

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Radiologie et Biologie :

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

## Optique :

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

## Rééducation :

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

## Dentaire :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

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

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

**Maladie**       **Dentaire**       **Optique**       **A**

  Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 93AA Société :

Actif       Pensionné(e)       Autre :

Nom & Prénom : MENNI EL BACHIR

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 0661310993 Total des frais engagés :

## Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

Lien de parenté :

Nature de la maladie :

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'adjudicant conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : ..... Le : ..... / ..... / .....

Signature de l'adhérent(e) : .....

## VOLET ADHÉRENT

Déclaration de maladie      Nº W19-474254

Remplissez ce volet, découpez le et conservez le.  
Il sera nécessaire de le présenter pour toute  
réclamation ultérieure.

Matricule : .....

Nom de l'adhérent(e) : .....

Total des frais engagés : .....

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Radiologie et Biologie :

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

## Optique :

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

## Rééducation :

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

## Dentaire :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

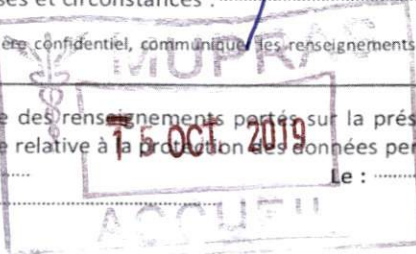
- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

## Adresses Mails utiles

- |                                    |                       |
|------------------------------------|-----------------------|
| 0 Réclamation                      | : contact@mupras.com  |
| 0 Prise en charge                  | : pec@mupras.com      |
| 0 Adhésion et changement de statut | : adhesion@mupras.com |

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

MUPRAS :Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge

<input type="checkbox"/> <b>Maladie</b>	<input type="checkbox"/> <b>Dentaire</b>	<input type="checkbox"/> <b>Optique</b>	<input type="checkbox"/> <b>A</b>
Cadre réservé à l'adhérent(e)			
Matricule : <b>2311</b>		Société :	
<input type="checkbox"/> Actif	<input type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre :	<b>ME NN EL BACHIR</b>
Nom & Prénom :			
Date de naissance : <b>12.03.49</b>			
Adresse : <b>Rue RAM le Palmer</b>			
Rue el Jazira N° 400 - B 112			
Tél. : <b>06.61.31.09.93</b> Total des frais engagés : <b>W/W</b>			
Cadre réservé au Médecin			
Cachet du médecin :			
			
Date de consultation : <b>15 OCT 2019</b>			
Nom et prénom du malade : <b>ME NN EL BACHIR</b> Age : <b>70</b>			
Lien de parenté : <input type="checkbox"/> Lui-même <input type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Enfant			
Nature de la maladie : <b>HTA, Diabète, Atarothérapie</b>			
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 avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.			
Fait à : _____ Le : _____ / _____ / _____			
Signature de l'adhérent(e) : 			

# RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
10/10/2019	C.		150,00	INP : 097082778 Cachet de la Banque Centrale Algérienne (B.C.A.) Signature du Médecin

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournitisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE N° 2 SIDI BOUZOUD Ouled HADJ YOUSSEF Tel: 0562881084 CABYLICA	10/10/2019	1.518,00

## ANALYSES - RADIGRAPHIES

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

## AUXILIAIRES MEDICAUX

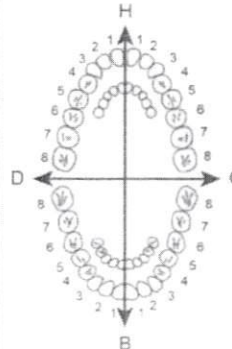
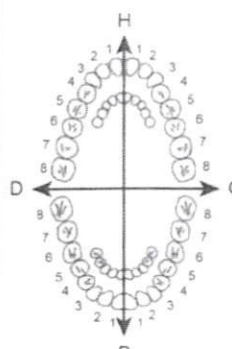
Cachet et signature du Particulier	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

# RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

### Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : _____
				COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
				COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

## O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE	
H	25533412 21433552 00000000 00000000
D	00000000 00000000 35533411 11433553
B	
[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession	

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXE

# Docteur TMARÀ TOURIA

## Médecine Générale

Diplôme Universitaire  
de Gynécologie - Stérilité de couple  
Suivie de Grossesse  
Faculté de Médecine de Bordeaux (France)  
Spécialiste en Médecine du Travail  
Faculté de Médecine de Rennes (France)  
Echographie - Electrocardiographie  
Expert Médical auprès des Tribunaux Marocains

الدكتورة أمارة تريا

## الطب العام

دبلوم جامعي في طب النساء  
عقل الزوجين - تتبع ومراقبة العمل  
(كلية الطب ببوردو بفرنسا)

اختصاصية في طب الشفط

(كلية الطب ببوردو بفرنسا)

الفحص بالصدى (L'Etage 137, Lotissement Haddiouï, Casablanca)

التخطيط الكهرومغناطيسي للقرا

محفلة لدى المحاكم المغربية

Casablanca, le: 10/10/2019



177,00 = Hamm El Balkhi AS

531,00 Capri Vel 300 174  
17,10 6 Nettoyage 175 à midi  
102,60  
3570x3=107,10 Kandegie 160 ST  
147,20x3=441,60 Divanis ce 176 le matin  
185,00 Seffra 177 178  
75,00 Nazair 179 180  
75,70 2 aleys 181 182  
Total: 1.518

تجزئة الحديدي، الرقم 159، الطابق الأول، سيدى معروف - الدار البيضاء

Lotissement Haddiouï N° 137, 1<sup>er</sup> Etage Sidi Maârouf - Casablanca

GSM : 06.62.88.10.86 - Cabinet 05.22.58.44.55

# Zalerg 0,25 mg/ml

## Collyre en solution

### Kétotifène

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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'informations 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.

#### Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que ZALERG 0,25 mg/ml, collyre en solution et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser ZALERG 0,25 mg/ml, collyre en solution ?
3. Comment utiliser ZALERG 0,25 mg/ml, collyre en solution ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ZALERG 0,25 mg/ml, collyre en solution ?
6. Informations supplémentaires.

#### 1. QU'EST-CE QUE ZALERG 0,25 MG/ML, COLLYRE EN SOLUTION ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

ZALERG est un collyre en solution, sans conservateur, contenant du kétotifène, une substance active anti-allergique.

ZALERG est préconisé dans le traitement symptomatique de la conjonctivite allergique saisonnière.

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER ZALERG 0,25 MG/ML, COLLYRE EN SOLUTION ?

N'utilisez jamais ZALERG 0,25 mg/ml, collyre en solution :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) :
- au kétotifène (substance active),
  - ou à l'un des autres composants contenus dans ZALERG (voir rubrique 6 : Informations supplémentaires).

#### Utilisation d'autres médicaments

Si vous devez utiliser un autre collyre en même temps que ZALERG collyre, attendez au moins 5 minutes entre les deux instillations.

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.

Ceci est particulièrement important si vous prenez

indésirables inattendus, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.



vous

71,70  
ALERG. De  
ez instillé  
au plus d'une goutte dans votre œil.

#### Si vous oubliez d'utiliser ZALERG 0,25 mg/ml, collyre en solution :

Installez une goutte dès que possible, puis revenez à la posologie normale. Assurez-vous que la goutte tombe bien dans l'œil. N'installez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée.

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

#### 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ZALERG 0,25 mg/ml, collyre en solution est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Les effets indésirables oculaires suivant ont été décrits :

#### Fréquents

##### (affectant moins de 1 patient sur 10) :

- irritation ou douleur oculaire,
- inflammation de l'œil.

#### Peu fréquents

##### (affectant moins de 1 patient sur 100) :

- vision trouble,
- sécheresse oculaire,
- irritation des paupières,
- conjonctivites (inflammation de la surface de l'œil),
- augmentation de la sensibilité des yeux à la lumière,
- saignement visible dans le blanc de l'œil,
- maux de tête,
- somnolence,
- éruption cutanée (avec éventuellement des démangeaisons),
- eczéma (éruption avec rougeur, démangeaisons et sensation de brûlure),
- sécheresse buccale,
- réaction allergique.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

#### 5. COMMENT CONSERVER ZALERG 0,25 MG/ML, COLLYRE EN SOLUTION ?

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

Ne pas utiliser ZALERG après la date de péremption mentionnée sur la boîte ou le flacon après EXP. La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois.

ZALERG peut être utilisé jusqu'à 8 semaines après la première ouverture.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au

# COAPROVEL®

300 mg/25 mg

comprimé pelliculé  
irbésartan/hydrochlorothiazide

sanofi aventis

Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat -R.P.1  
Ain sebaâ Casablanca  
Co-aprovel 300mg/25mg  
b28cp

P.P.V : 177,00 DH



6 118001 081554

## t l'intégralité de cette notice avant de

pourriez avoir besoin de la relire.  
question, si vous avez un doute, demandez  
plus 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 s'aggrave ou si vous remarquez un effet  
indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre  
médecin ou votre pharmacien.

### Dans cette notice:

- Qu'est-ce que CoAprovel et dans quel cas est-il utilisé
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CoAprovel
- Comment prendre CoAprovel
- Quels sont les effets indésirables éventuels
- Comment conserver CoAprovel
- Informations supplémentaires

### 1. QU'EST-CE QUE COAPROVEL ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ

#### Classe pharmacothérapeutique

CoAprovel est une association de deux substances actives, l'irbésartan

CoAprovel ne doit pas être donné aux enfants et aux adolescents  
(de moins de 18 ans).

#### Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

##### Faites attention avec CoAprovel

Prévenez votre médecin si une des situations suivantes se présentent:

- si vous souffrez de vomissements ou de diarrhées importantes ;
- si vous souffrez de problèmes rénaux, ou si vous avez une greffe de rein ;
- si vous souffrez de problèmes cardiaques ;
- si vous souffrez de problèmes hépatiques ;
- si vous souffrez d'un diabète ;
- si vous souffrez d'un lupus érythémateux (connu aussi sous le nom de lupus ou LED) ;
- si vous souffrez d'**hyperaldostéronisme primaire** (une condition liée à une forte production de l'hormone aldostérone, qui provoque une rétention du sodium et par conséquence une augmentation de la pression artérielle).

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. CoAprovel est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes à plus de 3 mois de grossesse, car il peut entraîner de graves problèmes de santé chez l'enfant à naître s'il est utilisé au cours de cette période (voir la rubrique grossesse).

##### Vous devrez également prévenir votre médecin:

- si vous suivez un régime hyposodé (peu riche en sel) ;
- si vous avez des signes, tels que soif anormale, bouche sèche, faiblesse générale, somnolence, douleurs musculaires ou crampes, nausées, vomissements ou battements du cœur anormalement rapides qui pourraient indiquer un effet excessif de l'hydrochlorothiazide (contenu dans CoAprovel) ;
- si vous ressentez une sensibilité accrue de votre peau au soleil avec apparition de coup de soleil plus rapidement que la normale (symptômes tels que rougeur, démangeaison, gonflement, cloque) ;

# COAPROVEL® 300 mg/25 mg

comprimé pelliculé  
irbésartan/hydrochlorothiazide

sanofi aventis

Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat -R.P.1  
Ain sebaâ Casablanca  
Co-aprovel 300mg/25mg  
b28cp

P.P.V : 177,00 DH



6 118001 081554

## t l'intégralité de cette notice avant de

pourriez avoir besoin de la relire.  
question, si vous avez un doute, demandez  
plus 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 s'aggrave ou si vous remarquez un effet  
indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre  
médecin ou votre pharmacien.

### Dans cette notice:

- Qu'est-ce que CoAprovel et dans quel cas est-il utilisé
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CoAprovel
- Comment prendre CoAprovel
- Quels sont les effets indésirables éventuels
- Comment conserver CoAprovel
- Informations supplémentaires

### 1. QU'EST-CE QUE COAPROVEL ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ

#### Classe pharmacothérapeutique

CoAprovel est une association de deux substances actives, l'irbésartan

CoAprovel ne doit pas être donné aux enfants et aux adolescents  
(de moins de 18 ans).

#### Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

##### Faites attention avec CoAprovel

Prévenez votre médecin si une des situations suivantes se présentent:

- si vous souffrez de vomissements ou de diarrhées importantes ;
- si vous souffrez de problèmes rénaux, ou si vous avez une greffe de rein ;
- si vous souffrez de problèmes cardiaques ;
- si vous souffrez de problèmes hépatiques ;
- si vous souffrez d'un diabète ;
- si vous souffrez d'un lupus érythémateux (connu aussi sous le nom de lupus ou LED) ;
- si vous souffrez d'**hyperaldostéronisme primaire** (une condition liée à une forte production de l'hormone aldostérone, qui provoque une rétention du sodium et par conséquence une augmentation de la pression artérielle).

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. CoAprovel est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes à plus de 3 mois de grossesse, car il peut entraîner de graves problèmes de santé chez l'enfant à naître s'il est utilisé au cours de cette période (voir la rubrique grossesse).

##### Vous devrez également prévenir votre médecin:

- si vous suivez un régime hyposodé (peu riche en sel) ;
- si vous avez des signes, tels que soif anormale, bouche sèche, faiblesse générale, somnolence, douleurs musculaires ou crampes, nausées, vomissements ou battements du cœur anormalement rapides qui pourraient indiquer un effet excessif de l'hydrochlorothiazide (contenu dans CoAprovel) ;
- si vous ressentez une sensibilité accrue de votre peau au soleil avec apparition de coup de soleil plus rapidement que la normale (symptômes tels que rougeur, démangeaison, gonflement, cloque) ;

# COAPROVEL®

300 mg/25 mg

comprimé pelliculé  
irbésartan/hydrochlorothiazide

sanofi aventis

Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat -R.P.1  
Ain sebaâ Casablanca  
Co-aprovel 300mg/25mg  
b28cp

P.P.V : 177,00 DH



6 118001 081554

## t l'intégralité de cette notice avant de

pourriez avoir besoin de la relire.  
question, si vous avez un doute, demandez  
plus 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 s'aggrave ou si vous remarquez un effet  
indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre  
médecin ou votre pharmacien.

### Dans cette notice:

- Qu'est-ce que CoAprovel et dans quel cas est-il utilisé
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CoAprovel
- Comment prendre CoAprovel
- Quels sont les effets indésirables éventuels
- Comment conserver CoAprovel
- Informations supplémentaires

### 1. QU'EST-CE QUE COAPROVEL ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ

#### Classe pharmacothérapeutique

CoAprovel est une association de deux substances actives, l'irbésartan

CoAprovel ne doit pas être donné aux enfants et aux adolescents  
(de moins de 18 ans).

#### Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

##### Faites attention avec CoAprovel

Prévenez votre médecin si une des situations suivantes se présentent:

- si vous souffrez de vomissements ou de diarrhées importantes ;
- si vous souffrez de problèmes rénaux, ou si vous avez une greffe de rein ;
- si vous souffrez de problèmes cardiaques ;
- si vous souffrez de problèmes hépatiques ;
- si vous souffrez d'un diabète ;
- si vous souffrez d'un lupus érythémateux (connu aussi sous le nom de lupus ou LED) ;
- si vous souffrez d'**hyperaldostéronisme primaire** (une condition liée à une forte production de l'hormone aldostérone, qui provoque une rétention du sodium et par conséquence une augmentation de la pression artérielle).

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. CoAprovel est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes à plus de 3 mois de grossesse, car il peut entraîner de graves problèmes de santé chez l'enfant à naître s'il est utilisé au cours de cette période (voir la rubrique grossesse).

##### Vous devrez également prévenir votre médecin:

- si vous suivez un régime hyposodé (peu riche en sel) ;
- si vous avez des signes, tels que soif anormale, bouche sèche, faiblesse générale, somnolence, douleurs musculaires ou crampes, nausées, vomissements ou battements du cœur anormalement rapides qui pourraient indiquer un effet excessif de l'hydrochlorothiazide (contenu dans CoAprovel) ;
- si vous ressentez une sensibilité accrue de votre peau au soleil avec apparition de coup de soleil plus rapidement que la normale (symptômes tels que rougeur, démangeaison, gonflement, cloque) ;

# Metformine Win®

Chlorhydrate de metformine

500 mg 850 mg 1000 mg

## Comprimé pelliculé

## Voie orale

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce comprimé.

- Garder cette notice.
- Si vous avez des symptômes de diabète, demandez à votre pharmacien.
- Ce médicament doit être pris sans symptômes de diabète.
- Si l'un des effets indésirables suivants survient, si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

LOT : 8MA031  
PER.: 09/2021

METFORMINE WIN 850 MG  
CP PELL B30  
P.P.V : 17DH10



6 118000 062134

ire.  
doute,  
votre

Ne le  
as de

### Dans cette notice :

- Qu'est-ce que Metformine Win, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Metformine Win, comprimé pelliculé ?
- Comment prendre Metformine Win, comprimé pelliculé ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver Metformine Win, comprimé pelliculé ?
- Informations supplémentaires

### 1. QU'EST-CE QUE Metformine Win, comprimé pelliculé ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

#### Classe pharmacothérapeutique

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

#### Indications thérapeutiques

Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement du diabète de type 2.

• Chez l'adulte, il peut être prescrit seul ou en association avec un autre antidiabétique oral ou l'insuline.

• Chez l'enfant de plus de 10 ans et l'adolescent : il peut être prescrit seul ou en association avec l'insuline.

Metformine Win 1000 mg peut remplacer deux comprimés dosés à 500 mg de metformine lorsque le traitement nécessite une dose de 2 ou 3 grammes par jour de metformine.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE Metformine Win, comprimé pelliculé ?

#### Contre-indications

Ne prenez jamais Metformine Win :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir « Que contient Metformine Win » dans la rubrique 6. « Informations supplémentaires »).
- Si vous avez des problèmes liés à vos reins ou votre foie.
- Si vous avez un diabète non contrôlé, s'accompagnant par exemple d'une hyperglycémie sévère (taux de sucre trop élevé dans le sang), de nausées, de vomissements, d'une déshydratation, d'une perte de poids rapide ou d'une

acidocétose. L'acidocétose est une affection qui consiste en une accumulation dans le sang de substances appelées « corps cétones » et qui peut provoquer un pré-coma diabétique. Les symptômes sont plus particulièrement une douleur à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une envie de dormir ou une halucination ayant une odeur fruitée inhabituelle.

• Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomis plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).

• Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).

• Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).

• Si vous consommez beaucoup d'alcool. Si l'un des cas ci-dessous s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

#### Veuillez à demander conseil à votre médecin si :

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

#### Précautions d'emploi; mises en garde spéciales

Faites attention avec Metformine Win :

Veuillez noter le risque particulier suivant d'acidose lactique

Metformine Win 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 Metformine Win et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

Metformine Win à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez

# Metformine Win®

Chlorhydrate de metformine

500 mg 850 mg 1000 mg

## Comprimé pelliculé

## Voie orale

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce comprimé.

- Garder cette notice.
- Si vous avez des symptômes de diabète, demandez à votre pharmacien.
- Ce médicament doit être pris sans symptômes de diabète.
- Si l'un des effets indésirables suivants survient, si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

LOT : 8MA031  
PER.: 09/2021

METFORMINE WIN 850 MG  
CP PELL B30  
P.P.V : 17DH10



6 118000 062134

ire.  
doute,  
votre

Ne le  
as de

### Dans cette notice :

- Qu'est-ce que Metformine Win, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Metformine Win, comprimé pelliculé ?
- Comment prendre Metformine Win, comprimé pelliculé ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver Metformine Win, comprimé pelliculé ?
- Informations supplémentaires

### 1. QU'EST-CE QUE Metformine Win, comprimé pelliculé ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

#### Classe pharmacothérapeutique

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

#### Indications thérapeutiques

Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement du diabète de type 2.

• Chez l'adulte, il peut être prescrit seul ou en association avec un autre antidiabétique oral ou l'insuline.

• Chez l'enfant de plus de 10 ans et l'adolescent : il peut être prescrit seul ou en association avec l'insuline.

Metformine Win 1000 mg peut remplacer deux comprimés dosés à 500 mg de metformine lorsque le traitement nécessite une dose de 2 ou 3 grammes par jour de metformine.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE Metformine Win, comprimé pelliculé ?

#### Contre-indications

Ne prenez jamais Metformine Win :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir « Que contient Metformine Win » dans la rubrique 6. « Informations supplémentaires »).
- Si vous avez des problèmes liés à vos reins ou votre foie.
- Si vous avez un diabète non contrôlé, s'accompagnant par exemple d'une hyperglycémie sévère (taux de sucre trop élevé dans le sang), de nausées, de vomissements, d'une déshydratation, d'une perte de poids rapide ou d'une

acidocétose. L'acidocétose est une affection qui consiste en une accumulation dans le sang de substances appelées « corps cétones » et qui peut provoquer un pré-coma diabétique. Les symptômes sont plus particulièrement une douleur à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une envie de dormir ou une halucination ayant une odeur fruitée inhabituelle.

• Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomis plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).

• Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).

• Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).

• Si vous consommez beaucoup d'alcool. Si l'un des cas ci-dessous s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

#### Veuillez à demander conseil à votre médecin si :

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

#### Précautions d'emploi; mises en garde spéciales

Faites attention avec Metformine Win :

Veuillez noter le risque particulier suivant d'acidose lactique

Metformine Win 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 Metformine Win et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

Metformine Win à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez

# Metformine Win®

Chlorhydrate de metformine

500 mg 850 mg 1000 mg

## Comprimé pelliculé

## Voie orale

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce comprimé.

- Garder cette notice.
- Si vous avez des symptômes de diabète, demandez à votre pharmacien.
- Ce médicament doit être pris sans symptômes de diabète.
- Si l'un des effets indésirables suivants survient, si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

LOT : 8MA031  
PER.: 09/2021

METFORMINE WIN 850 MG  
CP PELL B30  
P.P.V : 17DH10



6 118000 062134

ire.  
doute,  
votre

Ne le  
as de

### Dans cette notice :

- Qu'est-ce que Metformine Win, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Metformine Win, comprimé pelliculé ?
- Comment prendre Metformine Win, comprimé pelliculé ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver Metformine Win, comprimé pelliculé ?
- Informations supplémentaires

### 1. QU'EST-CE QUE Metformine Win, comprimé pelliculé ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

#### Classe pharmacothérapeutique

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

#### Indications thérapeutiques

Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement du diabète de type 2.

• Chez l'adulte, il peut être prescrit seul ou en association avec un autre antidiabétique oral ou l'insuline.

• Chez l'enfant de plus de 10 ans et l'adolescent : il peut être prescrit seul ou en association avec l'insuline.

Metformine Win 1000 mg peut remplacer deux comprimés dosés à 500 mg de metformine lorsque le traitement nécessite une dose de 2 ou 3 grammes par jour de metformine.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE Metformine Win, comprimé pelliculé ?

#### Contre-indications

Ne prenez jamais Metformine Win :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir « Que contient Metformine Win » dans la rubrique 6. « Informations supplémentaires »).
- Si vous avez des problèmes liés à vos reins ou votre foie.
- Si vous avez un diabète non contrôlé, s'accompagnant par exemple d'une hyperglycémie sévère (taux de sucre trop élevé dans le sang), de nausées, de vomissements, d'une déshydratation, d'une perte de poids rapide ou d'une

acidocétose. L'acidocétose est une affection qui consiste en une accumulation dans le sang de substances appelées « corps cétones » et qui peut provoquer un pré-coma diabétique. Les symptômes sont plus particulièrement une douleur à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une envie de dormir ou une halucination ayant une odeur fruitée inhabituelle.

• Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomis plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).

• Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).

• Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).

• Si vous consommez beaucoup d'alcool. Si l'un des cas ci-dessous s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

#### Veuillez à demander conseil à votre médecin si :

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

#### Précautions d'emploi; mises en garde spéciales

Faites attention avec Metformine Win :

Veuillez noter le risque particulier suivant d'acidose lactique

Metformine Win 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 Metformine Win et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

Metformine Win à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez

# Metformine Win®

Chlorhydrate de metformine

500 mg 850 mg 1000 mg

## Comprimé pelliculé

## Voie orale

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce comprimé.

- Garder cette notice.
- Si vous avez des symptômes de diabète, demandez à votre pharmacien.
- Ce médicament doit être pris sans symptômes de diabète.
- Si l'un des effets indésirables suivants survient, si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

LOT : 8MA031  
PER.: 09/2021

METFORMINE WIN 850 MG  
CP PELL B30  
P.P.V : 17DH10



6 118000 062134

ire.  
doute,  
votre

Ne le  
as de

### Dans cette notice :

- Qu'est-ce que Metformine Win, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Metformine Win, comprimé pelliculé ?
- Comment prendre Metformine Win, comprimé pelliculé ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver Metformine Win, comprimé pelliculé ?
- Informations supplémentaires

### 1. QU'EST-CE QUE Metformine Win, comprimé pelliculé ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

#### Classe pharmacothérapeutique

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

#### Indications thérapeutiques

Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement du diabète de type 2.

• Chez l'adulte, il peut être prescrit seul ou en association avec un autre antidiabétique oral ou l'insuline.

• Chez l'enfant de plus de 10 ans et l'adolescent : il peut être prescrit seul ou en association avec l'insuline.

Metformine Win 1000 mg peut remplacer deux comprimés dosés à 500 mg de metformine lorsque le traitement nécessite une dose de 2 ou 3 grammes par jour de metformine.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE Metformine Win, comprimé pelliculé ?

#### Contre-indications

Ne prenez jamais Metformine Win :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir « Que contient Metformine Win » dans la rubrique 6. « Informations supplémentaires »).
- Si vous avez des problèmes liés à vos reins ou votre foie.
- Si vous avez un diabète non contrôlé, s'accompagnant par exemple d'une hyperglycémie sévère (taux de sucre trop élevé dans le sang), de nausées, de vomissements, d'une déshydratation, d'une perte de poids rapide ou d'une

acidocétose. L'acidocétose est une affection qui consiste en une accumulation dans le sang de substances appelées « corps cétones » et qui peut provoquer un pré-coma diabétique. Les symptômes sont plus particulièrement une douleur à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une envie de dormir ou une halucination ayant une odeur fruitée inhabituelle.

• Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomis plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).

• Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).

• Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).

• Si vous consommez beaucoup d'alcool. Si l'un des cas ci-dessous s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

#### Veuillez à demander conseil à votre médecin si :

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

#### Précautions d'emploi; mises en garde spéciales

Faites attention avec Metformine Win :

Veuillez noter le risque particulier suivant d'acidose lactique

Metformine Win 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 Metformine Win et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

Metformine Win à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez

# Metformine Win®

Chlorhydrate de metformine

500 mg 850 mg 1000 mg

## Comprimé pelliculé

## Voie orale

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce comprimé.

- Garder cette notice.
- Si vous avez des symptômes de diabète, demandez à votre pharmacien.
- Ce médicament doit être pris sans symptômes de diabète.
- Si l'un des effets indésirables suivants survient, si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

LOT : 8MA031  
PER.: 09/2021

METFORMINE WIN 850 MG  
CP PEL B30  
P.P.V : 17DH10



6 118000 062134

ire.  
doute,  
votre

Ne le  
as de

### Dans cette notice :

- Qu'est-ce que Metformine Win, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Metformine Win, comprimé pelliculé ?
- Comment prendre Metformine Win, comprimé pelliculé ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver Metformine Win, comprimé pelliculé ?
- Informations supplémentaires

### 1. QU'EST-CE QUE Metformine Win, comprimé pelliculé ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

#### Classe pharmacothérapeutique

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

#### Indications thérapeutiques

Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement du diabète de type 2.

• Chez l'adulte, il peut être prescrit seul ou en association avec un autre antidiabétique oral ou l'insuline.

• Chez l'enfant de plus de 10 ans et l'adolescent : il peut être prescrit seul ou en association avec l'insuline.

Metformine Win 1000 mg peut remplacer deux comprimés dosés à 500 mg de metformine lorsque le traitement nécessite une dose de 2 ou 3 grammes par jour de metformine.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE Metformine Win, comprimé pelliculé ?

#### Contre-indications

##### Ne prenez jamais Metformine Win :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir « Que contient Metformine Win » dans la rubrique 6. « Informations supplémentaires »).

- Si vous avez des problèmes liés à vos reins ou votre foie.

- Si vous avez un diabète non contrôlé, s'accompagnant par exemple d'une hyperglycémie sévère (taux de sucre trop élevé dans le sang), de nausées, de vomissements, d'une déshydratation, d'une perte de poids rapide ou d'une

acidocétose. L'acidocétose est une affection qui consiste en une accumulation dans le sang de substances appelées « corps cétones » et qui peut provoquer un pré-coma diabétique. Les symptômes sont plus particulièrement une douleur à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une envie de dormir ou une halucination ayant une odeur fruitée inhabituelle.

• Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomis plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).

• Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).

• Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).

• Si vous consommez beaucoup d'alcool. Si l'un des cas ci-dessous s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

#### Veuillez à demander conseil à votre médecin si :

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

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

#### Précautions d'emploi; mises en garde spéciales

##### Faites attention avec Metformine Win :

Veuillez noter le risque particulier suivant d'acidose lactique. Metformine Win 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 Metformine Win et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

Metformine Win à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez

# Metformine Win®

Chlorhydrate de metformine

500 mg 850 mg 1000 mg

## Comprimé pelliculé

## Voie orale

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce comprimé.

- Garder cette notice.
- Si vous avez des symptômes de diabète, demandez à votre pharmacien.
- Ce médicament doit être pris sans symptômes de diabète.
- Si l'un des effets indésirables suivants survient, si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

LOT : 8MA031  
PER.: 09/2021

METFORMINE WIN 850 MG  
CP PEL B30  
P.P.V : 17DH10



6 118000 062134

ire.  
doute,  
votre

Ne le  
as de

### Dans cette notice :

- Qu'est-ce que Metformine Win, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Metformine Win, comprimé pelliculé ?
- Comment prendre Metformine Win, comprimé pelliculé ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver Metformine Win, comprimé pelliculé ?
- Informations supplémentaires

### 1. QU'EST-CE QUE Metformine Win, comprimé pelliculé ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

#### Classe pharmacothérapeutique

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

#### Indications thérapeutiques

Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement du diabète de type 2.

• Chez l'adulte, il peut être prescrit seul ou en association avec un autre antidiabétique oral ou l'insuline.

• Chez l'enfant de plus de 10 ans et l'adolescent : il peut être prescrit seul ou en association avec l'insuline.

Metformine Win 1000 mg peut remplacer deux comprimés dosés à 500 mg de metformine lorsque le traitement nécessite une dose de 2 ou 3 grammes par jour de metformine.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE Metformine Win, comprimé pelliculé ?

#### Contre-indications

##### Ne prenez jamais Metformine Win :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir « Que contient Metformine Win » dans la rubrique 6. « Informations supplémentaires »).

- Si vous avez des problèmes liés à vos reins ou votre foie.

- Si vous avez un diabète non contrôlé, s'accompagnant par exemple d'une hyperglycémie sévère (taux de sucre trop élevé dans le sang), de nausées, de vomissements, d'une déshydratation, d'une perte de poids rapide ou d'une

acidocétose. L'acidocétose est une affection qui consiste en une accumulation dans le sang de substances appelées « corps cétones » et qui peut provoquer un pré-coma diabétique. Les symptômes sont plus particulièrement une douleur à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une envie de dormir ou une halucination ayant une odeur fruitée inhabituelle.

• Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomis plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).

• Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).

• Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).

• Si vous consommez beaucoup d'alcool. Si l'un des cas ci-dessous s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

#### Veuillez à demander conseil à votre médecin si :

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

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

#### Précautions d'emploi; mises en garde spéciales

##### Faites attention avec Metformine Win :

Veuillez noter le risque particulier suivant d'acidose lactique. Metformine Win 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 Metformine Win et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

Metformine Win à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez



# KARDEGIC® 160mg

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

SANOFI

101880010802020

KARDEGIC 160MG  
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



6 118001 081189

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### a) DENOMINATION

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable.

### b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

ACETYLSALICYLATE DE DL-LYSINE 288 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique : 160 mg).

**Excipients :** Glycocolle, arôme mandarine, glycyrhizinate d'ammonium.

### c) FORME PHARMACEUTIQUE

Poudre pour solution buvable; Sachet-dose ; boîte de 30.

### d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

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

## 2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

### (Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de l'établissement et de la conduite de ce traitement.

## 3. ATTENTION

### a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

### (Contre-indications)

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

- En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution,
  - En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme), • En cas de maladie hémorragique, • En cas de traitement concomitant par le méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux (lorsque l'aspirine est prescrite à fortes doses (>3g/j)), • En dehors
- , et qui justifient une amert à base d'aspirine est mois de la grossesse (cf.

MNT PAS être utilisé sauf cas de : - goutte, - règles ou

saignements gynécologiques anormaux, - traitement concomitant par les anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou par l'héparine, les uricosuriques, ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3g/j) (cf. rubrique Interactions médicamenteuses et autres interactions). L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf. Grossesse et Allaitement).

### b) PRECAUTIONS D'EMPLOI

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes de santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet.

L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès les très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien, l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste chirurgical, même mineur, est envisagé.

Ce médicament ne contenant pas de sodium (sel), il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

### c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou un traitement par l'héparine, des uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses >3g/j).

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées.

### d) DUREE DU TRAITEMENT

SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

### e) CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Ne pas dépasser la posologie indiquée et consulter rapidement le médecin en cas de surdosage accidentel (en particulier s'il s'agit d'un enfant).

### f) CONDUITE A TENIR AU CAS OU L'ADMINISTRATION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES A ETE OMISE

Continuez votre traitement mais prévenez votre médecin.

### 5. EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS (Effets indésirables) COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

Il est possible que surviennent des douleurs de l'estomac, des nausées, des saignements de nez, des gencives, des douleurs du ventre. Il faut en avertir votre médecin.

DANS CERTAINS CAS RARES, IL EST POSSIBLE QUE SURVIENT UNE HÉMORRAGIE (émission de selles noires, de vomissements sanguins), une éruption sur la peau, une crise d'asthme, un brusque gonflement du visage et du cou d'origine allergique pouvant aller jusqu'à une allergie généralisée. Il faut immédiatement arrêter le traitement et avertir votre médecin. Exceptionnellement, sont rapportés : bourdonnements d'oreille, sensation de baisse de l'audition, maux de tête : ils traduisent habituellement un surdosage en aspirine.

SIGNEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

### 6. CONSERVATION

#### a) NE PAS DEPASSER LA DATE LimITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.

b) PRECAUTIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION A conserver à une température ne dépassant pas 25°C. Conserver les sachets dans l'emballage extérieur, à l'abri de l'humidité.

TENIR HORS DE LA PORTEE ET DE LA VUE DES ENFANTS.



# KARDEGIC® 160mg

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

SANOFI

101880010802020

KARDEGIC 160MG  
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



6 118001 081189

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### a) DENOMINATION

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable.

### b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

ACETYLSALICYLATE DE DL-LYSINE 288 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique : 160 mg).

**Excipients :** Glycocolle, arôme mandarine, glycyrhizinate d'ammonium.

### c) FORME PHARMACEUTIQUE

Poudre pour solution buvable; Sachet-dose ; boîte de 30.

### d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

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

## 2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

### (Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de l'établissement et de la conduite de ce traitement.

## 3. ATTENTION

### a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

### (Contre-indications)

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

- En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution,
  - En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme), • En cas de maladie hémorragique, • En cas de traitement concomitant par le méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux (lorsque l'aspirine est prescrite à fortes doses (>3g/j)), • En dehors
- , et qui justifient une amert à base d'aspirine est mois de la grossesse (cf.

MNT PAS être utilisé sauf cas de : - goutte, - règles ou

saignements gynécologiques anormaux, - traitement concomitant par les anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou par l'héparine, les uricosuriques, ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3g/j) (cf. rubrique Interactions médicamenteuses et autres interactions). L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf. Grossesse et Allaitement).

### b) PRECAUTIONS D'EMPLOI

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes de santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet.

L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès les très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien, l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste chirurgical, même mineur, est envisagé.

Ce médicament ne contenant pas de sodium (sel), il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

### c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou un traitement par l'héparine, des uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses >3g/j).

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées.

### d) DUREE DU TRAITEMENT

SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

### e) CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Ne pas dépasser la posologie indiquée et consulter rapidement le médecin en cas de surdosage accidentel (en particulier s'il s'agit d'un enfant).

### f) CONDUITE A TENIR AU CAS OU L'ADMINISTRATION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES A ETE OMISE

Continuez votre traitement mais prévenez votre médecin.

### 5. EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS (Effets indésirables) COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

Il est possible que surviennent des douleurs de l'estomac, des nausées, des saignements de nez, des gencives, des douleurs du ventre. Il faut en avertir votre médecin.

DANS CERTAINS CAS RARES, IL EST POSSIBLE QUE SURVIENT UNE HÉMORRAGIE (émission de selles noires, de vomissements sanguins), une éruption sur la peau, une crise d'asthme, un brusque gonflement du visage et du cou d'origine allergique pouvant aller jusqu'à une allergie généralisée. Il faut immédiatement arrêter le traitement et avertir votre médecin. Exceptionnellement, sont rapportés : bourdonnements d'oreille, sensation de baisse de l'audition, maux de tête : ils traduisent habituellement un surdosage en aspirine.

SIGNEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

### 6. CONSERVATION

#### a) NE PAS DEPASSER LA DATE LimITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.

b) PRECAUTIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION A conserver à une température ne dépassant pas 25°C. Conserver les sachets dans l'emballage extérieur, à l'abri de l'humidité.

TENIR HORS DE LA PORTEE ET DE LA VUE DES ENFANTS.



# SAFLU® 50, 125 et 250

Suspension pour inhalation.

Fluticasone + Salmétérol

**Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.**

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou 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 sérieux ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT :

Dénomination :

SAFLU® 50, 125 et 250, suspension pour inhalation.

Forme pharmaceutique et présentations:

Suspension pour inhalation, boîte de 1 flacon de 120 doses.

Composition:

Principes actifs	SAFLU 50	SAFLU 125	SAFLU 250
Propionate de fluticasone : quantité équivalente en fluticasone (DCl)	50 µg	125 µg	250 µg
Salmétérol (DCl) xinafoate : quantité équivalente en salmétérol	25 µg	25 µg	25 µg

Excipients : q.s. pour une dose.

Classe pharmaco thérapeutique :

Le salmétérol est un bêta-2 mimétique bronchodilatateur de longue durée d'action. Les bronchodilatateurs aident à garder les bronches ouvertes. Cela permet de faciliter l'entrée et la sortie de l'air dans les poumons. L'effet dure au moins 12 heures. Le propionate de fluticasone est un corticoïde qui diminue l'inflammation et l'irritation dans les poumons.

## 2. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT :

Indications :

Votre médecin vous a prescrit ce médicament pour aider à prévenir certaines troubles respiratoires tels que l'asthme. Vous devez utiliser SAFLU tous les jours comme indiqué par votre médecin. Cela permettra de contrôler correctement votre asthme. SAFLU permet d'éviter la survenue d'essoufflement et de sifflement. Il n'agit pas lorsque vous avez déjà un essoufflement ou un sifflement. Dans ces cas, vous devez utiliser votre médicament bronchodilatateur dit « de secours » d'action rapide et de courte durée, comme le salbutamol.

## 3. DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT : Contr-indications

Ne prenez jamais SAFLU si:

- vous êtes allergique au xinafoate de salmétérol, au propionate de fluticasone ou à l'autre constituant de ce médicament ou au norflurane (HFA 134a).

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

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales:

Votre médecin surveillera plus attentivement votre traitement si vous avez des problèmes médicaux tels que:

- Une maladie du cœur, y compris un rythme cardiaque irrégulier ou trop rapide,
- Une hyperactivité de la thyroïde,
- Une pression artérielle élevée,
- Un diabète (SAFLU peut augmenter le taux de sucre dans votre sang),
- Un faible taux de potassium dans votre sang,

Si vous utilisez SAFLU pour le traitement de votre asthme, votre médecin souhaitera vérifier régulièrement votre état clinique.

**Si votre asthme ou votre essoufflement s'aggrave, consultez votre médecin immédiatement.**

Si vous entendez des sifflements bronchiques plus importants, si vous vous sentez plus souvent oppressé au niveau de la poitrine ou si vous avez plus souvent besoin d'utiliser votre traitement bronchodilatateur de secours, continuez à utiliser SAFLU sans augmenter le nombre de bouffées de SAFLU. Votre état respiratoire pourrait s'aggraver et vous pourriez alors être davantage malade. Dans ce cas, consultez votre médecin, car il se peut que vous ayez besoin d'un traitement supplémentaire.

Instructions d'utilisation:

Votre médecin, votre infirmier (ère) ou votre pharmacien devront vous montrer comment utiliser votre dispositif d'inhalation. Ils vérifieront comment vous l'utilisez à chaque visite. Ne pas utiliser SAFLU correctement ou comme vous l'avez prescrit votre médecin pourrait limiter son efficacité pour traiter votre asthme.

Le médicament est contenu dans une cartouche pressurisée insérée dans un applicateur en plastique muní d'un embout buccal.

**Vérification du fonctionnement du dispositif:**

- Lorsque vous utilisez le dispositif pour la première fois, testez son bon fonctionnement. Retirez le capuchon de l'embout buccal en pressant doucement les côtés, entre le pouce et l'index et tirez-le.

- Afin de s'assurer qu'il fonctionne, agitez le bien, éloignez l'embout buccal de vous et appuyez sur la cartouche pour libérer une bouffée dans l'air. Répétez ces étapes, en agitant bien le dispositif avant de libérer chaque bouffée. Si vous n'avez pas utilisé votre dispositif depuis une semaine ou plus, libérez deux bouffées de produit dans l'air.

**Utilisation du dispositif:**

Il est important de commencer à respirer le plus lentement possible juste avant d'utiliser le dispositif:

- Tenez vous debout ou assis quand vous utilisez votre dispositif.
- Retirez le capuchon de l'embout buccal. Vérifiez l'intérieur et l'extérieur de l'embout buccal afin de vous assurer que celui-ci est propre et ne contient pas de corps étranger.

- Agitez l'appareil 4 à 5 fois afin d'éliminer tout corps étranger et d'assurer le mélange des composants de la suspension contenue dans le flacon
- Tenez l'appareil bien à la verticale en plaçant le pouce à la base, sous l'embout buccal. Expirez autant que vous le pouvez.

- Placez l'embout buccal dans votre bouche entre les dents. Fermez les lèvres autour. Ne mordez pas l'embout buccal.
- Inspirez par la bouche. Juste après avoir commencé à inspirer à travers le dispositif, appuyez fermement vers le bas sur le haut de l'appareil pour libérer une bouffée de médicament, tout en inspirant régulièrement et profondément.

- Pendant que vous retenez votre respiration, retirez le dispositif de votre bouche et vos doigts du haut de l'appareil. Continuez à retenir votre respiration durant quelques secondes, autant que vous le pouvez.
- Attendez environ 30 secondes avant une nouvelle inhalation puis répétez les étapes 3 à 7.

- Ensuite, rincez votre bouche à l'eau en la recrachant. Ceci permettra d'éviter l'apparition d'une candidose ou d'une voix rauque.
- Après utilisation, remettez toujours immédiatement

peut vous prescrire un traitement supplémentaire par corticoïdes (tel que la prednisolone).

**Si vous avez d'autres questions, contactez votre médecin.**

LOT: GB90238

PER: 11/2021

PPV: 185 DH 00

Alfa Maroc

Bien agiter avant chaque utilisation

E...  
B...  
• Ma...  
...10:  
...suite du  
traitement.

• Une augmentation du nombre de rhumes a été rapportée chez les patients atteints de bronchopneumopathie chronique obstructive (BPCO) traitée par l'association salmétrol / fluticasone.

Effets fréquents (affectant moins de 1 personne sur 10):

- Candidose de la bouche et de la gorge (parfois douloureuse). Également langue et gorgs irrités, et voix rauque. Rincer votre bouche avec de l'eau et la cracher immédiatement après chaque prise peut permettre d'éviter ces effets. Votre médecin peut vous prescrire un traitement antifongique pour soigner la candidose.
- Douleurs et inflammations des articulations, douleurs musculaires.
- Crampes musculaires.

Les effets indésirables suivants ont également été rapportés avec l'association salmétrol / fluticasone chez des patients atteints de Broncho-Pneumopathie Chronique Obstructive (BPCO):

- Pneumonie et bronchite (infection respiratoire). Informez votre médecin si vous ressentez l'un des symptômes suivants: quantité des crachats augmentée, modification de la coloration des crachats, fièvre, frissons, augmentation de la toux, augmentation de la gêne respiratoire.
- Ecchymoses (bleus sur la peau) et fractures.
- Inflammation des sinus (sensation de tension ou de pesanteur au niveau de la face, des joues et derrière les yeux, parfois accompagnée d'une douleur pulsatile).

- Diminution de la quantité de potassium dans votre sang (qui peut se manifester par des palpitations, une faiblesse musculaire, des crampes).
- Effets peu fréquents (affectant moins de 1 personne sur 100):

- Augmentations du taux de sucre (glucose) dans votre sang (hyperglycémie). Si vous avez du diabète, des contrôles plus fréquents de votre taux de sucre dans le sang et un ajustement possible de votre traitement anti-diabétique peuvent être nécessaire.
- Cataracte (opacification du cristallin de l'œil provoquant généralement une gêne visuelle).
- Accélération rapide du rythme cardiaque (tachycardie).
- Tremblements et rythme cardiaque rapide ou irrégulier (palpitations). Cela est généralement sans gravité et diminuera à la poursuite du traitement.

# NAZAIR® 50µg/dose

Suspension pour pulvérisation nasale

Propriétés de fluticasone

Sportifs

Attention cette spécialité contient un in

invention dans toute matinée... in

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.  
Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie.  
Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.  
Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

## 1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT :

Dénomination

NAZAIR® 50µg/dose, suspension pour pulvérisation nasale.

Forme pharmaceutique et présentations

Suspension pour pulvérisation nasale, boîte de 1 flacon pulvérisateur avec pompe

dosuseuse assurant 100 doses de 50 µg.

## Composition

Propionate de fluticasone (DCI) .....

50 30 µg  
50 µg

Équivalent en fluticasone .....

sodium, chlorure de benzalkonium, polysorbate 80, alcool phénylénylelique, eau purifiée, q.s.p une pulvérisation.

Classe pharmacothérapeutique

Glucocorticoïde par voie locale.

## 2. DANS QUEL CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

### Indications :

Ce médicament contient un corticoïde. Il s'administre par voie nasale.

C'est un médicament anti-inflammatoire indiqué:

• en traitement de la rhinite allergique chez l'adulte et l'enfant de plus de 12 ans et

uniquement en traitement de la rhinite allergique saisonnière (hume des fous) chez l'enfant de 4 à 12 ans,

• pour soulager les symptômes liés à la présence de polypes dans les fosses nasales chez l'adulte.

## 3. DANS QUEL CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT :

### Contre indications :

Ne prenez jamais NAZAIR® 50µg/dose, suspension pour pulvérisation nasale

dans les cas suivants:

• allergie à l'un des composants,

• trouble de la coagulation sanguine avec en particulier saignements de nez,

• en cas d'infection herpétique nasale, buccale, orale ou oculaire,

MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec NAZAIR® 50µg/dose, suspension pour pulvérisation nasale.

Mises en garde spéciales :

En cas de surinfection (mouchage purulent), de fièvre ou d'infection

broncho-pulmonaire concomitante, prévenez votre médecin.

Ce produit n'est pas recommandé chez les patients ayant subi récemment une intervention chirurgicale ou un traumatisme au niveau du nez, tant que la guérison n'est pas complète.

### Précautions d'emploi :

Ce médicament est un traitement régulier et continu. Son efficacité sur les symptômes ne peut apparaître que plusieurs jours après le début du traitement.

Pour que ce médicament soit actif, les fosses nasales doivent être libres.

Il convient par conséquent de se moucher avant l'instillation du produit.

Si l'obstruction nasale (sensation de nez bouché) persiste malgré la mise en route du traitement, consultez votre médecin afin qu'il réévalue le traitement.

En cas de traitement prolongé, un examen détaillé de la muqueuse nasale doit être réalisé.

Excipients à effet notable : En raison de la présence du chlorure de benzalkonium, ce médicament peut provoquer une gêne respiratoire.

EN CAS DE DOUCE, NE PAS HESTER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

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.

LOT: GA80650  
PER: 04/2020  
PPV: 75.DH.00

roc  
bilité

Nettoyage  
NAZAIR 50 µg/dose doit être détrouvé au  
procédé comme suit:  
1. Défaire le pulvérisateur du flacon.  
2. Laver le pulvérisateur et l'obturateur d'eau en excès, lasser sécher et l'obturer  
3. Replacer le pulvérisateur  
4. Si le pulvérisateur est bouché, le relier

## 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

DIVARIUS® 20 mg Boîtes de 14 et 28 comprimés pelliculés sécables

Paroxétine (sous forme de mésilate de paroxétine)

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'informations 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 devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 2. COMPOSITION DU MEDICAMENT :

Paroxétine (DCI) .....

Sous forme de mésilate de paroxétine

Pour 1

Excipients : Hydrogénophosphate de ca

lumidon sodique, stéarate de magnésium

Pelliculage : Hyproméllose, dioxyde de

rouge (E172), oxyde de fer jaune (I

macrogol 4000).

### Liste des excipients à effet notable

Lactose.

## 3. CLASSE PHARMACO THERAPEUTIQUE

Divarius est un traitement destiné aux adultes et/ou de troubles anxieux.

## 4. INDICATIONS

Les troubles anxieux dans lesquels Divarius suivants:

- troubles obsessionnels compulsifs (pensées nèfles avec comportement incontrôlable)
- trouble paniqué (attaques de panique, y compris celles causées par la peur des lieux publics, l'agoraphobie)
- trouble anxiété sociale (peur ou rejet de situations où vous devez être en société)
- état de stress post-traumatique (anxiété causée par un événement traumatisant)
- anxiété généralisée.

Divarius appartient à la classe de médicaments appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS).

Les personnes souffrant de dépression ou d'anxiété présentent un taux de sérotonine (substance présente dans le cerveau) diminué.

Le mécanisme d'action de Divarius et des autres ISRS n'est pas complètement connu, mais ils augmenteraient le taux de sérotonine dans le cerveau.

Bien traiter votre dépression ou votre trouble anxieux est important pour vous aider à vous sentir mieux.

## 5. POSOLOGIE :

Suivez bien les instructions de votre médecin pour prendre Divarius. En cas d'incertitude, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Votre médecin décidera quelle quantité de Divarius vous devez prendre chaque jour.

La dose journalière de Divarius recommandée dans le traitement de la dépression, de l'anxiété et de l'état de stress post-traumatique est de 20 mg. Pour le traitement du trouble paniqué ou des troubles obsessionnels compulsifs, la dose journalière recommandée est de 40 mg. Cependant, votre médecin peut vous faire commencer le traitement par une dose plus faible et augmenter progressivement jusqu'à la dose journalière recommandée.

Généralement, la plupart des adultes prennent entre 20 et 50 mg de Divarius par jour en fonction de leur réponse au traitement. Pour le traitement des attaques de panique ou des troubles obsessionnels compulsifs votre médecin peut augmenter progressivement la dose jusqu'à 60 mg par jour.

Si vous avez plus de 65 ans, la dose maximale recommandée est de 40 mg par jour.

Si vous avez un problème rénal sévère ou de la vie, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus faible.

Prenez votre médicament de préférence lors du repas (par exemple le matin au cours du petit déjeuner).

Avaler les comprimés avec un verre d'eau (sans les mâcher).

Votre médecin vous indiquera la durée (plusieurs mois ou plus) pendant laquelle vous devrez prendre Divarius.

## 6. CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais DIVARIUS 20 mg, comprimé pelliculé sécable :

· Si vous prenez ou avez pris au cours des 2 dernières semaines un médicament appelé IMAO (inhibiteur de la monoamine oxydase,

incluant le moclobémide et le chloramphénicol). Votre médecin vous a donné la paroxétine une fois que l'IMAO.

· Si vous prenez un anti-psychotique appelé pimozide.

· Si vous êtes allergique (hypersensible) aux composants de DIVARIUS. Si vous êtes concerné par l'un de ces effets indésirables, informez-en votre médecin.

## 7. Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, Divarius est susceptible d'avoir des effets indésirables qui n'ont pas été signalés.

Si vous présentez un des effets indésirables indiqués ci-dessous, parlez-en à votre médecin ou allez aux urgences.

### Effets indésirables peu fréquents

147,20



· glaucome aigu avec douleur oculaire.

### Fréquence inconnue

Des cas d'idées ou de comportements étranges peuvent survenir durant le traitement par DIVARIUS.

### Autres effets indésirables possibles

#### Effets indésirables très fréquents

· nausées. La prise de votre médicament réduit les risques de survenue de nausées et de vomissements.

· troubles sexuels. Par exemple, difficultés d'érection et d'éjaculation normales.

#### Effets indésirables fréquents (moyenne)

· augmentation de la quantité de sueur.

· manque d'appétit.

· troubles du sommeil : insomnie ou sommeil excessif.

· rêves anormaux (y compris cauchemars).

· sensations de vertiges ou de tremblements.

· maux de tête.

· difficultés à se concentrer, à apprendre.

· agitation, anxiété, insomnie.

· vision floue, bâillements, toux.

· bouche sèche, diarrhée ou constipation, vomissements.

· sueurs, transpiration excessive, sensation de faiblesse, vertiges.

· prise de poids.

#### Effets indésirables peu fréquents

· augmentation transitoire de la pression artérielle lors du passage rapide de la position assise à la position debout.

· sensation vertigineuse ou de faiblesse.

· accélération des battements du cœur.

· absence de mouvements, rigidité, spasmes.

· anomalies de la bouche et de la langue.

· pupilles dilatées, éruption cutanée.

· confusion mentale, hallucinations (visions ou sons étranges).

· émission involontaire et incontrôlée d'urine ou impossibilité d'uriner (rétention urinaire).

#### Effets indésirables rares (moins de 1%)

· manie (excitation, euphorie, hyperactivité).

· anxiété, insomnie, sommeil excessif.

· sensation d'être détaché de son corps.

· attaques de panique.

· irrésistible envie de bouger les jambes.

## 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

DIVARIUS® 20 mg Boîtes de 14 et 28 comprimés pelliculés sécables

Paroxétine (sous forme de mésilate de paroxétine)

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'informations 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 devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 2. COMPOSITION DU MEDICAMENT :

Paroxétine (DCI) .....

Sous forme de mésilate de paroxétine

Pour 1

Excipients : Hydrogénophosphate de ca

lumidon sodique, stéarate de magnésium

Pelliculage : Hyproméllose, dioxyde de

rouge (E172), oxyde de fer jaune (I

macrogol 4000).

### Liste des excipients à effet notable

Lactose.

## 3. CLASSE PHARMACO THERAPEUTIQUE

Divarius est un traitement destiné aux adultes et/ou de troubles anxieux.

## 4. INDICATIONS

Les troubles anxieux dans lesquels Divarius suivants:

- troubles obsessionnels compulsifs (pensées nèfles avec comportement incontrôlable)
- trouble paniqué (attaques de panique, y compris celles causées par la peur des lieux publics, l'agoraphobie)
- trouble anxiété sociale (peur ou rejet de situations où vous devez être en société)
- état de stress post-traumatique (anxiété causée par un événement traumatisant)
- anxiété généralisée.

Divarius appartient à la classe de médicaments appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS).

Les personnes souffrant de dépression ou d'anxiété présentent un taux de sérotonine (substance présente dans le cerveau) diminué.

Le mécanisme d'action de Divarius et des autres ISRS n'est pas complètement connu, mais ils augmenteraient le taux de sérotonine dans le cerveau.

Bien traiter votre dépression ou votre trouble anxieux est important pour vous aider à vous sentir mieux.

## 5. POSOLOGIE :

Suivez bien les instructions de votre médecin pour prendre Divarius. En cas d'incertitude, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Votre médecin décidera quelle quantité de Divarius vous devez prendre chaque jour.

La dose journalière de Divarius recommandée dans le traitement de la dépression, de l'anxiété et de l'état de stress post-traumatique est de 20 mg. Pour le traitement du trouble paniqué ou des troubles obsessionnels compulsifs, la dose journalière recommandée est de 40 mg. Cependant, votre médecin peut vous faire commencer le traitement par une dose plus faible et augmenter progressivement jusqu'à la dose journalière recommandée.

Généralement, la plupart des adultes prennent entre 20 et 50 mg de Divarius par jour en fonction de leur réponse au traitement. Pour le traitement des attaques de panique ou des troubles obsessionnels compulsifs votre médecin peut augmenter progressivement la dose jusqu'à 60 mg par jour.

Si vous avez plus de 65 ans, la dose maximale recommandée est de 40 mg par jour.

Si vous avez un problème rénal sévère ou de la vie, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus faible.

Prenez votre médicament de préférence lors du repas (par exemple le matin au cours du petit déjeuner).

Avaler les comprimés avec un verre d'eau (sans les mâcher).

Votre médecin vous indiquera la durée (plusieurs mois ou plus) pendant laquelle vous devrez prendre Divarius.

## 6. CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais DIVARIUS 20 mg, comprimé pelliculé sécable :

· Si vous prenez ou avez pris au cours des 2 dernières semaines un médicament appelé IMAO (inhibiteur de la monoamine oxydase,

incluant le moclobémide et le chloramphénicol). Votre médecin vous a donné la paroxétine une fois que l'IMAO.

· Si vous prenez un anti-psychotique appelé pimozide.

· Si vous êtes allergique (hypersensible) aux composants de DIVARIUS. Si vous êtes concerné par l'un de ces effets indésirables, informez-en votre médecin.

## 7. Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, Divarius est susceptible d'avoir des effets indésirables qui n'ont pas été signalés.

Si vous présentez un des effets indésirables indiqués ci-dessous, parlez-en à votre médecin ou allez aux urgences.

### Effets indésirables peu fréquents

147,20



· glaucome aigu avec douleur oculaire.

### Fréquence inconnue

Des cas d'idées ou de comportements étranges peuvent survenir durant le traitement par DIVARIUS.

### Autres effets indésirables possibles

#### Effets indésirables très fréquents

· nausées. La prise de votre médicament réduit les risques de survenue de nausées et de vomissements.

· troubles sexuels. Par exemple, difficultés d'érection et d'éjaculation normales.

#### Effets indésirables fréquents (moyenne)

· augmentation de la quantité de sueur.

· manque d'appétit.

· troubles du sommeil : insomnie ou sommeil excessif.

· rêves anormaux (y compris cauchemars).

· sensations de vertiges ou de tremblements.

· maux de tête.

· difficultés à se concentrer, à apprendre.

· agitation, anxiété, insomnie.

· vision floue, bâillements, toux.

· bouche sèche, diarrhée ou constipation, vomissements.

· sueurs, transpiration excessive, sensation de faiblesse, vertiges.

· prise de poids.

#### Effets indésirables peu fréquents

· augmentation transitoire de la pression artérielle lors du passage rapide de la position assise à la position debout.

· sensation vertigineuse ou de faiblesse.

· accélération des battements du cœur.

· absence de mouvements, rigidité, tremblements.

· anomalies de la bouche et de la langue.

· pupilles dilatées, éruption cutanée.

· confusion mentale, hallucinations (visions ou sons étranges).

· émission involontaire et incontrôlée d'urine ou impossibilité d'uriner (rétention urinaire).

#### Effets indésirables rares (moins de 1%)

· manie (excitation, euphorie, hyperactivité).

· anxiété, insomnie, sommeil excessif.

· sensation d'être détaché de son corps.

· attaques de panique.

· irrésistible envie de bouger les jambes.

## 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

DIVARIUS® 20 mg Boîtes de 14 et 28 comprimés pelliculés sécables

Paroxétine (sous forme de mésilate de paroxétine)

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'informations 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 devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 2. COMPOSITION DU MEDICAMENT :

Paroxétine (DCI) .....

Sous forme de mésilate de paroxétine

Pour 1

**Excipients :** Hydrogénophosphate de calcium, amidon sodique, stéarate de magnésium. Pelliculage: Hypromellose, dioxyde de titane (E172), oxyde de fer jaune (I), macrogol 4000.

### Liste des excipients à effet notable

Lactose.

## 3. CLASSE PHARMACO THERAPEUTIQUE

Divarius est un traitement destiné aux adultes et/ou de troubles anxieux.

## 4. INDICATIONS

Les troubles anxieux dans lesquels Divarius. suivants:

- troubles obsessionnels compulsifs (pensées nèfles avec comportement incontrôlable)
- trouble paniqué (attaques de panique, y compris celles causées par la peur des lieux publics, l'agoraphobie)
- trouble anxiété sociale (peur ou rejet de situations où vous devez être en société)
- état de stress post-traumatique (anxiété causée par un événement traumatisant)
- anxiété généralisée.

Divarius appartient à la classe de médicaments appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS).

Les personnes souffrant de dépression ou d'anxiété présentent un taux de sérotonine (substance présente dans le cerveau) diminué.

Le mécanisme d'action de Divarius et des autres ISRS n'est pas complètement connu, mais ils augmenteraient le taux de sérotonine dans le cerveau.

Bien traiter votre dépression ou votre trouble anxieux est important pour vous aider à vous sentir mieux.

## 5. POSOLOGIE :

Suivez bien les instructions de votre médecin pour prendre Divarius. En cas d'incertitude, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Votre médecin décidera quelle quantité de Divarius vous devez prendre chaque jour.

La dose journalière de Divarius recommandée dans le traitement de la dépression, de l'anxiété et de l'état de stress post-traumatique est de 20 mg. Pour le traitement du trouble paniqué ou des troubles obsessionnels compulsifs, la dose journalière recommandée est de 40 mg. Cependant, votre médecin peut vous faire commencer le traitement par une dose plus faible et augmenter progressivement jusqu'à la dose journalière recommandée.

Généralement, la plupart des adultes prennent entre 20 et 50 mg de Divarius par jour en fonction de leur réponse au traitement. Pour le traitement des attaques de panique ou des troubles obsessionnels compulsifs votre médecin peut augmenter progressivement la dose jusqu'à 60 mg par jour.

Si vous avez plus de 65 ans, la dose maximale recommandée est de 40 mg par jour.

Si vous avez un problème rénal sévère ou de la voie, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus faible.

Prenez votre médicament de préférence lors du repas (par exemple le matin au cours du petit déjeuner).

Avaler les comprimés avec un verre d'eau (sans les mâcher).

Votre médecin vous indiquera la durée (plusieurs mois ou plus) pendant laquelle vous devrez prendre Divarius.

## 6. CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais DIVARIUS 20 mg, comprimé pelliculé sécable :

· Si vous prenez ou avez pris au cours des 2 dernières semaines un médicament appelé IMAO (inhibiteur de la monoamine oxydase,

incluant le moclobémide et le chloramphénicol). Votre médecin vous a donné la paroxétine une fois que l'IMAO.

· Si vous prenez un anti-psychotique appelé pimozide.

· Si vous êtes allergique (hypersensible) aux composants de DIVARIUS. Si vous êtes concerné par l'un de ces effets indésirables, informez-en votre médecin.

## 7. Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, Divarius est susceptible d'avoir des effets indésirables. Si vous présentez un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou allez aux urgences.

### Effets indésirables peu fréquents

147,20



· glaucome aigu avec douleur oculaire.

### Fréquence inconnue

Des cas d'idées ou de comportements étranges peuvent survenir durant le traitement par DIVARIUS.

### Autres effets indésirables possibles

#### Effets indésirables très fréquents

· nausées. La prise de votre médicament réduit les risques de survenue de nausées et de vomissements.

· troubles sexuels. Par exemple, difficultés d'érection et d'éjaculation normales.

#### Effets indésirables fréquents (moyenne)

· augmentation de la quantité de sueur.

· manque d'appétit.

· troubles du sommeil : insomnie ou rêves anormaux (y compris cauchemars).

· sensations de vertiges ou de tremblements.

· maux de tête.

· difficultés à se concentrer, à apprendre.

· agitation.

· vision floue.

· bâillements.

· bouche sèche.

· diarrhée ou constipation.

· vomissements.

· sueurs.

· sensation de faiblesse.

· prise de poids.

#### Effets indésirables peu fréquents

· augmentation transitoire de la pression artérielle lors du passage rapide de la position assise à la position debout.

· sensation vertigineuse ou de faiblesse.

· accélération des battements du cœur.

· absence de mouvements, rigidité.

· anomalies de la bouche et de la langue.

· pupilles dilatées.

· éruption cutanée.

· confusion mentale.

· hallucinations (visions ou sons étranges).

· émission involontaire et incontrôlée d'urine ou impossibilité d'uriner (rétention urinaire).

#### Effets indésirables rares (moins de 1% des cas)

· manie (excitation, euphorie,...).

· anxiété.

· sensation d'être détaché de soi-même.

· attaques de panique.

· irrésistible envie de bouger les jambes.