le dosage.

22 kg. Pour les enfants pesant moins de 22 kg, le dosage d'aspirine doit être adapté. Le dosage est plus adapté. N'hésitez pas à demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

avant d'utiliser ce médicament, contactez votre médecin si votre enfant a :

ASPEGIC 100MG
SACHETS B20

P.P.V. : 21DHO80



6 118000 061113

LOT : 23E001
PER : 10/2024

ASPEGIC NOURRISSONS 100mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine

poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Vous devez toujours utiliser ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin, ou votre pharmacien.
- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
 - Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
 - Si vous ressentez l'un des effets indésirables, 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.
 - Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si votre enfant se sent moins bien après 3 jours.
- Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

1. QU'EST-CE QUE ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : AUTRES ANALGESIQUES ET ANTIPYRETIQUES.
Code ATC : N02BA01.

Ce médicament contient de l'aspirine. L'aspirine appartient à la famille des médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens.

L'aspirine peut être utilisée pour calmer la douleur (antalgique), faire baisser la fièvre (antipyrétique) et/ou diminuer l'inflammation.

ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose contient 100 mg d'aspirine. Il est utilisé :

- en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires ou courbatures,
 - dans le traitement de certaines affections rhumatismales.
- Ce dosage est réservé aux nourrissons et aux enfants pesant entre 6 et 22 kg (soit de 3 mois à 7 ans).

Pour les enfants ayant un poids différent, il existe d'autres présentations d'aspirine. Le dosage est plus adapté. N'hésitez pas à demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

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

Ne prenez jamais ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :

- Si votre enfant est allergique aux substances actives ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si votre enfant est allergique 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) pour des doses supérieures à 100mg par jour.
- Si votre enfant a 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.
- Si votre enfant souffre actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum.
- Si votre enfant a déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les

anti-inflammatoires non stéroïdiens).

- Si votre enfant a des saignements ou si votre médecin a identifié chez lui des risques de saignements.
 - Si votre enfant a une maladie grave du foie, des reins ou du cœur.
 - Si votre enfant prend un autre médicament, assurez-vous que l'association avec ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose n'est pas contre-indiquée (voir le paragraphe "Autres médicaments et ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose").
 - Si votre enfant est atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.
- EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Avertissements et précautions

Avant d'utiliser ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est disponible sans ordonnance. Toutefois, vous devez consulter votre médecin avant de donner ce médicament à votre enfant en cas de :

- maladies rhumatismales,
- maladie héréditaire des globules rouges, également appelée déficit en G6PD (car des doses élevées d'aspirine peuvent provoquer une destruction des globules rouges),
- antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),
- antécédents de saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles),
- maladie des reins ou du foie,
- règles abondantes,
- si votre enfant suit déjà un autre traitement anti-inflammatoire ou anticoagulant (référer-vous au paragraphe "Autres médicaments et ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose" pour avoir plus de détails),
- maladie virale, en particulier varicelle ou syndrome grippal : des cas de syndrome de Reye (maladie rare, très grave, pouvant entraîner des troubles neurologiques et des saignements) ont été observés chez des enfants présentant une maladie virale et

avant d'aborder consulter votre médecin avant de donner ce médicament à votre enfant, quel que soit le dosage.

22 kg. Pour les enfants pesant moins de 22 kg, le dosage d'aspirine doit être adapté. Le dosage est plus adapté. N'hésitez pas à demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

avant d'utiliser ce médicament.

ASPEGIC 100MG
SACHETS B20

P.P.V : 21DHO80



6 118000 061113

LOT : 23E001
PER : 10/2024

ASPEGIC NOURRISSONS 100mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine

poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Vous devez toujours utiliser ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin, ou votre pharmacien.
- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
 - Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
 - Si vous ressentez l'un des effets indésirables, 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.
 - Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si votre enfant se sent moins bien après 3 jours.
- Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

1. QU'EST-CE QUE ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : AUTRES ANALGESIQUES ET ANTIPYRETIQUES.
Code ATC : N02BA01.

Ce médicament contient de l'aspirine. L'aspirine appartient à la famille des médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens.

L'aspirine peut être utilisée pour calmer la douleur (antalgique), faire baisser la fièvre (antipyrétique) et/ou diminuer l'inflammation.

ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose contient 100 mg d'aspirine. Il est utilisé :

- en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires ou courbatures,
 - dans le traitement de certaines affections rhumatismales.
- Ce dosage est réservé aux nourrissons et aux enfants pesant entre 6 et 22 kg (soit de 3 mois à 7 ans).

Pour les enfants ayant un poids différent, il existe d'autres présentations d'aspirine. Le dosage est plus adapté. N'hésitez pas à demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

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

Ne prenez jamais ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :

- Si votre enfant est allergique aux substances actives ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si votre enfant est allergique 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) pour des doses supérieures à 100mg par jour.
- Si votre enfant a 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.
- Si votre enfant souffre actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum.
- Si votre enfant a déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les

anti-inflammatoires non stéroïdiens).

- Si votre enfant a des saignements ou si votre médecin a identifié chez lui des risques de saignements.
 - Si votre enfant a une maladie grave du foie, des reins ou du cœur.
 - Si votre enfant prend un autre médicament, assurez-vous que l'association avec ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose n'est pas contre-indiquée (voir le paragraphe "Autres médicaments et ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose").
 - Si votre enfant est atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.
- EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Avertissements et précautions

Avant d'utiliser ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est disponible sans ordonnance. Toutefois, vous devez consulter votre médecin avant de donner ce médicament à votre enfant en cas de :

- maladies rhumatismales,
- maladie héréditaire des globules rouges, également appelée déficit en G6PD (car des doses élevées d'aspirine peuvent provoquer une destruction des globules rouges),
- antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),
- antécédents de saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles),
- maladie des reins ou du foie,
- règles abondantes,
- si votre enfant suit déjà un autre traitement anti-inflammatoire ou anticoagulant (référer-vous au paragraphe "Autres médicaments et ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose" pour avoir plus de détails),
- maladie virale, en particulier varicelle ou syndrome grippal : des cas de syndrome de Reye (maladie rare, très grave, entraînant des troubles neurologiques et des saignements) ont été observés chez des enfants présentant une maladie virale et

avant d'aborder consulter votre médecin avant de quel que soit le dosage.

22 kg. Pour les enfants pesant moins de 22 kg, le dosage d'aspirine doit être adapté. Le dosage est plus adapté. N'hésitez pas à demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

avant d'utiliser ce médicament.

avant d'utiliser ce médicament.

ASPEGIC 100MG
SACHETS B20

P.P.V : 21DHO8



6 118000 061113

LOT : 23E001
PER : 10/2024

Notice: Information de l'utilisateur

D-CURE 25 000 UI; solution buvable; boîte de 4 ampoules.

D-CURE 2.400 UI; solution buvable en gouttes; flacon de 10 ml.

Cholécalférol (Vitamine D 3)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information. Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que D-Cure et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure ?
3. Comment prendre D-Cure ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver D-Cure ?
6. Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que D-Cure et dans quel cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique :
Vitamines.

Indications thérapeutiques :

Le D-CURE est indiqué dans les cas suivants :

- Prophylaxie de rachitisme et ostéomalacie chez les enfants et les adultes ;
- prophylaxie de rachitisme chez les nouveaux nés prématurés,
- prophylaxie d'une déficience en vitamine D chez les enfants et les adultes portant un risque identifié,
- prophylaxie de l'ostéoporose,
- apport déficient en vitamine D : stéatorrhée, obstruction biliaire, cirrhose, gastrectomie, personnes âgées (alitées ou sortant peu) ;
- traitement et/ou prophylaxie de la déficience en vitamine D : croissance, grossesse, lactation, prise d'anti-convulsifs... ;
- prophylaxie d'une déficience en vitamine D chez les enfants et les adultes présentant une mal absorption ;
- traitement de rachitismes et ostéomalacie chez les enfants et les adultes ;
- hypoparathyroïdie idiopathique ou post-opératoire, pseudo-hypoparathyroïdie ;
- traitement d'appoint, en association avec le calcium, des médicaments inhibant la résorption ostéoclastique ou stimulant la formation osseuse, utilisés dans le traitement de l'ostéoporose.

N.B. : Une alimentation variée joue également un rôle prépondérant dans la prévention des carences en vitamine D.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure ?**Ne prenez jamais D-CURE :**

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la notice.
- Si vous avez une sensibilité particulière à la vitamine D (lésions tissulaires de différents organes).
- Si votre sang présente une teneur trop élevée en calcium en particulier chez le nourrisson.
- Si votre urine présente une teneur trop élevée en calcium en particulier lorsque des calculs rénaux sont présents.

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre D-CURE.

- La vitamine D sera administrée avec prudence chez les patients présentant une insuffisance rénale, une lithiase ou une maladie cardiaque car, chez ces patients, les risques liés à une hypercalcémie sont plus importants.
- Il y a lieu de vérifier la phosphatémie.
- Suspendre le traitement en cas de symptômes dus à l'excès en vitamine : fatigue, nausées, diarrhées, augmentation du volume des urines.
- L'utilisation de fortes doses de vitamine D suppose un contrôle étroit de la teneur en calcium dans le sang et/ou de la teneur en calcium dans les urines.
- La prudence s'impose chez les patients sous médicaments apparentés à la digitaline.
- Si vous prenez déjà d'autres médicaments, veuillez lire également la rubrique « Interactions avec d'autres médicaments ».

Interactions avec d'autres médicaments et D-Cure :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien si vous avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Les médicaments suivants peuvent interagir avec D-Cure : les médicaments anti-acides (somnifères), la carbamazépine, la pyrimidine pris pendant des périodes prolongées peuvent accélérer le cycle dans

PPV: 56,30 DH
LOT: 23H21D
EXP: 08/2025



Boehringer
Ingelheim



6 118001 041084

Jardiance® 25 mg
(Empagliflozine)

30 comprimés pelliculés

BOTTU S.A

PPV : 479 DH 00

317709

الحصة/Lot

23E0235

انتهاء الصلاحية/EXP

01 2026



Boehringer
Ingelheim



6 118001 041084

Jardiance® 25 mg
(Empagliflozine)

30 comprimés pelliculés

BOTTU S.A

PPV : 479 DH 00

317709

الحصة/Lot

23E0235

انتهاء الصلاحية/EXP

01 2026



Boehringer
Ingelheim



6 118001 041084

Jardiance® 25 mg
(Empagliflozine)

30 comprimés pelliculés

BOTTU S.A

PPV : 479 DH 00

317709

الحصة/Lot

23E0235

انتهاء الصلاحية/EXP

01 2026

Tél.: (+212) 5 222 222 41 - GSM : (+212) 6 15 53 74 27 - Fax : (+212) 5 22 22 44 48 - ICE: 001697508000075



مختبر منظرنا للتحاليل الطبية
LABORATOIRE MANDARONA
D'ANALYSES MEDICALES

Dr Yahya BENGHALEM

Pharmacien Biologiste
Lauréat de la faculté de Pharmacie de
Montpellier

Dr Abderrahmane BOUMZEBRA

Pharmacien Biologiste
Diplômé des facultés de Médecine et de Pharmacie de
Toulouse et Montpellier

Biochimie - Hématologie - Hormonologie - Bactériologie - Virologie - Immunologie - Parasitologie - Mycologie - Toxicologie

Casablanca le 29 décembre 2023

Madame BERHIL HALIMA

FACTURE N° 197701

Analyses :

| | | | |
|-----------------------------------|---|-----|----------------|
| Numération formule sanguine ----- | B | 80 | |
| Bilan lipidique ----- | B | 190 | |
| Clerance de la créatinine ----- | B | 50 | |
| Calcium ----- | B | 30 | |
| Glycémie ----- | B | 30 | |
| Hémoglobine glyquée ----- | B | 100 | |
| Urée ----- | B | 30 | |
| Créatinine ----- | B | 30 | |
| Acide urique ----- | B | 30 | |
| Transaminases OT ----- | B | 50 | |
| Transaminases PT ----- | B | 50 | |
| Gamma -G.T. ----- | B | 50 | |
| Microalbuminurie de 24 h ----- | B | 100 | |
| Vitamine D ----- | B | 450 | |
| Thyreostimuline (TSH us) ----- | B | 250 | |
| T4 libre ----- | B | 200 | |
| Ferritine ----- | B | 250 | Total : B 1970 |

Prélèvements :

| | | | |
|------------------|----|-----|--|
| Sang----- | Pc | 1,5 | |
| Receuil 24h----- | Pc | 1 | |

TOTAL DOSSIER

2 681,47 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de :

Deux Mille Six Cent Quatre vingt Un Dirhams et Quarante Sept Centimes

LABORATOIRE ANALYSES
MEDICALES MANDARONA
679, Bd Al Qods 20460 - Casablanca
Tél. : 05 22 52 83 88
Fax : 05 22 21 92 41

679, Bd El Qods 20460 Ain Chock - Casablanca - Tél. : 0522 52 83 88 / 0522 87 22 82

Fax : 0522 21 92 41 - E-mail : labo_mandarona@yahoo.fr

CNSS : 8521090 - IF : 40213596 - Patente : 37980291 - ICE : 001634915000055 - IPN : 093060663

BMCE AL QODS : 0117940000 3121000 0144347



Dr Yahya BENGHALEM

Pharmacien Biologiste
Lauréat de la faculté de Pharmacie de
Montpellier

Dr Abderrahmane BOUMZEBRA

Pharmacien Biologiste
Diplômé des facultés de Médecine et de Pharmacie de
Toulouse et Montpellier

Biochimie - Hématologie - Hormonologie - Bactériologie - Virologie - Immunologie - Parasitologie - Mycologie - Toxicologie

Dossier ouvert le : 29/12/23

Prélèvement effectué à 10:04

Edition du : 04/01/24

Madame BERHIL HALIMA

Docteur SIHAM IDRISSE ABOULAHJOUL

Réf. : 23L1708

Compte Rendu d'Analyses

HEMATOLOGIE

NUMERATION FORMULE SANGUINE

(SYSMEX XS-1000i)

Normales Antériorités
(Femme Adulte)

13/06/23

GLOBULES ROUGES

| | | | | |
|--------------------|------|-------------------|-----------|------|
| Hématies -----: | 5,08 | M/mm ³ | 4,2 - 5,2 | 4,86 |
| Hémoglobine -----: | 13,2 | g/100 ml | 12 - 16 | 12,8 |
| Hématocrite -----: | 40 | % | 35 - 45 | 38 |
| - V.G.M. -----: | 79 * | μ ³ | 85 - 95 | 78 |
| - T.C.M.H. -----: | 26 * | pg | 28 - 32 | 26 |
| - C.C.M.H. -----: | 33 | g/100 ml | 30 - 35 | 34 |

GLOBULES BLANCS

| | | | | |
|------------------------------------|-------|------------------|--------------|------|
| Numération des leucocytes -----: | 9 310 | /mm ³ | 4000 - 10000 | 8170 |
| Formule leucocytaire | | | | |
| Polynucléaires Neutrophiles -----: | 55,8 | % | 50 - 70 | 50,4 |
| Soit : | 5 195 | /mm ³ | 2000 - 7500 | 4118 |
| Polynucléaires Eosinophiles -----: | 2,0 | % | 1 - 3 | 4,7 |
| Soit : | 186 | /mm ³ | 40 - 300 | 384 |
| Polynucléaires Basophiles -----: | 0,2 | % | < 1 | 0,4 |
| Soit : | 19 | /mm ³ | < 100 | 33 |
| Lymphocytes -----: | 33,9 | % | 20 - 40 | 37,5 |
| Soit : | 3 156 | /mm ³ | 1500 - 4000 | 3064 |
| Monocytes -----: | 8,1 | % | 1 - 14 | 7,0 |
| Soit : | 754 | /mm ³ | 40 - 1000 | 572 |

PLAQUETTES

| | | | | |
|-----------------|---------|------------------|-----------------|--------|
| Résultat -----: | 212 000 | /mm ³ | 150000 - 400000 | 236000 |
|-----------------|---------|------------------|-----------------|--------|



Dr Yahya BENGHALEM

Pharmacien Biologiste

Lauréat de la faculté de Pharmacie de
Montpellier

Dr Abderrahmane BOUMZEBRA

Pharmacien Biologiste

Diplômé des facultés de Médecine et de Pharmacie de
Toulouse et Montpellier

Biochimie - Hématologie - Hormonologie - Bactériologie - Virologie - Immunologie - Parasitologie - Mycologie - Toxicologie

Dossier ouvert le : 29/12/23

Prélèvement effectué à 10:04

Edition du : 04/01/24

Madame BERHIL HALIMA

Docteur SIHAM IDRISI ABOULAHJOUL

Réf. : 23L1708

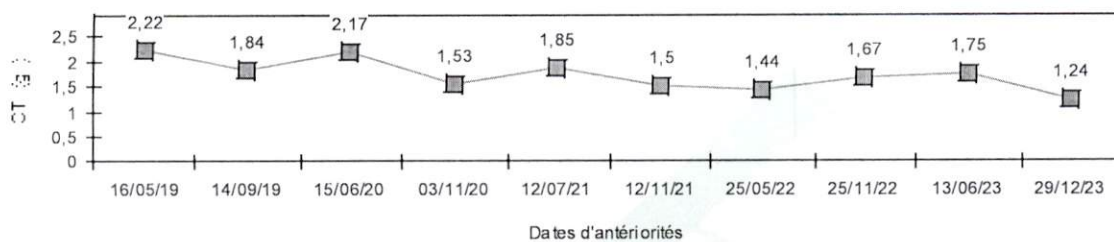
Compte Rendu d'Analyses

BIOCHIMIE SANGUINE

(Cobas Roche C-311)

BILAN LIPIDIQUE

| | | | Normales | Antériorités |
|--------------------------|------|--------|----------|--------------|
| Cholesterol total----- : | 1,24 | g/l | < 2 | 1,75 |
| Soit : | 3,2 | mmol/l | < 5,15 | 4,51 |

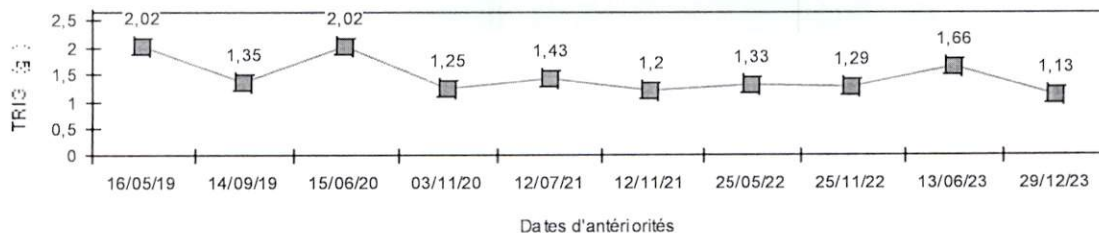


| | | | | |
|------------------------|------|-----|---------|------|
| Cholesterol HDL----- : | 0,56 | g/l | > 0,4** | 0,45 |
|------------------------|------|-----|---------|------|

| | | | | |
|--------------------------|------|--------|----------|------|
| Cholestérol LDL**----- : | 0,45 | g/l | < 1,6 ** | 1,00 |
| Soit : | 1,16 | mmol/l | < 4,12 | 2,58 |

***Valeurs indicatives , à confronter avec le risque cardio- vasculaire du patient*

| | | | | |
|----------------------|------|--------|--------|------|
| Triglycérides----- : | 1,13 | g/l | < 1,5 | 1,66 |
| Soit : | 1,29 | mmol/l | < 1,71 | 1,90 |





Dr Yahya BENGHALEM

Pharmacien Biologiste

Lauréat de la faculté de Pharmacie de
Montpellier

Dr Abderrahmane BOUMZEBRA

Pharmacien Biologiste

Diplômé des facultés de Médecine et de Pharmacie de
Toulouse et Montpellier

Biochimie - Hématologie - Hormonologie - Bactériologie - Virologie - Immunologie - Parasitologie - Mycologie - Toxicologie

Dossier ouvert le : 29/12/23

Prélèvement effectué à 10:04

Edition du : 04/01/24

Madame BERHIL HALIMA

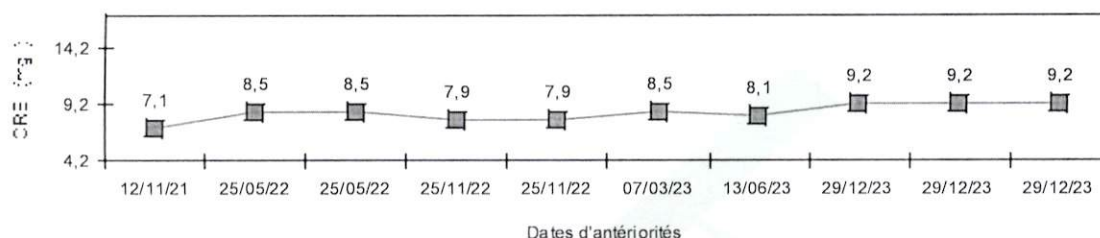
Docteur SIHAM IDRISSE ABOULAHJOUL

Réf. : 23L1708

Compte Rendu d'Analyses

CLEARANCE DE LA CREATININE CKD-EPL:

| | | | Normales | Antériorités |
|-------------------|-----|--------|----------|--------------|
| Age -----: | 71 | ans | | |
| Créatinine -----: | 9,2 | mg/l | 6 - 13 | 8,1 |
| Soit : | 81 | μmol/l | 53 - 115 | 72 |



Clearance-----: 63,0 ml/mn

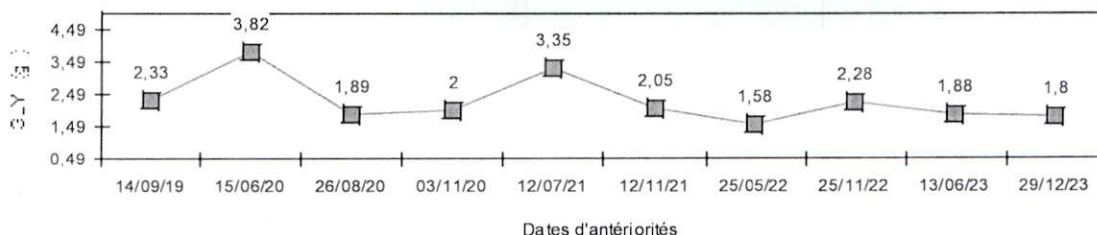
Interprétation :

Homme : 120 ml/mn (+/- 20 ml/mn)

Femme : 95ml/mn (+/- 20 ml /mn)

Calcium. -----: 92,70 mg/l 86 - 107 93,40

Glycémie à jeûn -----: 1,80 * g/l 0,7 - 1,1 1,88
Soit : 10 mmol/l 3,88 - 6,11 10,4





Dr Yahya BENGHALEM

Pharmacien Biologiste

Lauréat de la faculté de Pharmacie de
Montpellier

Dr Abderrahmane BOUMZEBRA

Pharmacien Biologiste

Diplômé des facultés de Médecine et de Pharmacie de
Toulouse et Montpellier

Biochimie - Hématologie - Hormonologie - Bactériologie - Virologie - Immunologie - Parasitologie - Mycologie - Toxicologie

Dossier ouvert le : 29/12/23

Prélèvement effectué à 10:04

Edition du : 04/01/24

Madame BERHIL HALIMA

Docteur SIHAM IDRISI ABOULAHJOUL

Réf. : 23L1708

Compte Rendu d'Analyses

| | | Normales | Antériorités |
|------------------------------|----------|-----------|--------------|
| Hémoglobine glyquée-----: | 8,40 * % | 4,5 - 6,3 | 9,50 |
| (Technique HPLC D10 BIO-RAD) | | | |

Les valeurs usuelles sont de 4,5 à 6,3 % lorsque les glycémies sont normales.

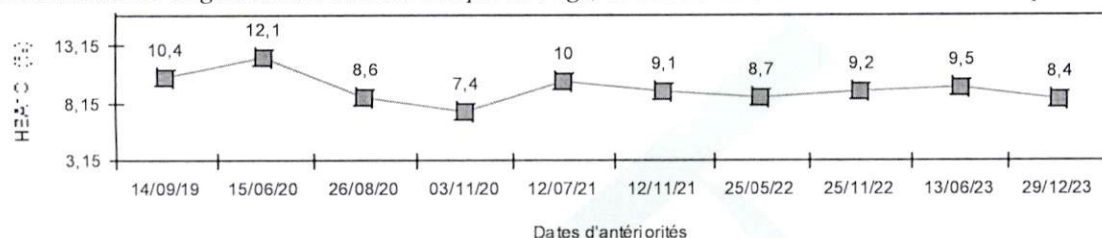
Les études modernes ont montré que le diabète est :

Bien équilibré lorsque le taux est inférieur à 6,5%

Moyennement lorsqu'il est entre 6,5 à 7,5 %

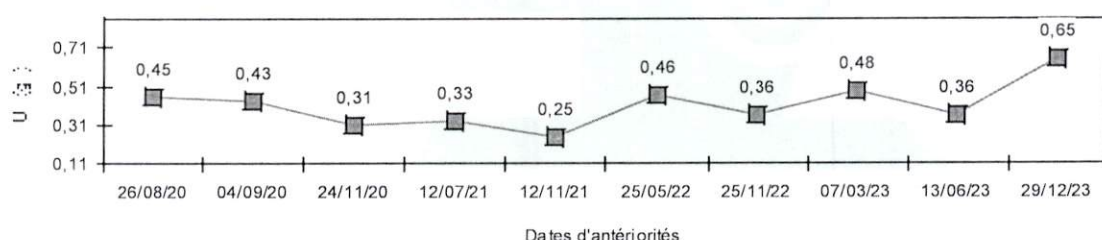
Mal équilibré au-delà de 8%

A l'évidence les exigences doivent tenir compte de l'âge, de l'ancienneté du diabète et des autres problèmes.



| | | | |
|------------|--------------|------------|------|
| Urée-----: | 0,65 * g/l | 0,15 - 0,5 | 0,36 |
| Soit : | 10,83 mmol/l | 2,5 - 8,34 | 6 |

Résultat contrôlé.





مختبر منظرنا للتحاليل الطبية

LABORATOIRE MANDARONA

D'ANALYSES MEDICALES

Dr Yahya BENGHALEM

Pharmacien Biologiste
Lauréat de la faculté de Pharmacie de
Montpellier

Dr Abderrahmane BOUMZEBRA

Pharmacien Biologiste
Diplômé des facultés de Médecine et de Pharmacie de
Toulouse et Montpellier

Biochimie - Hématologie - Hormonologie - Bactériologie - Virologie - Immunologie - Parasitologie - Mycologie - Toxicologie

Dossier ouvert le : 29/12/23

Prélèvement effectué à 10:04

Edition du : 04/01/24

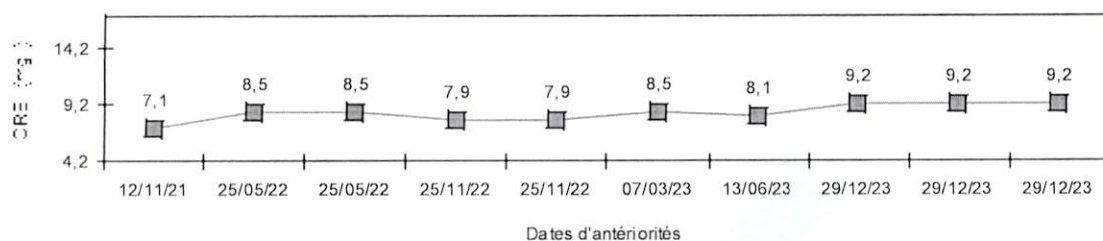
Madame BERHIL HALIMA

Docteur SIHAM IDRISSE ABOULAHJOUL

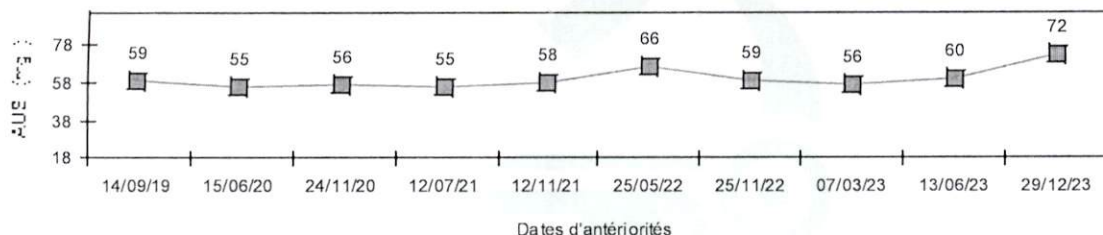
Réf. : 23L1708

Compte Rendu d'Analyses

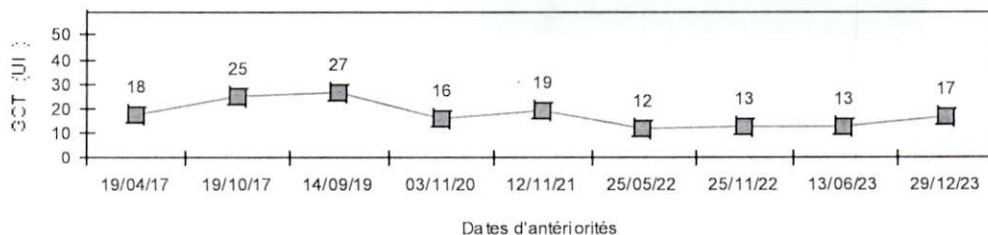
| | | | Normales | Antériorités |
|--------------------|-----|--------|----------|--------------|
| Créatinine ----- : | 9,2 | mg/l | 6 - 13 | 8,1 |
| Soit : | 81 | μmol/l | 53 - 115 | 72 |



| | | | | |
|----------------------|------|--------|-----------|-----|
| Acide urique ----- : | 72 * | mg/l | 25 - 60 | 60 |
| Soit : | 432 | μmol/l | 148 - 357 | 360 |



| | | | | |
|-------------------------------------|----|------|------|----|
| Transaminases - SGOT / ASAT ----- : | 17 | UI/l | < 45 | 13 |
|-------------------------------------|----|------|------|----|



679, Bd El Qods 20460 Ain Chock - Casablanca - Tél. : 0522 52 83 88 / 0522 87 22 82

Fax : 0522 21 92 41 - E-mail : labo_mandarona@yahoo.fr

CNSS : 8521090 - IF : 40213596 - Patente : 37980291 - ICE : 001634915000055 - IPN : 093060663

BMCE AL QODS : 0117940000 3121000 0144347



مختبر منظرنا للتحاليل الطبية

LABORATOIRE MANDARONA

D'ANALYSES MEDICALES

Dr Yahya BENGHALEM

Pharmacien Biologiste
Lauréat de la faculté de Pharmacie de
Montpellier

Dr Abderrahmane BOUMZEBRA

Pharmacien Biologiste
Diplômé des facultés de Médecine et de Pharmacie de
Toulouse et Montpellier

Biochimie - Hématologie - Hormonologie - Bactériologie - Virologie - Immunologie - Parasitologie - Mycologie - Toxicologie

Dossier ouvert le : 29/12/23

Prélèvement effectué à 10:04

Edition du : 04/01/24

Madame BERHIL HALIMA

Docteur SIHAM IDRISSE ABOULAHJOUL

Réf. : 23L1708

Compte Rendu d'Analyses

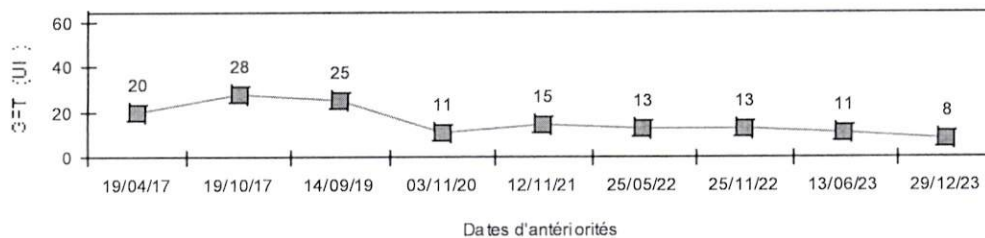
Transaminases - SGPT / ALAT -----: 8 UI/l

Normales

Antériorités

< 49

11



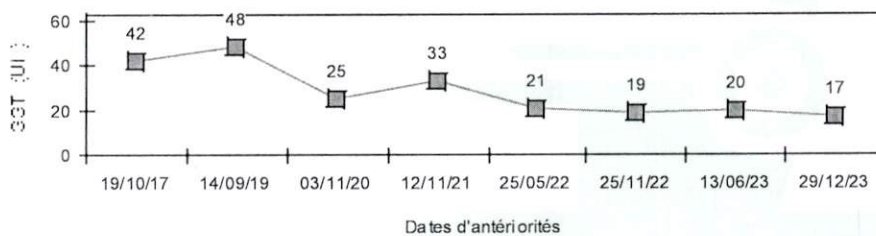
Gamma G.T. -----: 17 UI/l

< 38

20

Variations physiologiques :

- Prise de médicaments (+20 à 100 %)
- Anticonvulsivants (+20 à 300 %)
- Anticancéreux (+150 %)
- Antidépresseurs (+100 %)
- Contraceptifs oraux (+25 %)



679, Bd El Qods 20460 Ain Chock - Casablanca - Tél. : 0522 52 83 88 / 0522 87 22 82

Fax : 0522 21 92 41 - E-mail : labo_mandarona@yahoo.fr

CNSS : 8521090 - IF : 40213596 - Patente : 37980291 - ICE : 001634915000055 - IPN : 093060663

BMCE AL QODS : 0117940000 3121000 0144347



Dr Yahya BENGHALEM

Pharmacien Biologiste

Lauréat de la faculté de Pharmacie de
Montpellier

Dr Abderrahmane BOUMZEBRA

Pharmacien Biologiste

Diplômé des facultés de Médecine et de Pharmacie de
Toulouse et Montpellier

Biochimie - Hématologie - Hormonologie - Bactériologie - Virologie - Immunologie - Parasitologie - Mycologie - Toxicologie

Dossier ouvert le : 29/12/23

Prélèvement effectué à 10:04

Edition du : 04/01/24

Madame BERHIL HALIMA

Docteur SIHAM IDRISI ABOULAHJOUL

Réf. : 23L1708

Compte Rendu d'Analyses

CLEARANCE A LA CREATININE

Créatinine ----- : 9,2 mg/l
Soit : 81 μ mol/l

Normales

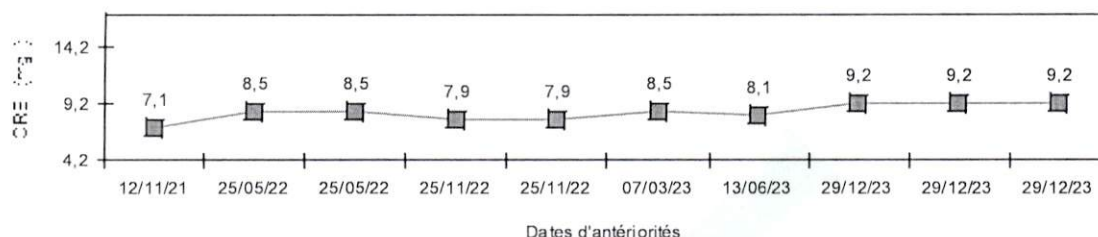
Antériorités

6 - 13

8,1

53 - 115

72



25/11/22

Age-----: 71
Poids-----: 125 kg
Clearance selon MDRD-----: 64 ml/mn

Interprétation : 1,73m2

90 - 140 : Valeurs normales
60 - 80 : Insuffisance légère
30 - 60 : Insuffisance modérée
< 30 : Insuffisance sévère

BIOCHIMIE URINAIRE

Diurèse -----: 1 800 ml
(sous réserve d'un bon recueil)

Microalbuminurie -----: 62 mg/l
Soit : 124 mg/24 h

< 30

13/06/23

61

244



Dr Yahya BENGHALEM

Pharmacien Biologiste

Lauréat de la faculté de Pharmacie de
Montpellier

Dr Abderrahmane BOUMZEBRA

Pharmacien Biologiste

Diplômé des facultés de Médecine et de Pharmacie de
Toulouse et Montpellier

Biochimie - Hématologie - Hormonologie - Bactériologie - Virologie - Immunologie - Parasitologie - Mycologie - Toxicologie

Dossier ouvert le : 29/12/23

Prélèvement effectué à 10:04

Edition du : 04/01/24

Madame BERHIL HALIMA

Docteur SIHAM IDRISI ABOULAHJOUL

Réf. : 23L1708

Compte Rendu d'Analyses

VITAMINES

| | | | Normales | Antériorités |
|---------------------------------------|----|----------|----------|--------------|
| Vitamine D2/D3 (25 - Hydroxy) ----- : | 41 | microg/l | | 36 |
| (Chimiluminescence COBAS ROCHE E411) | | | | |

Interprétation :

Valeurs souhaitables : > 30 ug/l

Insuffisance : 10 à 30 ug/l

Carence : <10 ug/l

Toxicité : >100 ug/l



Dr Yahya BENGHALEM

Pharmacien Biologiste
Lauréat de la faculté de Pharmacie de
Montpellier

Dr Abderrahmane BOUMZEBRA

Pharmacien Biologiste
Diplômé des facultés de Médecine et de Pharmacie de
Toulouse et Montpellier

Biochimie - Hématologie - Hormonologie - Bactériologie - Virologie - Immunologie - Parasitologie - Mycologie - Toxicologie

Dossier ouvert le : 29/12/23

Prélèvement effectué à 10:04

Edition du : 04/01/24

Madame BERHIL HALIMA

Docteur SIHAM IDRISSE ABOULAHJOL

Réf. : 23L1708

Compte Rendu d'Analyses

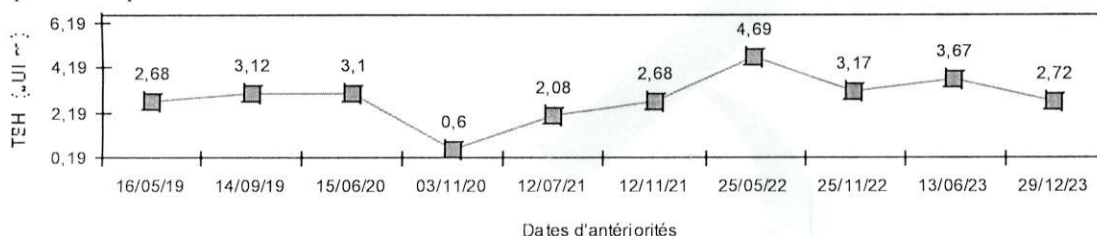
HORMONOLOGIE

| | Normales | Antériorités |
|---|----------|--------------|
| TSH us-----: 2,72 μ UI/ml (Chimiluminescence COBAS ROCHE E411) | 0,27 - 5 | 3,67 |

La TSH est l'indicateur le plus sensible pour évaluer un dysfonctionnement thyroïdien.

Une variation minime de T4L provoque une réponse très amplifiée de la TSH.

Cependant, la TSH répond aux variations de la T4L avec un temps de latence important, au moins 8 semaines pour une réponse complète.



| | | |
|---|--------|-------|
| T4 Libre -----: 12,07 pg/ml (Chimiluminescence COBAS ROCHE E411) | 7 - 20 | 10,04 |
|---|--------|-------|



Dr Yahya BENGHALEM

Pharmacien Biologiste

Lauréat de la faculté de Pharmacie de
Montpellier

Dr Abderrahmane BOUMZEBRA

Pharmacien Biologiste

Diplômé des facultés de Médecine et de Pharmacie de
Toulouse et Montpellier

Biochimie - Hématologie - Hormonologie - Bactériologie - Virologie - Immunologie - Parasitologie - Mycologie - Toxicologie

Dossier ouvert le : 29/12/23

Prélèvement effectué à 10:04

Edition du : 04/01/24

Madame BERHIL HALIMA

Docteur SIHAM IDRISSE ABOULAIHOUL

Réf. : 23L1708

Compte Rendu d'Analyses

MARQUEURS

Normales

Antériorités

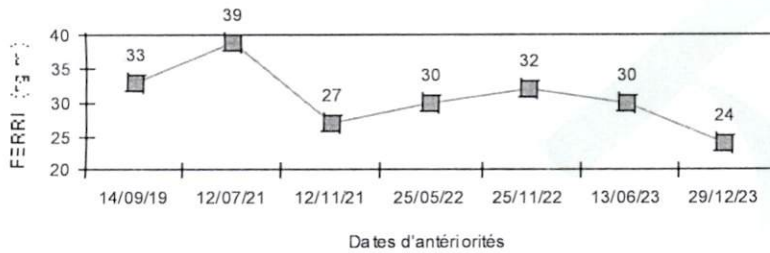
Ferritine ----- : 24 ng/ml

30

(Chimiluminescence COBAS ROCHE E411)

Valeurs usuelles en ng/ml

| | | | |
|----------------------|-------------------|-----------|-------|
| Enfants : | A la naissance : | 150 à 450 | ng/ml |
| | 2 à 3 mois : | 80 à 500 | ng/ml |
| | 4 mois à 16 ans : | 20 à 200 | |
| Femmes cycliques : | | 13 à 150 | ng/ml |
| Femmes ménopausées : | | 30 à 400 | ng/ml |
| Hommes : | | 30 à 400 | ng/ml |



LABORATOIRE ANALYSES
MEDICALES MANDARONA
679, Bd Al Qods 20460 - Casablanca
Tél. : 05 22 52 83 88
Fax : 05 22 21 92 41