

# 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 canaux, 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 canaux.

## 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.



## Declaration de Maladie

N° W19-474254

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ A

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2311 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : MENNI EL BACHIR

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 06 6131 0993 Total des frais engagés :

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :

Nom et prénom du malade : Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie :

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'att. 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) :

## VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie N° 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 :

## 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.

# 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 canaux, 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 canaux.

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



## Déclaration de Maladie

N° W19-467904

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ A

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2311 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : MENNI EL BACHIR

Date de naissance : 12.03.49

Adresse : Rte RAM le Palmer

Route el Jouda N°400 B 112

Tél. : 0661.31.0993 Total des frais engagés :

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :

Nom et prénom du malade : MENNI EL BACHIR Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : HTA, Diabète, Arthrose

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'att. 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 : / /

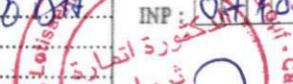
Signature de l'adhérent(e) :

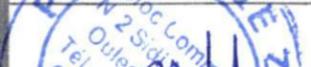
## Adresses Mails utiles

- 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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES				
Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
10/10/2019	C		1000	 

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	10	
	10	1.518,00
	2019	

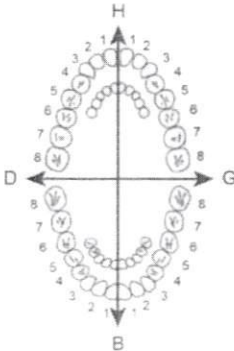
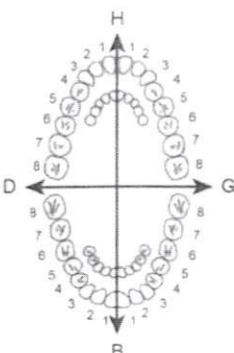
[illegible][illegible]

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

## Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <table border="1" style="display: inline-table; width: 100px;"><tr><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></table>										
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>										
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>										
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>										
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>										
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	<b>DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE</b> <table border="1" style="margin: auto; width: 80%;"> <tr><td colspan="2" style="text-align: center;">H</td></tr> <tr> <td style="text-align: center;">25533412 00000000</td> <td style="text-align: center;">21433552 00000000</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">D      00000000 35533411</td> <td style="text-align: center;">G      00000000 11433553</td> </tr> <tr><td colspan="2" style="text-align: center;">B</td></tr> </table>			H		25533412 00000000	21433552 00000000	D      00000000 35533411	G      00000000 11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>		
H														
25533412 00000000	21433552 00000000													
D      00000000 35533411	G      00000000 11433553													
B														
	<b>[Création, remont, adjonction]</b> Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession													
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>										
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>										

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXE

# Docteur TMARÁ 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

الطبيبة تمارة ثريا

الطب العام

دبلوم جامعي في طب النساء

عقم الزوجين - تتبع ومراقبة الحمل

(كلية الطب بوردو بفرنسا)

اختصاصية في طب الشغل

(كلية الطب رين بفرنسا)

الفحص بالصدى

التخطيط الكهربائي للقلب

محلفة لدى المحاكم المغربية

Casablanca, le :

10/10/2019



177x3 = Menni & Ballin  
531,00 Caprivel 300 12h  
17,10x6 Netformis 800  
102,60 1st à midi  
35,70x3 Kandegic 160 st  
107,10 1st à midi  
147,20x3 Divarius 8  
441,60 1st à midi  
185,00x5 Sefin 20  
75,00x6 Nazair 5  
75,70 2nd 2aley  
Total: 1.518



تجزئة الحديوي، الرقم 137، الطابق الأول، سيدي معروف - الدار البيضاء  
Lotissement Haddioui 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

**Veillez 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 À CONNAÎTRE 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

7,70

ALERG. De  
ez instillé

plus d'une goutte dans votre œil.

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

Instillez une goutte dès que possible, puis revenez à la posologie normale. Assurez-vous que la goutte tombe bien dans l'œil. N'instillez 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 suivants 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



**l'intégralité de cette notice avant de**

pourriez avoir besoin de la relire.  
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 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:**

1. Qu'est-ce que CoAprovel et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CoAprovel
3. Comment prendre CoAprovel
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver CoAprovel
6. 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'**hyperaldostérionisme primaire** (une condition liée  
à une forte production de l'hormone aldostérone, qui provoque une  
rétention du sodium et par conséquent 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 anorma-  
lement 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 (sym-  
ptômes 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



**l'intégralité de cette notice avant de**

pourriez avoir besoin de la relire.  
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 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:**

1. Qu'est-ce que CoAprovel et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CoAprovel
3. Comment prendre CoAprovel
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver CoAprovel
6. 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'**hyperaldostérionisme primaire** (une condition liée  
à une forte production de l'hormone aldostérone, qui provoque une  
rétention du sodium et par conséquent 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 anorma-  
lement 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 (sym-  
ptômes 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



**l'intégralité de cette notice avant de**

pourriez avoir besoin de la relire.  
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 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:**

1. Qu'est-ce que CoAprovel et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CoAprovel
3. Comment prendre CoAprovel
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver CoAprovel
6. 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'**hyperaldostérionisme primaire** (une condition liée  
à une forte production de l'hormone aldostérone, qui provoque une  
rétention du sodium et par conséquent 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 anorma-  
lement 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 (sym-  
ptômes tels que rougeur, démangeaison, gonflement, cloque) ;

# Metformine Win®

500 mg 850 mg 1000 mg

Chlorhydrate de metformine

Comprimé pelliculé

Voie orale

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce

• Gardez cette  
• Si vous avez demandé pl  
pharmacien.  
• Ce médicament donnez jam  
symptômes in  
• Si l'un des effets indésirables éventuels 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  
METFORMINEWIN 850MG  
CP PEL B30  
P.P.V : 17DH 10  
118000 062134

## Dans cette notice :

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

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Metformine Win, comprimé pelliculé ?

3. Comment prendre Metformine Win, comprimé pelliculé ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver Metformine Win, comprimé pelliculé ?

6. 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 CONNAÎTRE 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 cétoniques » 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 haleine 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 vomé 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-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

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

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

• vous devez subir une intervention chirurgicale majeure.

Vous devez arrêter de prendre 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 :

### Veillez 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®

500 mg 850 mg 1000 mg

Chlorhydrate de metformine

Comprimé pelliculé

Voie orale

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce

• Gardez cette  
• Si vous avez demandé pl  
pharmacien.  
• Ce médicament donnez jam  
symptômes in  
• Si l'un des effets indésirables éventuels 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  
METFORMINEWIN 850MG  
CP PEL B30  
P.P.V : 17DH 10  
118000 062134

## Dans cette notice :

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

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Metformine Win, comprimé pelliculé ?

3. Comment prendre Metformine Win, comprimé pelliculé ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver Metformine Win, comprimé pelliculé ?

6. 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 À CONNAÎTRE 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 cétoniques » 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 haleine 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 vomé 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-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

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

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

• vous devez subir une intervention chirurgicale majeure.

Vous devez arrêter de prendre 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 :

### Veillez 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®

500 mg 850 mg 1000 mg

Chlorhydrate de metformine

Comprimé pelliculé

Voie orale

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce

• Gardez cette  
• Si vous avez demandé pl  
pharmacien.  
• Ce médicament donnez jam  
symptômes in  
• Si l'un des effets indésirables éventuels 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  
METFORMINEWIN 850MG  
CP PEL B30  
P.P.V : 17DH 10  
118000 062134

## Dans cette notice :

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

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Metformine Win, comprimé pelliculé ?

3. Comment prendre Metformine Win, comprimé pelliculé ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver Metformine Win, comprimé pelliculé ?

6. 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 cétoniques » 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 haleine 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 vomé 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-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

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

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

• vous devez subir une intervention chirurgicale majeure.

Vous devez arrêter de prendre 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 :

### Veillez 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®

500 mg 850 mg 1000 mg

Chlorhydrate de metformine

Comprimé pelliculé

Voie orale

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce**

• Gardez cette  
• Si vous avez demandé pl  
pharmacien.  
• Ce médicament donnez jam  
symptômes in  
• Si l'un des effets indésirables éventuels 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  
METFORMINEWIN 850MG  
CP PEL B30  
P.P.V : 17DH 10  
118000 062134

re.  
doute,  
votre  
Ne le  
as de

## Dans cette notice :

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

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Metformine Win, comprimé pelliculé ?

3. Comment prendre Metformine Win, comprimé pelliculé ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver Metformine Win, comprimé pelliculé ?

6. 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 cétoniques » 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 haleine 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 vomé 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-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

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

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

• vous devez subir une intervention chirurgicale majeure.

Vous devez arrêter de prendre 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 :

### Veillez 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®

500 mg 850 mg 1000 mg

Chlorhydrate de metformine

Comprimé pelliculé

Voie orale

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce

• Gardez cette  
• Si vous avez demandé pl  
pharmacien.  
• Ce médicament donnez jam  
symptômes in  
• Si l'un des effets indésirables éventuels 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  
METFORMINEWIN 850MG  
CP PEL B30  
P.P.V : 17DH 10  
118000 062134

## Dans cette notice :

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

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Metformine Win, comprimé pelliculé ?

3. Comment prendre Metformine Win, comprimé pelliculé ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver Metformine Win, comprimé pelliculé ?

6. 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 cétoniques » 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 haleine 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 vomé 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-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

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

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

• vous devez subir une intervention chirurgicale majeure.

Vous devez arrêter de prendre 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 :

### Veillez 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®

500 mg 850 mg 1000 mg

Chlorhydrate de metformine

Comprimé pelliculé

Voie orale

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce

• Gardez cette  
• Si vous avez demandé pl  
pharmacien.  
• Ce médicament donnez jam  
symptômes in  
• Si l'un des effets indésirables éventuels 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  
METFORMINEWIN 850MG  
CP PEL B30  
P.P.V : 17DH 10  
118000 062134

## Dans cette notice :

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

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Metformine Win, comprimé pelliculé ?

3. Comment prendre Metformine Win, comprimé pelliculé ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver Metformine Win, comprimé pelliculé ?

6. 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 À CONNAÎTRE 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 cétoniques » 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 haleine 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 vomé 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-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

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

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

• vous devez subir une intervention chirurgicale majeure.

Vous devez arrêter de prendre 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 :

### Veillez 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



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

SANOFI

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### a) DENOMINATION

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable.

### b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

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

**Excipients :** Glycolle, arôme mandarine, glycyrrhizinate 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

LOT : 94A075  
PER: 08 2020

KARDEGIC 160MG  
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



6 118001 081189



, et qui justifie une  
ament 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'EVENUELLES 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) GROSSESSE - ALLAITEMENT

Au cours de votre grossesse, votre médecin spécialiste peut être amené, si nécessaire, à vous prescrire ce médicament, qui contient de l'aspirine à doses très faibles. Ces doses ne sont pas celles utilisées dans le traitement de la fièvre ou de la douleur. Si tel est le cas, il est très important :

- de respecter scrupuleusement l'ordonnance de votre médecin traitant, sans dépasser les doses prescrites;
- à partir du 6ème mois de la grossesse, de ne prendre aucun AUTRE médicament contenant de l'aspirine.

Ce médicament passe dans le lait maternel. En conséquence, l'allaitement est déconseillé.

D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS PREVENIR VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

## 4. COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

### a) POSOLOGIE

Réservé à l'adulte.

Ce médicament ne sera administré que sur prescription médicale.

La posologie usuelle recommandée est de 1 sachet par jour.

SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

### b) MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie orale.

Verser le contenu du sachet dans un grand verre. Ajouter de l'eau. Une dissolution totale est obtenue rapidement.

## c) FREQUENCE ET MOMENT AUXQUELS LE MEDICAMENT DOIT ETRE ADMINISTRE

SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

## 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, ENTRAÎNER 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 avvertir votre médecin.

Dans certains cas rares, il est possible que surviennent une hémorragie (émission de selles noires, de vomissements sanglants), 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 avvertir 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-LE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE 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.



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

SANOFI

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### a) DENOMINATION

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable.

### b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

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

**Excipients :** Glycolle, arôme mandarine, glycyrrhizinate 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

LOT : 94A075  
PER: 08 2020

KARDEGIC 160MG  
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



6 118001 081189



, et qui justifie une  
ament 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) GROSSESSE - ALLAITEMENT

Au cours de votre grossesse, votre médecin spécialiste peut être amené, si nécessaire, à vous prescrire ce médicament, qui contient de l'aspirine à doses très faibles. Ces doses ne sont pas celles utilisées dans le traitement de la fièvre ou de la douleur. Si tel est le cas, il est très important :

- de respecter scrupuleusement l'ordonnance de votre médecin traitant, sans dépasser les doses prescrites;
- à partir du 6ème mois de la grossesse, de ne prendre aucun AUTRE médicament contenant de l'aspirine.

Ce médicament passe dans le lait maternel. En conséquence, l'allaitement est déconseillé.

D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS PREVENIR VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

## 4. COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

### a) POSOLOGIE

Réservé à l'adulte.

Ce médicament ne sera administré que sur prescription médicale.

La posologie usuelle recommandée est de 1 sachet par jour.

SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

### b) MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie orale.

Verser le contenu du sachet dans un grand verre. Ajouter de l'eau. Une dissolution totale est obtenue rapidement.

## c) FREQUENCE ET MOMENT AUXQUELS LE MEDICAMENT DOIT ETRE ADMINISTRE

SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

## 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, ENTRAÎNER 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 avvertir votre médecin.

Dans certains cas rares, il est possible que surviennent une hémorragie (émission de selles noires, de vomissements sanglants), 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 avvertir 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 MENTIONNE 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.



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

SANOFI

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### a) DENOMINATION

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable.

### b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

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

**Excipients :** Glycolle, arôme mandarine, glycyrrhizinate 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

LOT : 94A075  
PER: 08 2020

KARDEGIC 160MG  
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



6 118001 081189



, et qui justifie une  
ament 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'EVENUELLES 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) GROSSESSE - ALLAITEMENT

Au cours de votre grossesse, votre médecin spécialiste peut être amené, si nécessaire, à vous prescrire ce médicament, qui contient de l'aspirine à doses très faibles. Ces doses ne sont pas celles utilisées dans le traitement de la fièvre ou de la douleur. Si tel est le cas, il est très important :

- de respecter scrupuleusement l'ordonnance de votre médecin traitant, sans dépasser les doses prescrites;
- à partir du 6ème mois de la grossesse, de ne prendre aucun AUTRE médicament contenant de l'aspirine.

Ce médicament passe dans le lait maternel. En conséquence, l'allaitement est déconseillé.

D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS PREVENIR VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

## 4. COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

### a) POSOLOGIE

Réservé à l'adulte.

Ce médicament ne sera administré que sur prescription médicale.

La posologie usuelle recommandée est de 1 sachet par jour. SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

### b) MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie orale.

Verser le contenu du sachet dans un grand verre. Ajouter de l'eau. Une dissolution totale est obtenue rapidement.

## c) FREQUENCE ET MOMENT AUXQUELS LE MEDICAMENT DOIT ETRE ADMINISTRE

SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

## 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, ENTRAÎNER 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 avvertir votre médecin.

Dans certains cas rares, il est possible que surviennent une hémorragie (émission de selles noires, de vomissements sanglants), 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 avvertir 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 MENTIONNE 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 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 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 MÉDICAMENT :

### 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
Propriétaire de fluticasone : quantité équivalente en fluticasone (DCI)	50 µg	125 µg	250 µg
Salmétérol (DCI) xinafoate : quantité équivalente en salmétérol	25 µg	25 µg	25 µg

### Excipients : q.s. pour une dose.

### Classe pharmaceutique 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 propriétaire de fluticasone est un corticoïde qui diminue l'inflammation et l'irritation dans les poumons.

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

### 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 ce 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 MÉDICAMENT :

### Contre-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 le norflurane (HFA 134a).

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN 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,
- Du 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'a 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 muni 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 :

1. Tenez vous debout ou assis quand vous utilisez votre dispositif.
2. 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.
3. 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
4. Tenez l'appareil bien à la verticale en plaçant le pouce à la base, sous l'embout buccal. Expirez autant que vous le pouvez.
5. Placez l'embout buccal dans votre bouche entre les dents. Fermez les lèvres autour. Ne mordez pas l'embout buccal.
6. 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.
7. 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.
8. Attendez environ 30 secondes avant une nouvelle inhalation puis répétez les étapes 3 à 7.
9. Ensuite, rincez votre bouche à l'eau en la recrachant. Ceci permettra d'éviter l'apparition d'une candidose ou d'une voix rauque.
10. Après utilisation, remettez toujours immédiatement

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

Si vous avez d'autres questions, parlez-en à votre médecin.

LOT: 6B90238

PER: 11/2021

PPV: 185 DH 00

**la Maroc**

Bien agiter avant chaque utilisation

Ensuite du traitement :

- Une augmentation du nombre de rhumes a été rapportée chez les patients atteints de bronchopneumopathie chronique obstructive (BPCO) traitée par l'association salmétérol / fluticasone.
- Effets fréquents (affectent moins de 1 personne sur 10) :
  - Candidose de la bouche et de la gorge (parfois douloureuse).
  - Egalement langue et gorge irritées, 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 salmétérol / 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 (affectent 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 nécessaires.
  - 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 diminue à la poursuite du traitement.

# NAZAR® 50µg/dose

Suspension pour pulvérisation nasale

Proportionate de fluticasone

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 pourriez avoir besoin de la relire.

## 1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT :

### Dénomination

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

### Forme pharmaceutique et présentations

Suspension pour pulvérisation nasale, boîte de 1 flacon pulvérisateur avec pompe doseuse assurant 100 doses de 50 µg.

### Composition

Proportionate de fluticasone (DCI) ..... 50,30 µg  
Equivalent en fluticasone ..... 50 µg  
Excipients : Dextrose anhydre, cellulose microcristalline et carboxyméthylcellulose sodium, chlorure de benzalkonium, polysorbate 80, alcool phényléthérique, 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 (rhume des foins) 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 NAZAR® 50µg/dose, suspension pour pulvérisation nasale**

**dans les cas suivants :**

- allergies 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.
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

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

### Mises en garde spéciales :

En cas de surinfection (mouchage purulent), de fièvre ou d'infection broncho-pulmonaire concomitante, **prévenir 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'insufflation 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 notoire :** En raison de la présence du chlorure de benzalkonium, ce médicament peut provoquer une gêne respiratoire.

**EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN 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.

## Sports

Attention cette spécialité contient un produit à base de corticoïde.

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

ROC  
bilité

Environnement unique, un produit à base de corticoïde.

La mise en route et la durée du traitement.

• Polyposse nasosinusienne.

Traitement d'attaque: 400 µg par jour, 2 fois par jour, matin et soir.

Une fois le contrôle des symptômes obtenu, traitement d'entretien: 200 µg par jour, 1 fois par jour, matin.

Dans tous les cas il convient de toujours en cas de persistance des troubles ne pas arrêter le traitement.

DANS TOUTS LES CAS SE CONFIER À VOTRE MÉDECIN.

### Mode et voie d'administration :

Voie nasale.

- Moucher-vous doucement pour assécher la cavité nasale.
- Retirez le capuchon protecteur de la latérale.

• Bouchez une narine, penchez légèrement la tête, insérez doucement l'applicateur de haut en bas sur la collerette pour

• Répétez l'opération pour l'autre narine.

• Essayez l'applicateur nasal et remettez-le dans la boîte première utilisation du

celui-ci depuis une semaine ou plus, amenez la collerette avec l'index et le majeur flacon. Pressez jusqu'à obtention d'une fréquence d'administration.

DANS TOUTS LES CAS, SE CONFIER À VOTRE MÉDECIN.

DANS TOUTS LES CAS, SE CONFIER À VOTRE MÉDECIN.

DANS TOUTS LES CAS, SE CONFIER À VOTRE MÉDECIN.

DANS TOUTS LES CAS, SE CONFIER À VOTRE MÉDECIN.

DANS TOUTS LES CAS, SE CONFIER À VOTRE MÉDECIN.

DANS TOUTS LES CAS, SE CONFIER À VOTRE MÉDECIN.

DANS TOUTS LES CAS, SE CONFIER À VOTRE MÉDECIN.

DANS TOUTS LES CAS, SE CONFIER À VOTRE MÉDECIN.

DANS TOUTS LES CAS, SE CONFIER À VOTRE MÉDECIN.

DANS TOUTS LES CAS, SE CONFIER À VOTRE MÉDECIN.

DANS TOUTS LES CAS, SE CONFIER À VOTRE MÉDECIN.

DANS TOUTS LES CAS, SE CONFIER À VOTRE MÉDECIN.

DANS TOUTS LES CAS, SE CONFIER À VOTRE MÉDECIN.

**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 autres questions, 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**

**Excipients :** Hydrogénophosphate de calcium, amidon sodique, stéarate de magnésium.  
**Pelliculage :** Hypromellose, dioxyde de titane, rouge (E172), oxyde de fer jaune (E175), macrogol 4000.

**Liste des excipients à effet notoire**  
Lactose

**3. CLASSE PHARMACO THERAPEUTIQUE**

Divarius est un traitement destiné aux adultes atteints de troubles anxieux.

**4. INDICATIONS**

Les troubles anxieux dans lesquels Divarius est indiqué sont les suivants :

- troubles obsessionnels compulsifs (pensées obsessionnelles avec comportement incontrôlable)
- trouble panique (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 traumatique)
- 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 panique 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 foie, 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 chlorhydrate de méthylène)). Votre médecin vous avisera avec la paroxétine une fois que vous aurez arrêté l'IMAO.

Si vous prenez un anti-psychotique appelé pimozide.

Si vous êtes allergique (hypersensibilité) à l'un des autres composants de DIVARIUS.

Si vous êtes concerné par l'un des effets indésirables mentionnés ci-dessus et informez-en votre médecin.

**7. Effets indésirables :**

Comme tous les médicaments, Divarius est susceptible d'avoir des effets indésirables, mais ils ne se manifestent pas chez tout le monde n'y soit pas sujet.

Si vous présentez un des effets indésirables mentionnés ci-dessus, consultez votre médecin ou allez aux urgences.

**Effets indésirables peu fréquents**

147,20



**Fréquence inconnue**  
Des cas d'idées ou de comportements dangereux pendant le traitement par DIVARIUS.

**Autres effets indésirables possibles**  
Effets indésirables très fréquents :

- nausées. La prise de votre médicament peut réduire les risques de survenue de troubles sexuels. Par exemple, altération de l'érection et éjaculation anormales.

**Effets indésirables fréquents (moyens)**

- augmentation de la quantité de crachats
- manque d'appétit,
- troubles du sommeil : insomnie ou réveils anormaux (y compris cauchemars)
- sensations de vertiges ou de tinnitus
- maux de tête,
- difficultés à se concentrer,
- 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 debout à la position couchée
- sensation vertigineuse ou de faiblesse
- accélération des battements du cœur
- absence de mouvements, rigidité
- anormaux 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 d'urine)

**Effets indésirables rares (moins fréquents)**

- manie (excitation, euphorie,...)
- anxiété,
- sensation d'être détaché de soi-même
- 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 autres questions, 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**

**Excipients :** Hydrogénophosphate de calcium, amidon sodique, stéarate de magnésium.  
**Pelliculage :** Hypromellose, dioxyde de titane, rouge (E172), oxyde de fer jaune (E175), macrogol 4000.

**Liste des excipients à effet notoire**  
Lactose

**3. CLASSE PHARMACO THERAPEUTIQUE**

Divarius est un traitement destiné aux adultes atteints de troubles anxieux.

**4. INDICATIONS**

Les troubles anxieux dans lesquels Divarius est indiqué sont les suivants :

- troubles obsessionnels compulsifs (pensées répétitives avec comportement incontrôlable)
- trouble panique (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 traumatique)
- 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 panique 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 foie, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus faible.

Prenez votre médicament de préférence lors de vos 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 chlorhydrate de méthylène)). Votre médecin vous avisera avec la paroxétine une fois que vous aurez arrêté l'IMAO.

- Si vous prenez un anti-psychotique appelé pimozide.

- Si vous êtes allergique (hypersensibilité) à l'un des autres composants de DIVARIUS.

- Si vous êtes concerné par l'un des effets indésirables mentionnés ci-dessus et informez-en votre médecin.

**7. Effets indésirables :**

Comme tous les médicaments, Divarius est susceptible d'avoir des effets indésirables, mais ils ne se produisent pas chez tout le monde n'y soit pas sujet.

Si vous présentez un des effets indésirables mentionnés ci-dessus, consultez votre médecin ou allez aux urgences.

**Effets indésirables peu fréquents**

147,20



**Fréquence inconnue**  
Des cas d'idées ou de comportements dangereux pendant le traitement par DIVARIUS.

**Autres effets indésirables possibles**  
Effets indésirables très fréquents :

- nausées. La prise de votre médicament peut réduire les risques de survenue de troubles sexuels. Par exemple, altération de l'érection et éjaculation anormales.

**Effets indésirables fréquents (moyens)**

- augmentation de la quantité de crachats
- manque d'appétit,
- troubles du sommeil : insomnie ou réveils anormaux (y compris cauchemars)
- sensations de vertiges ou de tremblements
- maux de tête,
- difficultés à se concentrer,
- 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 debout à la position couchée
- sensation vertigineuse ou de faiblesse
- accélération des battements du cœur
- absence de mouvements, rigidité
- anormaux 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 d'urine)

**Effets indésirables rares (moins fréquents)**

- manie (excitation, euphorie,...)
- anxiété,
- sensation d'être détaché de soi-même
- 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 autres questions, 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**

**Excipients :** Hydrogénophosphate de calcium, amidon sodique, stéarate de magnésium.  
**Pelliculage :** Hypromellose, dioxyde de titane, rouge (E172), oxyde de fer jaune (E175), macrogol 4000.

**Liste des excipients à effet notoire**  
Lactose

**3. CLASSE PHARMACO THERAPEUTIQUE**

Divarius est un traitement destiné aux adultes atteints de troubles anxieux.

**4. INDICATIONS**

Les troubles anxieux dans lesquels Divarius est indiqué sont les suivants :

- troubles obsessionnels compulsifs (pensées obsessionnelles avec comportement incontrôlable)
- trouble panique (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 traumatique)
- 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 panique 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 foie, 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 chlorhydrate de méthylène)). Votre médecin vous avisera avec la paroxétine une fois que vous aurez arrêté l'IMAO.

- Si vous prenez un anti-psychotique appelé pimozide.

- Si vous êtes allergique (hypersensibilité) à l'un des autres composants de DIVARIUS.

- Si vous êtes concerné par l'un des effets indésirables mentionnés ci-dessus et informez-en votre médecin.

**7. Effets indésirables :**

Comme tous les médicaments, Divarius peut provoquer des effets indésirables. Comme tous les médicaments, Divarius est susceptible d'avoir des effets indésirables. Si vous présentez un des effets indésirables mentionnés ci-dessus, consultez votre médecin ou allez aux urgences.

**Effets indésirables peu fréquents (moins de 1 sur 100 personnes) :**

- augmentation de la quantité de sécrétion salivaire

- augmentation de la transpiration

- augmentation de la sensibilité à la chaleur

- augmentation de la sensibilité au froid

- augmentation de la sensibilité à la douleur

- augmentation de la sensibilité à la lumière

- augmentation de la sensibilité au bruit

- augmentation de la sensibilité aux odeurs

- augmentation de la sensibilité aux goûts

- augmentation de la sensibilité aux textures

- augmentation de la sensibilité aux couleurs

- augmentation de la sensibilité aux sons

- augmentation de la sensibilité aux vibrations

- augmentation de la sensibilité aux chocs

- augmentation de la sensibilité aux pressions

- augmentation de la sensibilité aux températures

- augmentation de la sensibilité aux humidités

- augmentation de la sensibilité aux variations de température

- augmentation de la sensibilité aux variations d'humidité

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de lumière

- augmentation de la sensibilité aux variations de son

- augmentation de la sensibilité aux variations de vibration

- augmentation de la sensibilité aux variations de choc

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de température

- augmentation de la sensibilité aux variations d'humidité

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de lumière

- augmentation de la sensibilité aux variations de son

- augmentation de la sensibilité aux variations de vibration

- augmentation de la sensibilité aux variations de choc

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de température

- augmentation de la sensibilité aux variations d'humidité

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de lumière

- augmentation de la sensibilité aux variations de son

- augmentation de la sensibilité aux variations de vibration

- augmentation de la sensibilité aux variations de choc

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de température

- augmentation de la sensibilité aux variations d'humidité

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de lumière

- augmentation de la sensibilité aux variations de son

- augmentation de la sensibilité aux variations de vibration

- augmentation de la sensibilité aux variations de choc

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de température

- augmentation de la sensibilité aux variations d'humidité

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de lumière

- augmentation de la sensibilité aux variations de son

- augmentation de la sensibilité aux variations de vibration

- augmentation de la sensibilité aux variations de choc

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de température

- augmentation de la sensibilité aux variations d'humidité

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de lumière

- augmentation de la sensibilité aux variations de son

- augmentation de la sensibilité aux variations de vibration

- augmentation de la sensibilité aux variations de choc

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de température

- augmentation de la sensibilité aux variations d'humidité

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de lumière

- augmentation de la sensibilité aux variations de son

- augmentation de la sensibilité aux variations de vibration

- augmentation de la sensibilité aux variations de choc

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de température

- augmentation de la sensibilité aux variations d'humidité

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de lumière

- augmentation de la sensibilité aux variations de son

- augmentation de la sensibilité aux variations de vibration

- augmentation de la sensibilité aux variations de choc

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de température

- augmentation de la sensibilité aux variations d'humidité

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de lumière

- augmentation de la sensibilité aux variations de son

- augmentation de la sensibilité aux variations de vibration

- augmentation de la sensibilité aux variations de choc

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de température

- augmentation de la sensibilité aux variations d'humidité

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de lumière

- augmentation de la sensibilité aux variations de son

- augmentation de la sensibilité aux variations de vibration

- augmentation de la sensibilité aux variations de choc

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de température

- augmentation de la sensibilité aux variations d'humidité

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de lumière

- augmentation de la sensibilité aux variations de son

- augmentation de la sensibilité aux variations de vibration

- augmentation de la sensibilité aux variations de choc

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de température

- augmentation de la sensibilité aux variations d'humidité

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de lumière

- augmentation de la sensibilité aux variations de son

- augmentation de la sensibilité aux variations de vibration

- augmentation de la sensibilité aux variations de choc

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de température

- augmentation de la sensibilité aux variations d'humidité

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de lumière

- augmentation de la sensibilité aux variations de son

- augmentation de la sensibilité aux variations de vibration

- augmentation de la sensibilité aux variations de choc

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de température

- augmentation de la sensibilité aux variations d'humidité

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de lumière

- augmentation de la sensibilité aux variations de son

- augmentation de la sensibilité aux variations de vibration

- augmentation de la sensibilité aux variations de choc

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de température

- augmentation de la sensibilité aux variations d'humidité

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de lumière

- augmentation de la sensibilité aux variations de son

- augmentation de la sensibilité aux variations de vibration

- augmentation de la sensibilité aux variations de choc

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de température

- augmentation de la sensibilité aux variations d'humidité

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de lumière

- augmentation de la sensibilité aux variations de son

- augmentation de la sensibilité aux variations de vibration

- augmentation de la sensibilité aux variations de choc

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de température

- augmentation de la sensibilité aux variations d'humidité

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de lumière

- augmentation de la sensibilité aux variations de son

- augmentation de la sensibilité aux variations de vibration

- augmentation de la sensibilité aux variations de choc

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de température

- augmentation de la sensibilité aux variations d'humidité

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de lumière

- augmentation de la sensibilité aux variations de son

- augmentation de la sensibilité aux variations de vibration

- augmentation de la sensibilité aux variations de choc

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de température

- augmentation de la sensibilité aux variations d'humidité

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de lumière

- augmentation de la sensibilité aux variations de son

- augmentation de la sensibilité aux variations de vibration

- augmentation de la sensibilité aux variations de choc

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de température

- augmentation de la sensibilité aux variations d'humidité

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de lumière

- augmentation de la sensibilité aux variations de son

- augmentation de la sensibilité aux variations de vibration

- augmentation de la sensibilité aux variations de choc

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de température

- augmentation de la sensibilité aux variations d'humidité

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de lumière

- augmentation de la sensibilité aux variations de son

- augmentation de la sensibilité aux variations de vibration

- augmentation de la sensibilité aux variations de choc

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de température

- augmentation de la sensibilité aux variations d'humidité

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de lumière

- augmentation de la sensibilité aux variations de son

- augmentation de la sensibilité aux variations de vibration

- augmentation de la sensibilité aux variations de choc

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de température

- augmentation de la sensibilité aux variations d'humidité

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de lumière

- augmentation de la sensibilité aux variations de son

- augmentation de la sensibilité aux variations de vibration

- augmentation de la sensibilité aux variations de choc

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de température

- augmentation de la sensibilité aux variations d'humidité

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de lumière

- augmentation de la sensibilité aux variations de son

- augmentation de la sensibilité aux variations de vibration

- augmentation de la sensibilité aux variations de choc

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de température

- augmentation de la sensibilité aux variations d'humidité

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de lumière

- augmentation de la sensibilité aux variations de son

- augmentation de la sensibilité aux variations de vibration

- augmentation de la sensibilité aux variations de choc

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de température

- augmentation de la sensibilité aux variations d'humidité

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de lumière

- augmentation de la sensibilité aux variations de son

- augmentation de la sensibilité aux variations de vibration

- augmentation de la sensibilité aux variations de choc

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression

- augmentation de la sensibilité aux variations de température

- augmentation de la sensibilité aux variations d'humidité

- augmentation de la sensibilité aux variations de pression