

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 : SERBOUI N. BERHIL HALIMA
 Date de naissance : 1952
 Adresse :
 Tél. : 0661526409. Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Dr. Siham/DRISSI ABOLAHJOUL
 Spécialiste : Endocrinologie
 Diabète - Nutrition - Obésité
 49, Bd 2 Mars - Casablanca
 Tél : 05 22 22 22 41 - 05 22 22 44 48
 GSM : 06 15 53 74 27
 Date de consultation : 04/05/2024
 Nom et prénom du malade : BERHIL HALIMA Age : 72
 Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant
 Nature de la maladie : Diabète
 Affection longue durée ou chronique : ALD ALC Pathologie :
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :
 Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à :
 Signature de l'adhérent :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

Adresses Mails utiles

contact@mupras.com
 pec@mupras.com
 adhesion@mupras.com

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

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES				
Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le paiement des Actes
04.01.24	C		300,00	

Dr. Siham DRISSI BOUHAJOUJ
 Spécialiste - Endocrinologie
 Diabétologie - Nutrition - Obésité
 49, Bd. El Mars - Casablanca
 Tél : 05 22 22 41 05 / 22 22 40 48
 INPE : 09 17 68 876

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	04.01.2024	10996,90

PHARMACIE DIANE
 Dr. Meriem BDI
 6, Bis. Allée de l'Ind. Har. Cas
 Ain Rehal - Casablanca
 Tél: 05 22 00 14 00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES			
Cachet et signature du Laboratoire de Radiologie	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	29/12/2023	B1970 + 2vt	2681,47

LABORATOIRE D'ANALYSES
 MEDICAL WINDARONA
 679, Bd. de l'Ind. Har. Casablanca
 Tél.: 05 22 52 83 88
 Fax : 05 22 21 92 41

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES																	
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.																	
Important : Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.																	
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient														
			Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>														
			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
			DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>														
			FIN D'EXECUTION <input type="text"/>														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE		Coefficient DES TRAVAUX														
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
00000000	00000000																
35533411	11433553																
B																	
(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
			DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
			DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>														

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

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 - Maigneur

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 الحيض - العقم عند الزوجين

السمنة - الحمية - النحافة

المشورة الغذائية: للنساء الحوامل كبار 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.sihamidrissi@gmail.com البيضاء (قرب ثانوية محمد الخامس) - الطابق 2 رقم 8

Tél.: (+212) 5 222 22 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/ملي

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



010-1

RYZODEG®

100

وحدة/ملي

فلكس تاتش®



1x3ml
Ryzodeg® FlexTouch®
100 unités/ml
Solution injectable en stylo prérempli
Insuline dégluéc/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



010-1

RYZODEG®

100

وحدة/ملي

فلكس تاتش®



1x3ml
Ryzodeg® FlexTouch®
100 unités/ml
Solution injectable en stylo prérempli
Insuline dégluéc/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



010-1

RYZODEG®

100

وحدة/ملي

فلكس تاتش®



1x3ml
Ryzodeg® FlexTouch®
100 unités/ml
Solution injectable en stylo prérempli
Insuline dégluéc/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



010-1

RYZODEG®

100

وحدة/ملي

فلكس تاتش®



1x3ml
Ryzodeg® FlexTouch®
100 unités/ml
Solution injectable en stylo prérempli
Insuline dégluéc/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



010-1

RYZODEG®

100

وحدة/ملي

فلكس تاتش®



1x3ml
Ryzodeg® FlexTouch®
100 unités/ml
Solution injectable en stylo prérempli
Insuline dégluéc/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



010-1

RYZODEG®

100

وحدة/ملي

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



010-1

RYZODEG®

100

وحدة/ملي

فلكس تاتش®



1x3ml
Ryzodeg® FlexTouch®
100 unités/ml
Solution injectable en stylo prérempli
Insuline dégluéc/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



010-1

RYZODEG®

FlexTouch®

100
unités/ml

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



6 118001 121601

8-9564-73-250-2

03/2022
08/2024
MP5C782



3-001-1

RYZODEG®

FlexTouch®

100
unités/ml

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



8-9564-73-250-2

03/2022
08/2024
MP5C782



3-001-1



لا تستعمل فيكتوزا®

- إذا كانت لديك حساسية من الليزاغلو تين (الدرجة في الفقرة 6) ،مماذا تحتوي فيكتوزا

التحذيرات والاحتياطات

يجب التحدث مع طبيبك ،الصيدلي أو الممرضة

• قبل استخدام فيكتوزا®

• إذا لديك أو كان لديك مرض البنكرياس

لا ينبغي استعمال هذا الدواء إذا كنت مصابا

بالأسولين) أو الحمض الكيتوني السكري (

عالية من السكر في الدم وصعوبة في التنفس

أن تستخدم بدلا من الأسولين.

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 ذلك

الدرقية، يجب استشارة طبيبك.

عند البدء بعلاج فيكتوزا® ، يمكن في بعض

كحالات التقوؤ ، والغثيان ، 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 الفعالية الت

• السولفاميدات (غليمبيريد أو غلينيكلاميد)

نقص السكر في الدم عند استعمال فيكتوزا

السكر في الدم أو الأسولين ،لأن السولف

والأسولين يزيد من خطر نقص سكر

مجتمعة ، يمكن للطبيب أن يطلب منك

السكر في الدم أو الأسولين . الرجاء م

المنذرة لانخفاض السكر في الدم. إذا كان

غلينيكلاميد) أو الأسولين ، يمكن للطبيب

الدم. ذلك سوف يساعد طبيبك على أخذ

نسبة السكر في الدم أو الأسولين .

• إذا كنت تستخدم الأنسولين ، فسهف به

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 الليزاغلو تين (الدرجة في الفقرة 6) ،مماذا تحتوي فيكتوزا

التحذيرات والاحتياطات

يجب التحدث مع طبيبك ،الصيدلي أو الممرضة

• قبل استخدام فيكتوزا®

• إذا لديك أو كان لديك مرض البنكرياس

لا ينبغي استعمال هذا الدواء إذا كنت مصابا

بالأسولين) أو الحمض الكيتوني السكري (

عالية من السكر في الدم وصعوبة في التنفس

أن تستخدم بدلا من الأسولين.

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 ذلك

الدرقية، يجب استشارة طبيبك.

عند البدء بعلاج فيكتوزا® ، يمكن في بعض

كحالات التقوى ، والغثيان ، 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 الفعالية الت

• السولفاميدات (غليمبيريد أو غلينيكلاميد)

نقص السكر في الدم عند استعمال فيكتوزا

السكر في الدم أو الأسولين ،لأن السولف

والأسولين يزيد من خطر نقص سكر

مجتمعة ، يمكن للطبيب أن يطلب منك

السكر في الدم أو الأسولين . الرجاء م

المنذرة لانخفاض السكر في الدم. إذا كان

غلينيكلاميد) أو الأسولين ، يمكن للطبيب

الدم. ذلك سوف يساعد طبيبك على أخذ

نسبة السكر في الدم أو الأسولين .

• إذا كنت تستخدم الأنسولين ، فسوف

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



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 dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter : fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et troubles de la vision) ;
- 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 avant de prendre AMAREL.
- Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, avec fièvre, ou de toute autre forme de stress. Informez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMAREL.
- 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 être un signe de confusionnel important (délière), des crampes musculaires, de la respiration courte et rapide, un ralentissement de votre conscience. Une hypoglycémie sévère peut entraîner des dommages cérébraux.

Traitement de l'hypoglycémie

Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie sont : la faiblesse, l'ingestion de sucre : par exemple manger un fruit, boire du jus de fruit, sucrer votre café, etc. Si les symptômes ne disparaissent pas, contactez votre médecin ou allez à l'hôpital pour un traitement de réapparition des symptômes.

Lot/Batch: JT02355
Fab./Mfg.: 04/2023
EXP: 03/2026

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



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 testées.

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. 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 par AMAREL (diminution du taux de sucre dans le sang) peut entraîner un risque de complications pour traiter le diabète : infections, douleurs, problèmes de vision, problèmes de circulation sanguine, problèmes de coagulation, problèmes de foie, problèmes de reins, problèmes de cœur, problèmes de sang.

- 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 sanguine (anticoagulants coumariniques tels que la warfarine) ;
- Médicaments favorisant le développement des os (bisphosphonates) ;
- Médicaments utilisés pour la thérapie de substitution (hormones) ;
- Médicaments pour traiter la dépression (antidépresseurs) ;
- Médicaments diminuant les taux élevés de cholestérol (statines) ;
- Médicaments diminuant la tension artérielle (antihypertenseurs) ;



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 dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter : fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et troubles de la vision) ;
- 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 avant de prendre AMAREL.
- Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, avec fièvre, ou de toute autre forme de stress. Informez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMAREL.
- 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 être un signe de confusionnel important (délire), des crises convulsives, une respiration courte et rapide, un ralentissement de votre conscience. Une hypoglycémie sévère peut entraîner une coma cérébrale.

Traitement de l'hypoglycémie

Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie sont : la faiblesse, l'ingestion de sucre : par exemple manger un fruit, boire du jus de fruit, sucrer votre café, etc. Si vous ne pouvez pas manger, contactez votre médecin ou allez à l'hôpital pour un traitement de réapparition des symptômes.

Analyses de laboratoire

Avant de commencer le traitement, votre médecin peut vous demander de faire des analyses de sang et d'urine, des cellules sanguines ainsi que votre fonction rénale.

Autres médicaments et adolescents

Avant de commencer le traitement, votre médecin ou votre pharmacien doit connaître tous les médicaments que vous prenez, car l'utilisation d'AMAREL n'est pas recommandée avec certains autres médicaments et AMAREL.

AMAREL peut interagir avec d'autres médicaments et AMAREL. Informez votre médecin ou votre pharmacien de tous les médicaments que vous prenez. 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 peut diminuer l'efficacité de certains médicaments (diminution du taux de sucre dans le sang) et entraîner un risque de complications graves (diabète) et d'autres médicaments pour traiter le diabète (insuline, médicaments pour traiter la douleur ou l'inflammation, propofol, oxyphentazone, aspirine, etc.).

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

Lot/Batch: JT02355
Fab./Mfg.: 04/2023
EXP: 03/2026

Sanoï-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 dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter : fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et odorantes) ;
- 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 avant de prendre AMAREL.
 - Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, avec fièvre, ou de toute autre forme de stress. Informez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMAREL.
 - 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 être un signe de confusionnel important (délire), des crises convulsives, une respiration courte et rapide, un ralentissement de votre conscience. Une hypoglycémie sévère peut entraîner une coma cérébrale.

Traitement de l'hypoglycémie

Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie sont : la faiblesse, l'ingestion de sucre : par exemple manger un fruit, boire du jus de fruit, ou devez donc toujours avoir du sucre (médicaments édulcorants de synthèse ne sont pas efficaces). Contactez votre médecin ou allez à l'hôpital si les symptômes ne disparaissent pas.

Analyses de laboratoire

Avant de commencer le traitement, votre médecin peut vous demander de faire des analyses de sang et d'urine, des cellules sanguines ainsi que votre fonction rénale.

Autres médicaments et adolescents

Avant de commencer le traitement, votre médecin doit connaître tous les médicaments que vous prenez, car l'utilisation d'AMAREL n'est pas recommandée avec certains médicaments et AMAREL.

AMAREL peut interagir avec d'autres médicaments et AMAREL. Informez votre médecin ou votre pharmacien de tous les médicaments que vous prenez. 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 peut diminuer l'efficacité de certains médicaments (diminution du taux de sucre dans le sang) et entraîner un risque de complications pour traiter le diabète (hypoglycémie). Les médicaments pour traiter la douleur ou l'inflammation (paracétamol, propofol, oxyphentazone, aspirine, paracétamol, etc.) peuvent interagir avec AMAREL.

- Médicaments pour traiter les infections urinaires (antibiotiques à longue durée d'action) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (chloramphénicol, fluconazole, miconazole, etc.) ;
- Médicaments pour empêcher la coagulation du sang (anticoagulants tels que la warfarine) ;
- Médicaments favorisant le développement du foie ;
- 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

Sanoï-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 lactose dans ce médicament, il ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie congénitale, de déficit en lactase ou de déficit en glucose 6-phosphate déshydrogénase.

- La consommation de jus de fruits contenant du sucre peut augmenter le risque d'effets secondaires, 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 lactose dans les comprimés, Zovas® ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie congénitale, de déficit en lactase ou de déficit en glucose et fructose.

- La consommation de jus de fruits ou de légumes 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 lactose dans le comprimé, Zovas® ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie congénitale, de déficit en lactase ou de déficit en glucose 6-phosphate déshydrogénase.

- La consommation de jus de fruits ou de légumes 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

respiratoire

- Insuffisance

aiguë,

- Allaitement

- Exploration

(UV-angiographie)

diabétiques,

traitement de

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

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 de tels examens.

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

43,30

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

aiguë,

- Allaitement

- Exploration

(UV-angiographie)

diabétiques,

traitement de

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

certain temps avant et après de tels examens.
- Si vous prenez des médicaments qui peuvent augmenter le pH de l'eau (d'urine),
- Si vous prenez des médicaments qui peuvent augmenter les risques de saignements.

- Si vous prenez des médicaments qui peuvent augmenter les risques de saignements.

- Si vous prenez des médicaments qui peuvent augmenter les risques de saignements.

- Si vous prenez des médicaments qui peuvent augmenter les risques de saignements.

- Si vous prenez des médicaments qui peuvent augmenter les risques de saignements.

- Si vous prenez des médicaments qui peuvent augmenter les risques de saignements.

- Si vous prenez des médicaments qui peuvent augmenter les risques de saignements.

- Si vous prenez des médicaments qui peuvent augmenter les risques de saignements.

- Si vous prenez des médicaments qui peuvent augmenter les risques de saignements.

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 calcium	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 engorgement 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 cardiaques).

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 fréquents (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 du tractus respiratoire,
- diminution du nombre de globule rouge dans le sang,
- prise de poids, augmentation du taux de cholestérol dans le sang,
- augmentation du 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 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, sensations anormales dans certaines parties du corps,
- trouble de la conduction cardiaque, angine de poitrine,
- réactions cutanées (tel que rougeur, inflammation de la peau, éruption, tache, 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 globule blanc 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 a pour but d'améliorer la sécurité des médicaments.

Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque.

7. Mises en garde spéciales et précautions par

Adressez vous à votre médecin ou votre pharmacien pour plus d'informations.

Le médicament doit être pris à la même heure.

Ne prenez pas de médicaments contenant du lithium.

Ne prenez pas de médicaments contenant du potassium.

Ne prenez pas de médicaments contenant du calcium.

Ne prenez pas de médicaments contenant du fer.

Ne prenez pas de médicaments contenant du zinc.

Ne prenez pas de médicaments contenant du magnésium.

Ne prenez pas de médicaments contenant du cuivre.

Ne prenez pas de médicaments contenant du sélénium.

Ne prenez pas de médicaments contenant du manganèse.

Ne prenez pas de médicaments contenant du cobalt.

Ne prenez pas de médicaments contenant du nickel.

Ne prenez pas de médicaments contenant du chrome.

Ne prenez pas de médicaments contenant du molybdène.

Ne prenez pas de médicaments contenant du vanadium.

Ne prenez pas de médicaments contenant du bore.

Ne prenez pas de médicaments contenant du silicium.

Ne prenez pas de médicaments contenant du fluor.

Ne prenez pas de médicaments contenant du phosphore.

Ne prenez pas de médicaments contenant du soufre.

Ne prenez pas de médicaments contenant du sélénium.

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 calcium	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 engorgement 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 cardiaques).

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 fréquents (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 globule rouge 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 (Raynaud),
- 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 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, sensibilité accrue aux changements de température, troubles de la circulation sanguine dans certaines parties du corps,
- trouble de la conduction cardiaque, angine de poitrine,
- réactions cutanées (tel que rougeur, inflammation de la peau, éruption cutanée, 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 globule blanc 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 a pour but d'améliorer la sécurité des médicaments.
Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque.

7. Mises en garde spéciales et précautions par

Adressez vous à votre médecin ou votre pharmacien pour plus d'informations sur les effets indésirables et les précautions à prendre en cas :

- D'augmentation des troubles cardiaques, d'oedème (rétention hydrique), de difficulté respiratoires sévères, d'adaptation par votre médecin de votre dose de ce médicament.
- De diabète (ce médicament pouvant masquer les symptômes).
- De maladie rénale,
- D'extrémités froides,
- De ralentissement du rythme cardiaque.
- Des réactions allergiques.
- D'angoisse (variété d'angoisse de poitrine).
- De phéochromocytome (atteinte d'une glande surrénale).
- De troubles thyroïdiens.
- De psoriasis (maladie de peau).
- D'antécédents de taux anormalement bas de prothrombine (ce médicament peut augmenter le risque de coagulation sanguine). Si vous devez subir une intervention chirurgicale, consultez votre médecin.
- Des réactions cutanées
- Si vous portez des lentilles de contact, le traitement peut provoquer des larmes.
- Si vous avez mal toléré ce médicament auparavant, consultez votre médecin avant de reprendre le traitement.
- 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 d'un syndrome de malabsorption du glucose et du fructose.



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 A CONNAITRE 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.
- Etes 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

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 par jour. Cette dose devra être prise immédiatement après votre dialyse.

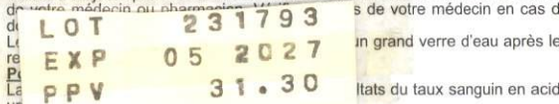
Utilisation chez les enfants (âgés de moins de 15 ans)

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 A CONNAITRE 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.
- Etes 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 avec un grand verre d'eau après le

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 par jour. Cette dose 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 A CONNAITRE 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.
- Etes 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

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 par jour. Cette dose devra être prise immédiatement après votre dialyse.

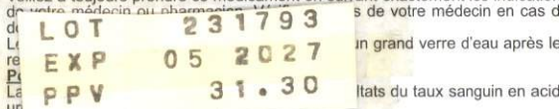
Utilisation chez les enfants (âgés de moins de 15 ans)

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.



COVERAM® 5 mg / 5 mg Comprimés

Péridopril arginine / Amlodipine

COVERAM® 10 mg / 5 mg Comprimés

Péridopril arginine / Amlodipine

COVERAM® 5 mg / 10 mg Comprimés

Péridopril arginine / Amlodipine

COVERAM® 10 mg / 10 mg Comprimés

Péridopril 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 péridopril 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, péridopril et amlodipine.

Péridopril est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Amlodipine est un antagoniste calcique (qui appartient à la classe des dihydropyridines). Ceux-ci agissent en dilant 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 péridopril ou à tout autre inhibiteur de l'enzyme de conversion ou à l'amlodipine ou aux autres inhibiteurs calciques, ou à l'un des autres composants 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 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 qu'elles qu'en soient les circonstances (état appelé angioedème),

• si si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament contenant de l'aldiskiren pour diminuer votre pression artérielle,

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

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

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

• si 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 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 faveux disséminé ou une sclérodémie,

• diabète,

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

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

• si 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 si au 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 péridopril 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 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 par COVERAM, comprimé est généralement un traitement de longue durée, vous devez demander conseil à votre médecin avant de l'interrompre.

Si 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 ?

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

Si 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, enflure de grandes difficultés respiratoires, réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau, éruption cutanée sévère, apparition de vésicules, démangeaisons sévères, apparition de bulles, sensation 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 (retention d'eau),
maux de tête, étourdissements, effets indésirables fréquents (peut survenir chez plus de 1 utilisateur sur 10) :

COVERAM® 5 mg / 5 mg Comprimés

Péridopril arginine / Amlodipine

COVERAM® 10 mg / 5 mg Comprimés

Péridopril arginine / Amlodipine

COVERAM® 5 mg / 10 mg Comprimés

Péridopril arginine / Amlodipine

COVERAM® 10 mg / 10 mg Comprimés

Péridopril 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 péridopril 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, péridopril et amlodipine.

Péridopril est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Amlodipine est un antagoniste calcique (qui appartient à la classe des dihydropyridines). Ceux-ci agissent en dilant 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 péridopril ou à tout autre inhibiteur de l'enzyme de conversion ou à l'amlodipine ou aux autres inhibiteurs calciques, ou à l'un des autres composants 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 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 qu'elles qu'en soient les circonstances (état appelé angioedème),

• si si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament contenant de l'aldiskiren pour diminuer votre pression artérielle,

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

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

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

• si 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 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 faveux disséminé ou une sclérodémie,

• diabète,

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

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

• si 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 si au 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 péridopril 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 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 par COVERAM, comprimé est généralement un traitement de longue durée, vous devez demander conseil à votre médecin avant de l'interrompre.

Si 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 ?

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

Si 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, enflure de grandes difficultés respiratoires,

• réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau, enflure de la gorge, gonflement des lèvres, apparition de vésicules,

• apparition de symptômes de réaction allergique, notamment des muqueuses (syndrome de médicament) 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 (retention d'eau),
maux de tête, étourdissements, 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.

COVERAM® 5 mg / 5 mg Comprimés

Péridopril arginine / Amlodipine

COVERAM® 10 mg / 5 mg Comprimés

Péridopril arginine / Amlodipine

COVERAM® 5 mg / 10 mg Comprimés

Péridopril arginine / Amlodipine

COVERAM® 10 mg / 10 mg Comprimés

Péridopril 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 péridopril 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, péridopril et amlodipine.

Péridopril est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Amlodipine est un antagoniste calcique (qui appartient à la classe des dihydropyridines). Ceux-ci agissent en dilant 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 péridopril ou à tout autre inhibiteur de l'enzyme de conversion ou à l'amlodipine ou aux autres inhibiteurs calciques, ou à l'un des autres composants 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 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 qu'elles qu'en soient les circonstances (état appelé angioedème),

• si si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament contenant de l'aldiskiren pour diminuer votre pression artérielle,

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

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

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

• si 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 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 faveux disséminé ou une sclérodémie,

• diabète,

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

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

• si 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 si au 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 péridopril 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 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 par COVERAM, comprimé est généralement un traitement de longue durée, vous devez demander conseil à votre médecin avant de l'interrompre.

Si 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 ?

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

Si 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, enflure de grandes difficultés respiratoires,

• réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau, enflure de la langue, gonflement des lèvres, apparition de vésicules,

• apparition de symptômes de réaction allergique, notamment des muqueuses (syndrome de médicament) 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 (retention d'eau),
maux de tête, étourdissements, effets secondaires liés à la prise de médicaments.

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 (*rétention 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 :



... 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 (*rétention 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 :



... 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 :



... 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 (*rétention 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 :



... un diurétique épargneur de



ASPEGIC NOURRISSONS 100mg

Acétylesalicylate de DL-Lysine

poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

Veillez 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 ANTIPIRETIQUES.
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.
- Le 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 et 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 pour l'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 perloration 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 (référez-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) ont été rapportés chez des enfants présentant une maladie virale et

avant de commencer à prendre ce médicament, il est recommandé de 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 est plus adapté. N'hésitez pas à demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

avant votre médecin si votre enfant a :

- des vomissements, des vomissements répétés et/ou 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'ulcères 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



10143000400



ASPEGIC NOURRISSONS 100mg

Acétylesalicylate de DL-Lysine

poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

Veillez 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 ANTIPIRETIQUES.
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.
- Se 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 se 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 perloration 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 (référez-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 provoque des troubles neurologiques et des saignements) ont été observés chez des enfants présentant une maladie virale et

avant d'administrer ce médicament, vous devez d'abord 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 est plus adapté. N'hésitez pas à demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

avant votre médecin si votre enfant a :

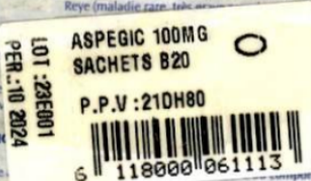
des vomissements, des saignements et des vomissements, arrêtez le médicament car un syndrome de Reye est possible (voir le paragraphe "Avant d'utiliser ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose").

- 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'ulcères 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



1014300040



ASPEGIC NOURRISSONS 100mg

Acétylesalicylate de DL-Lysine

poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

Veillez 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 ANTIPIRETIQUES.
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.
- Se 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 se 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 perloration 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 a déjà un autre traitement anti-inflammatoire ou anticoagulant (référez-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 provoque des troubles neurologiques et des saignements) ont été observés chez des enfants présentant une maladie virale et

avant d'administrer ce médicament, vous devez d'abord 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 est plus adapté. N'hésitez pas à demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si votre enfant a déjà eu une hémorragie ou une perloration au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les

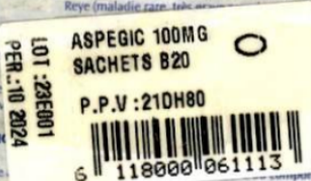
car un syndrome de Reye est possible (voir le paragraphe "Avant d'utiliser ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose").

- 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'ulcères 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



101430000400



ASPEGIC NOURRISSONS 100mg

Acétylesalicylate de DL-Lysine

poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

Veillez 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 ANTIPIRETIQUES.
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.
- Se 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 se 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 perloration 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 (référez-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 provoque des troubles neurologiques et des vomissements) ont été présentés avec des médicaments contenant de l'aspirine.

avant d'administrer ce médicament à votre enfant, consultez votre médecin avant de commencer le traitement, et 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.

avant d'utiliser ce médicament à votre enfant a :

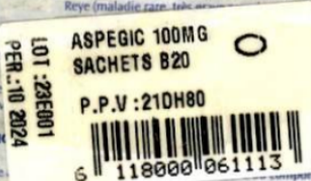
car un syndrome de Reye est possible (voir le paragraphe "Avant d'utiliser ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose").

- 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'ulcères 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



101430000400

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.

Cholécalficérol (Vitamine D 3)

Veillez 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. Information 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 men
- 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.
- Suspender 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 ».

Autres médicaments et D-Cure :

Si vous prenez d'autres médicaments ou si vous avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Le médicament (médicament) peut interagir avec d'autres médicaments (sommifères), la carbamazépine, la pyrimidone pris durant 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

انتهاه 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

انتهاه 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

انتهاه الصلاحية/EXP

01 2026

Docteur SIHAM IDRISSE ABLOUHAJOU

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 - Maigreux

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 الحيض - العقم عند الزوجين

السمنة - الحمية - الحنافة

المشورة الغذائية: للنساء الحوامل لكبار السن والرياضيين

29 décembre 2023

Casablanca, Le

MME BERHIL HALIMA

Analyses :

Glycémie à jeun

HbA1c

cholesterol total

LDL

HDL

Triglycérides

Acide urique

Transaminases SGOT

Transaminases SGPT

GGT

Urée

Créatinine + DFG CKD EPI

Rapport microalbuminurie / Créatinine urinaire

NFS PLQ

ferritine

TSH

T4I

calcémie

25 (OH) VIT D

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

Dr. Siham IDRISSE ABLOUHAJOU
Spécialiste : Endocrinologie
Diabétologie - Nutrition - Obésité
49, Bd 2 Mars - Casablanca
Tél : 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.sihamidrissi@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



مختبر منظرونا 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	
Clérence 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	
Thyrostimuline (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 ABLOULHJOL
Réf. : 23L1708

Compte Rendu d'Analyses

HEMATOLOGIE

NUMERATION FORMULE SANGUINE

(SYSMEX XS-1000i)

			Normales (Femme Adulte)	Antériorités 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

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 SHIAM IDRISSE ABOULAIHOUL

Réf. : 23L1708

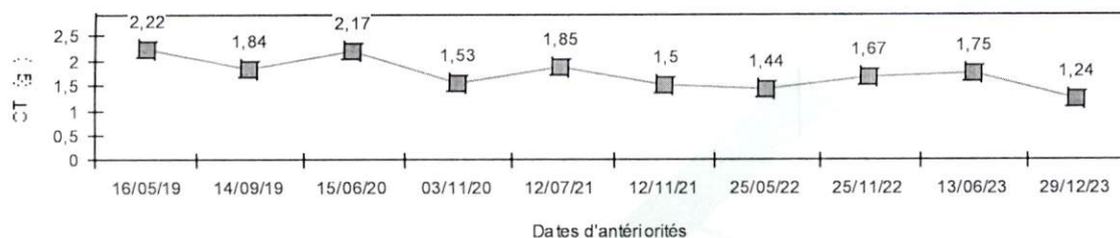
Compte Rendu d'Analyses

BIOCHIMIE SANGUINE

(Cobas Roche C-311)

BILAN LIPIDIQUE

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

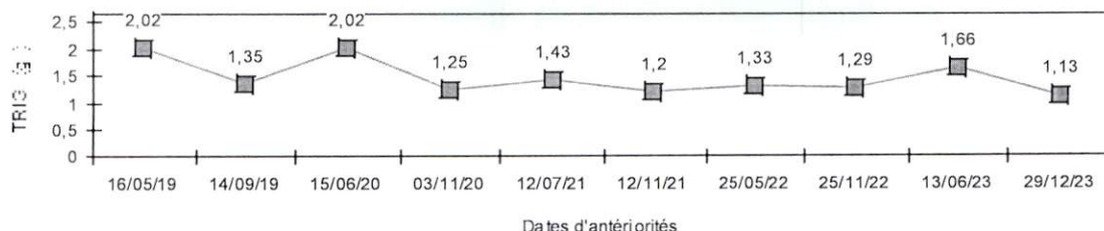


Cholesterol HDL-----	:	0,56	g/l	> 0,4**	0,45
----------------------	---	------	-----	---------	------

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

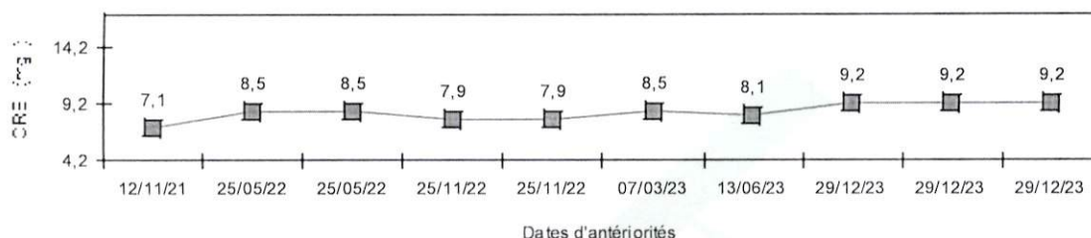
Docteur SIHAM IDRISSE ABOULAHJOL

Réf. : 23L1708

Compte Rendu d'Analyses

CLEARANCE DE LA CREATININE CKD-EPI :

			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

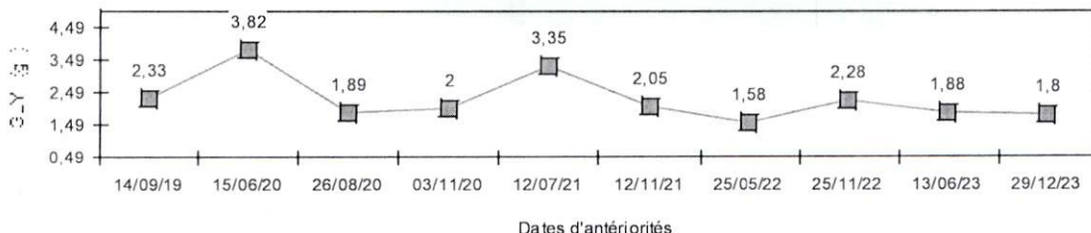
Interprétation :

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

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

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

Glycémie à jeun -----: 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 IDRISSE ABLOULAHJOL

Réf. : 23L1708

Compte Rendu d'Analyses

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

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

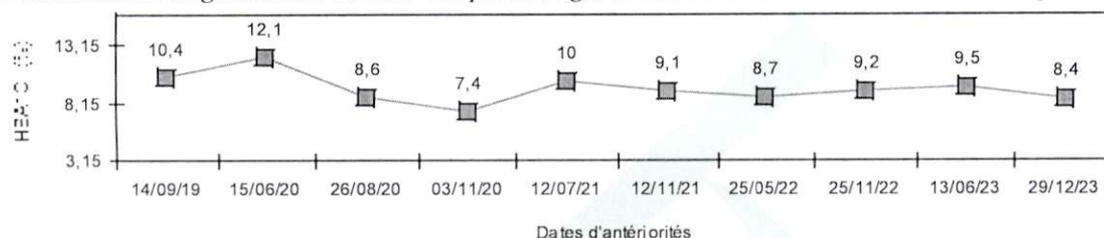
Les études modernes ont montré que le diabète est :

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

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

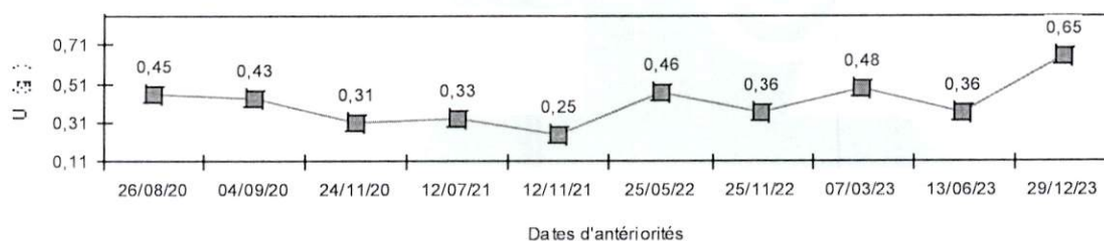
Mal équilibré au-delà de 8%

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.





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

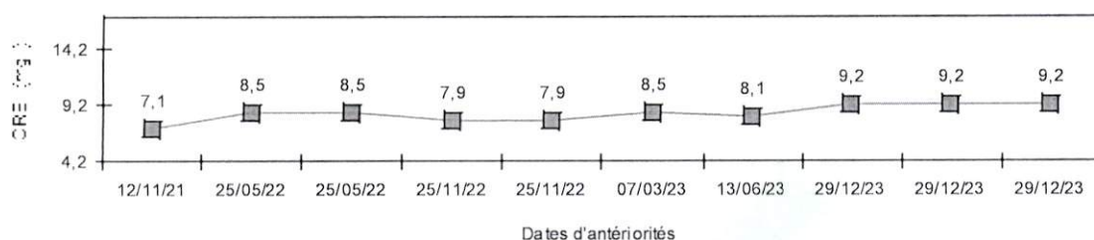
Madame BERHIL HALIMA

Docteur SIHAM IDRISSE ABOULAHJOUL

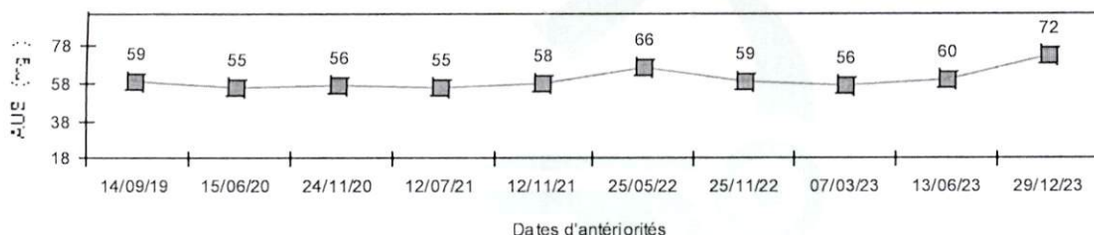
Réf. : 23L1708

Compte Rendu d'Analyses

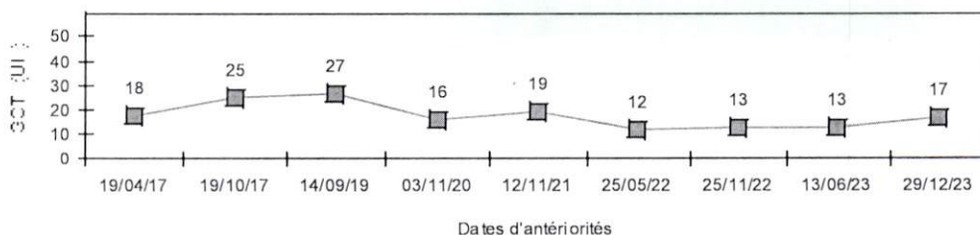
			Normales	Antériorités
Créatinine ----- :	9,2	mg/l	6 - 13	8,1
Soit :	81	μmol/l	53 - 115	72



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



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

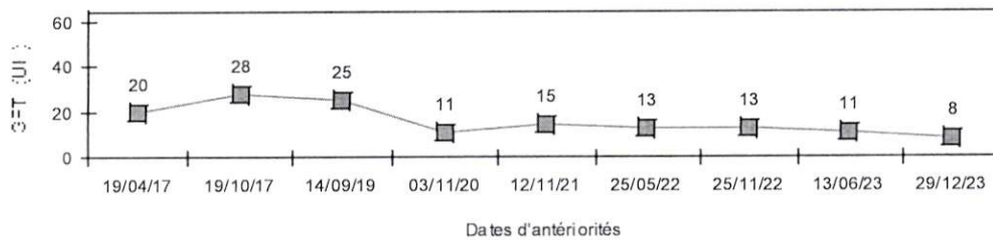
Madame BERHIL HALIMA

Docteur SIHAM IDRISSE BOULAHJOUJ

Réf. : 23L1708

Compte Rendu d'Analyses

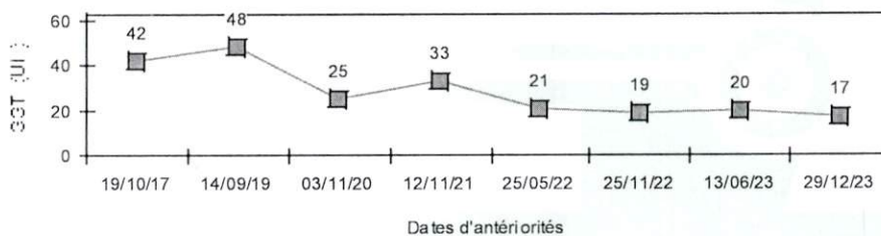
	Normales	Antériorités
Transaminases - SGPT / ALAT ----- :	8 UI/l	< 49



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 %)





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

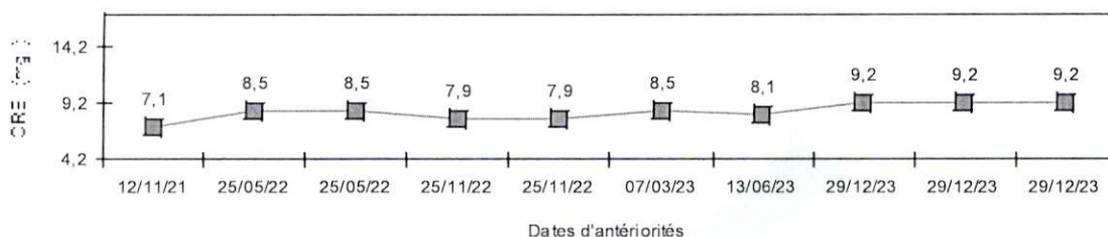
Docteur SIHAM IDRISSE ABOULAHJOUL

Réf. : 23L1708

Compte Rendu d'Analyses

CLEARANCE A LA CREATININE

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

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) ----- : (Chimiluminescence COBAS ROCHE E411)	41	microg/l	36

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 BOULAHJOL

Réf. : 23L1708

Compte Rendu d'Analyses

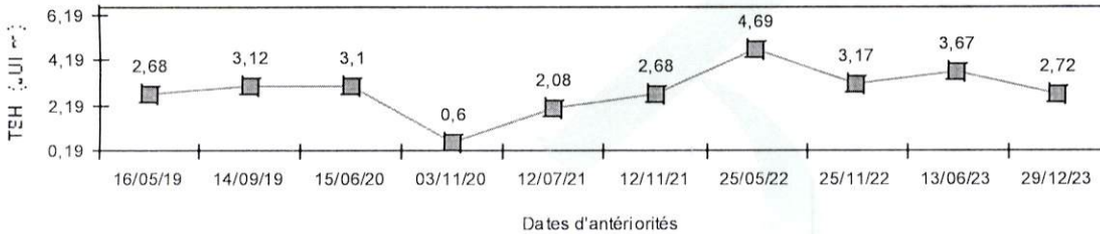
HORMONOLOGIE

	Normales	Antériorités
T S H 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

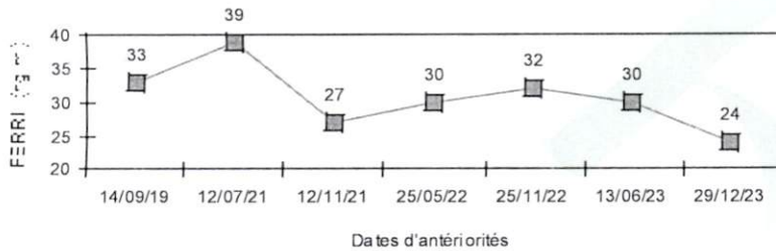
Ferritine ----- : 24 ng/ml

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

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