

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.

Biologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu [sous pli confidentiel] doivent être jointés 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.

Education :

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.

Soins :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



MUPRAS

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

Déclaration de Maladie

N° P19-0029317

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 11935 Société : Royal Air Maroc

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : TOUIJAR Abdelkader

Date de naissance : 01-01-1945

Adresse : 7, Rue Soukate 1^{er} étage

AAALIF EXPANSION CASABLANCA

Tél. : 0664 897840 Total des frais engagés : 119310 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 15/10/19

Nom et prénom du malade : TOUIJAR ABDEL KADER Age : 74 ans

Lien de parenté :

Lui-même

Nature de la maladie :

HTA

En cas d'accident préciser les causes et circonstances

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



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

Fait à : CASABLANCA

Le : 15/10/19

Signature de l'adhérent(e) : J. J.

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
15-10-19	St	3000		 Dr. Youssouf CARDI Date: 05-11-2019

EXECUTION DES ORDONNANCES

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	18/10/19	893,10

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient							
				COEFFICIENT DES TRAVAUX						
				MONTANTS DES SOINS						
				DEBUT D'EXECUTION						
				FIN D'EXECUTION						
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			COEFFICIENT DES TRAVAUX						
	<table border="1" style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <tr> <td style="text-align: center;">H</td> <td style="text-align: center;">G</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">25533412 00000000 35533411</td> <td style="text-align: center;">21433552 00000000 11433553</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">D</td> <td style="text-align: center;">B</td> </tr> </table>		H	G	25533412 00000000 35533411	21433552 00000000 11433553	D	B		MONTANTS DES SOINS
H	G									
25533412 00000000 35533411	21433552 00000000 11433553									
D	B									
	<p>[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			DATE DU DEVIS						

Docteur Youssef DRISSI

Spécialiste des maladies
du Coeur et des Vaisseaux

Ancien Médecin Interne
des Hôpitaux de Paris

- Holter tensionnel
- Holter rythmique
- Epreuve d'effort
- Echo-doppler
cardiaque couleur



الدكتور يوسف الإدريسي

اختصاصي في أمراض القلب والشرايين

طبيب سابق بمستشفيات باريس

الفحص بالصدى بالألوان
- الهولتر.

Casablanca, le

15-10-19.

Touj JAR AB DELKADER

97.70 x 3 x

1) Amep 5

160.00 x 3

2) Angi B 50

20.00 x 9

3) Sitrion

$F = 893.10$

$(\alpha 3)$



Dr. Youssef DRISSI

CARDIOLOGUE

100 Bd. Oum Rabii - Casablanca
Casablanca - Tel: 05 24 93 86 00



100، شارع أم الربيع - إقامة الأفق - الحي الحسني - الدار البيضاء

100, bd. Oum Rabii - Résidence Al Ofoq (près de la Polyclinique CNSS) Hay Hassani - Casablanca
Tél./Fax : 0522 93 86 00 - الهاتف : E-mail : ydrissi@hotmail.com - Urgences : 0661 08 02 82

ANGINIB® 50 et 100mg

Losartan potassium

**COMPOSITION :**

	ANGINIB® 50	ANGINIB® 100
Principe actif	Losartan potassium : 50 mg	Losartan potassium : 100 mg
Excipients	Cellulose microcristalline, Phosphate dibasique de calcium, Silice colloïdale, Croscarmellose sodique, Talc, Stéarate de magnésium. Pelliculage : Hydroxy propyle méthyle cellulose, Dioxyde de titane, Oxyde de fer rouge, Talc, Triacétine, Alcool isopropylique, Chlorure de méthylène.	Cellulose microcristalline, Phosphate dibasique de calcium, Silice colloïdale, Croscarmellose sodique, Talc, Stéarate de magnésium. Pelliculage : Opadry blanc 31F58914 : (hypromellose 15CP, Lactose monohydraté, dioxyde de titane, polyéthylène glycol 4000 et citrate de sodium dihydraté).
Excipients à effet notoire	—	Lactose et sodium

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS :

ANGINIB 50 mg : Comprimés pelliculés, boîte de 14, 28 et 56.

ANGINIB 100 mg : Comprimés pelliculés, boîte de 30.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Le losartan appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine¹. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant une contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

ANGINIB® est indiqué :

- Dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les adultes et les enfants et adolescents âgés de 6 à 18 ans.
- Dans le traitement de l'atteinte rénale chez les patients adultes diabétiques de type 2, hypertendus, avec protéinurie $\geq 0,5$ g/jour, dans le cadre d'un traitement antihypertenseur.
- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique chez les patients adultes, lorsque le traitement par inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) est inadéquat en raison d'une intolérance (en particulier, la toux) ou d'une contre-indication. Le losartan ne doit pas être utilisé en traitement de relais chez les patients atteints d'insuffisance cardiaque, stabilisés par un IEC. Les patients doivent avoir une fraction d'éjection ventriculaire gauche $\leq 40\%$ et doivent être cliniquement stabilisés et sous un traitement régulier pour l'insuffisance cardiaque chronique.
- Réduction du risque d'accident vasculaire cérébral chez les patients adultes hypertendus présentant une hypertrophie ventriculaire gauche à l'électrocardiogramme.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION**Mode d'administration :** Administration par voie orale à jeun ou lors d'un repas.**Posologie :****Hypertension artérielle**

La posologie initiale et d'entretien habituelle est de 50 mg une fois par jour chez la plupart des patients. L'effet antihypertenseur maximal est atteint dans les 2 à 4 semaines. Chez certains patients, l'augmentation de la posologie à 100 mg une fois par jour peut être nécessaire. Le losartan peut être administré avec d'autres antihypertenseurs, par exemple.

5 g/jour

En fonction de la réponse tensionnelle, la dose pourra être augmentée à 100 mg. Le losartan peut être administré avec d'autres antihypertenseurs (diurétiques, inhibiteurs d'ACE, inhibiteurs de la récepteur de l'angiotensine, noms d'action centrale par exemple) ainsi qu'avec l'insuline et d'autres hypoglycémiants, et inhibiteurs de la glucosidase.

patients hypertendus présentant une hypertrophie ventriculaire gauche à l'électrocardiogramme

par jour. Une faible dose d'hydrochlorthiazide sera ajoutée et/ou la dose de losartan sera augmentée à 100 mg une fois par jour en fonction de la réponse tensionnelle.

LOT : 206
PER : AVR 2022
PPV : 140 DH 00

Réf :
L'él :
La :

de losartan sera augmentée à 100 mg une fois par jour en fonction de la réponse tensionnelle.

ANGINIB® 50 et 100mg

Losartan potassium



COMPOSITION :

	ANGINIB® 50	ANGINIB® 100
Principe actif	Losartan potassium : 50 mg	Losartan potassium : 100 mg
Excipients	Cellulose microcristalline, Phosphate dibasique de calcium, Silice colloïdale, Croscarmellose sodique, Talc, Stéarate de magnésium. Pelliculage : Hydroxy propyle méthyle cellulose, Dioxyde de titane, Oxyde de fer rouge, Talc, Triacétine, Alcool isopropylique, Chlorure de méthylène.	Cellulose microcristalline, Phosphate dibasique de calcium, Silice colloïdale, Croscarmellose sodique, Talc, Stéarate de magnésium. Pelliculage : Opadry blanc 31F58914 : (hypromellose 15CP, Lactose monohydraté, dioxyde de titane, polyéthylène glycol 4000 et citrate de sodium dihydraté).
Excipients à effet notoire	—	Lactose et sodium

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS :

ANGINIB 50 mg : Comprimés pelliculés, boîte de 14, 28 et 56.

ANGINIB 100 mg : Comprimés pelliculés, boîte de 30.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Le losartan appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant une contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

ANGINIB® est indiqué :

- Dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les adultes et les enfants et adolescents âgés de 6 à 18 ans.
- Dans le traitement de l'atteinte rénale chez les patients adultes diabétiques de type 2, hypertendus, avec protéinurie $\geq 0,5$ g/jour, dans le cadre d'un traitement antihypertenseur.
- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique chez les patients adultes, lorsque le traitement par inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) est inadéquat en raison d'une intolérance (en particulier, la toux) ou d'une contre-indication. Le losartan ne doit pas être utilisé en traitement de relais chez les patients atteints d'insuffisance cardiaque, stabilisés par un IEC. Les patients doivent avoir une fraction d'éjection ventriculaire gauche $\leq 40\%$ et doivent être cliniquement stabilisés et sous un traitement régulier pour l'insuffisance cardiaque chronique.
- Réduction du risque d'accident vasculaire cérébral chez les patients adultes hypertendus présentant une hypertrophie ventriculaire gauche à l'électrocardiogramme.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Mode d'administration : Administration par voie orale à jeun ou lors d'un repas.

Posologie :

Hypertension artérielle

La posologie initiale et d'entretien habituelle est de 50 mg une fois par jour chez la plupart des patients. L'effet antihypertenseur maximal est atteint dans les 2 à 4 semaines. Chez certains patients, l'augmentation de la posologie à 100 mg une fois par jour est nécessaire. Le losartan peut être administré avec d'autres antihypertenseurs, par exemple).

5 g/jour

En fonction de la réponse tensionnelle, la dose pourra être augmentée à 100 mg. Le losartan peut être administré avec d'autres antihypertenseurs (diurétiques, nseurs d'action centrale par exemple) ainsi qu'avec l'insuline et d'autres hypoglycémiants, et inhibiteurs de la glucosidase).

patients hypertendus présentant une hypertrophie ventriculaire gauche à

par jour. Une faible dose d'hydrochlorthiazide sera ajoutée et/ou la dose de losartan sera augmentée à 100 mg une fois par jour en fonction de la réponse tensionnelle.

LOT : 206
PER : AVR 2022
PPV : 140 DH 00

Réf :
L'él :
La :

de losartan sera augmentée à 100 mg une fois par jour en fonction de la réponse tensionnelle.

ANGINIB® 50 et 100mg

Losartan potassium



COMPOSITION :

	ANGINIB® 50	ANGINIB® 100
Principe actif	Losartan potassium : 50 mg	Losartan potassium : 100 mg
Excipients	Cellulose microcristalline, Phosphate dibasique de calcium, Silice colloïdale, Croscarmellose sodique, Talc, Stéarate de magnésium. Pelliculage : Hydroxy propyle méthyle cellulose, Dioxyde de titane, Oxyde de fer rouge, Talc, Triacétine, Alcool isopropylique, Chlorure de méthylène.	Cellulose microcristalline, Phosphate dibasique de calcium, Silice colloïdale, Croscarmellose sodique, Talc, Stéarate de magnésium. Pelliculage : Opadry blanc 31F58914 : (hypromellose 15CP, Lactose monohydraté, dioxyde de titane, polyéthylène glycol 4000 et citrate de sodium dihydraté).
Excipients à effet notoire	—	Lactose et sodium

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS :

ANGINIB 50 mg : Comprimés pelliculés, boîte de 14, 28 et 56.

ANGINIB 100 mg : Comprimés pelliculés, boîte de 30.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Le losartan appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant une contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

ANGINIB® est indiqué :

- Dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les adultes et les enfants et adolescents âgés de 6 à 18 ans.
- Dans le traitement de l'atteinte rénale chez les patients adultes diabétiques de type 2, hypertendus, avec protéinurie $\geq 0,5$ g/jour, dans le cadre d'un traitement antihypertenseur.
- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique chez les patients adultes, lorsque le traitement par inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) est inadéquat en raison d'une intolérance (en particulier, la toux) ou d'une contre-indication. Le losartan ne doit pas être utilisé en traitement de relais chez les patients atteints d'insuffisance cardiaque, stabilisés par un IEC. Les patients doivent avoir une fraction d'éjection ventriculaire gauche $\leq 40\%$ et doivent être cliniquement stabilisés et sous un traitement régulier pour l'insuffisance cardiaque chronique.
- Réduction du risque d'accident vasculaire cérébral chez les patients adultes hypertendus présentant une hypertrophie ventriculaire gauche à l'électrocardiogramme.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Mode d'administration : Administration par voie orale à jeun ou lors d'un repas.

Posologie :

Hypertension artérielle

La posologie initiale et d'entretien habituelle est de 50 mg une fois par jour chez la plupart des patients. L'effet antihypertenseur maximal est atteint dans les 2 à 4 semaines. Chez certains patients, l'augmentation de la posologie à 100 mg une fois par jour est nécessaire. Le losartan peut être administré avec d'autres antihypertenseurs, par exemple).

5 g/jour

En fonction de la réponse tensionnelle, la dose pourra être augmentée à 100 mg. Le losartan peut être administré avec d'autres antihypertenseurs (diurétiques, nseurs d'action centrale par exemple) ainsi qu'avec l'insuline et d'autres hypoglycémiants, et inhibiteurs de la glucosidase).

patients hypertendus présentant une hypertrophie ventriculaire gauche à

par jour. Une faible dose d'hydrochlorthiazide sera ajoutée et/ou la dose de losartan sera augmentée à 100 mg une fois par jour en fonction de la réponse tensionnelle.

LOT : 206
PER : AVR 2022
PPV : 140 DH 00

Réf :
L'él :
La :

de losartan sera augmentée à 100 mg une fois par jour en fonction de la réponse tensionnelle.

AMEP® 5 mg, 10 mg Comprimés (Amlodipine bétalate)

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

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

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

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

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

Dans cette notice :

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

1- Qu'est ce que AMEP, et dans quels cas est-il utilisé ?

- AMEP® contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques
- AMEP® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommée angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal.

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

2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® ?

a - Contre-Indications:

Ne prenez jamais AMEP® comprimés dans les cas suivants:

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amiodipine ou à l'un des autres composants contenus dans votre médicament dont la liste est indiquée dans la rubrique 6, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.
- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).
- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque hémodynamiquement instable après un infarctus aigu du myocarde.

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

b - Mises en garde spéciales et précautions d'emploi:

Mises en garde spéciales

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

- Crise cardiaque récente
- Augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive)
- Maladie du foie
- Vous êtes une personne âgée et votre dose à besoin d'être augmentée
- Insuffisance cardiaque

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

Enfants et adolescents

AMEP® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. AMEP® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans (voir rubrique 3).

Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

c - Interactions médicamenteuses :

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.

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

- Le kétaconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- Le ritonavir, l'indinavir, le nefiphénavir (appelés inhibiteur de protéase utilisé pour traiter l'infection par le VIH),
- La rifampicine, l'árythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
- Hypericum perforatum (millepertuis).
- Le vérapamil, le diltiazem (médicaments antihypertenseurs),
- Le dantrolène (perfusion pour la maladie de la goutte),
- La simvastatine (médicament contre le cholestérol).

AMEP® peut diminuer votre pré-

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

d - Interactions avec les aliments

Le jus de pamplemousse et le p

dû au fait que le pamplemousse

de l'ingrédient actif, l'amio

e - Grossesse et allaitement

La sécurité de l'amiodipine

d'être enceinte, vous devez

Il n'a pas été établi si l'amiodipine

LOT 181503
EXP 09/2021
PPV 97.70DH

utres médicaments destinés à

PHARMACIEN.

traitées par AMEP®. Cela est
concentrations sanguines
tenseur de AMEP®.

ante, ou si vous prévoyez

de devenir enceinte ou si vous êtes sur le point d'allaiter,

AMEP® 5 mg, 10 mg Comprimés (Amlodipine bétalate)

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

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

• Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

1- Qu'est ce que AMEP® comprimés, et dans quels cas est-il utilisé ?

2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® comprimés ?

3- Comment prendre AMEP® comprimés ?

4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5- Comment conserver AMEP® comprimés ?

6- Informations supplémentaires ?

1- Qu'est ce que AMEP, et dans quels cas est-il utilisé ?

- AMEP® contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques
- AMEP® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommée angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal.

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

2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® ?

a - Contre-Indications:

Ne prenez jamais AMEP® comprimés dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amiodipine ou à l'un des autres composants contenus dans votre médicament dont la liste est indiquée dans la rubrique 6, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.
- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).
- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque hémodynamiquement instable après un infarctus aigu du myocarde.

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

b - Mises en garde spéciales et précautions d'emploi:

Mises en garde spéciales

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

- Crise cardiaque récente
- Augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive)
- Maladie du foie
- Vous êtes une personne âgée et votre dose à besoin d'être augmentée
- Insuffisance cardiaque

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

Enfants et adolescents

AMEP® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. AMEP® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans (voir rubrique 3).

Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

c - Interactions médicamenteuses :

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.

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

- Le kétaconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- Le ritonavir, l'indinavir, le nefiphénavir (appelés inhibiteur de protéase utilisé pour traiter l'infection par le VIH),
- La rifampicine, l'árythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
- Hypericum perforatum (millepertuis).
- Le vérapamil, le diltiazem (médicaments antihypertenseurs),
- Le dantrolène (perfusion pour la maladie de la goutte),
- La simvastatine (médicament contre l'hypercholesterolemie).

AMEP® peut diminuer votre pré-

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

d - Interactions avec les aliments

Le jus de pamplemousse et le p

dû au fait que le pamplemousse

de l'ingrédient actif, l'amio

e - Grossesse et allaitement

La sécurité de l'amiodipine

d'être enceinte, vous devez

Il n'a pas été établi si l'amiodipine

LOT 181503
EXP 09/2021
PPV 97.70DH

utres médicaments destinés à

PHARMACIEN.

traitées par AMEP®. Cela est
concentrations sanguines
tenseur de AMEP®.

inte, ou si vous prévoyez

de prendre ce médicament, parlez-en à votre médecin avant de prendre AMEP®.

AMEP® 5 mg, 10 mg Comprimés (Amlodipine bétalate)

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

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

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

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

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

Dans cette notice :

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

1- Qu'est ce que AMEP, et dans quels cas est-il utilisé ?

- AMEP® contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques
- AMEP® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommée angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal.

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

2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® ?

a - Contre-Indications:

Ne prenez jamais AMEP® comprimés dans les cas suivants:

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amiodipine ou à l'un des autres composants contenus dans votre médicament dont la liste est indiquée dans la rubrique 6, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.
- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).
- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque hémodynamiquement instable après un infarctus aigu du myocarde.

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

b - Mises en garde spéciales et précautions d'emploi:

Mises en garde spéciales

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

- Crise cardiaque récente
- Augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive)
- Maladie du foie
- Vous êtes une personne âgée et votre dose à besoin d'être augmentée
- Insuffisance cardiaque

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

Enfants et adolescents

AMEP® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. AMEP® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans (voir rubrique 3).

Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

c - Interactions médicamenteuses :

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.

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

- Le kétaconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- Le ritonavir, l'indinavir, le nefiphénavir (appelés inhibiteur de protéase utilisé pour traiter l'infection par le VIH),
- La rifampicine, l'árythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
- Hypericum perforatum (millepertuis).
- Le vérapamil, le diltiazem (médicaments antihypertenseurs),
- Le dantrolène (perfusion pour la maladie de la goutte),
- La simvastatine (médicament contre le cholestérol).

AMEP® peut diminuer votre pré-

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

d - Interactions avec les aliments

Le jus de pamplemousse et le p

dû au fait que le pamplemouss

de l'ingrédient actif, l'amio

e - Grossesse et allaitement

La sécurité de l'amiodipine

d'être enceinte, vous devez

Il n'a pas été établi si l'amiodipine

LOT 181503
EXP 09/2021
PPV 97.70DH

utres médicaments destinés à

PHARMACIEN.

traitées par AMEP®. Cela est
concentrations sanguines
tenseur de AMEP®.

ante, ou si vous prévoyez

de devenir enceinte ou si vous êtes sur le point d'allaiter,

SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

Acénocoumarol

Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :

Vous êtes responsable de votre santé et vous êtes responsable de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

• Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

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

• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourra leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Quel contenu cette notice :

2. Qu'est-ce que SINTROM 4 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?

3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?

4. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?

5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

6. Comment conserver SINTROM 4 mg, comprimé ?

7. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE SINTROM 4 mg, COMPRIME ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

• Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Antithrombotiques (code ATC : B01AA07).

• Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un anticoagulant oral de la famille des antivitamines K (AVK).

Les AVK empêchent l'action de la vitamine K. Cette vitamine a un rôle dans la coagulation du sang. La prise de ce médicament permet donc de ralentir la coagulation et d'éviter ainsi la formation de caillot dans les artères et les veines.

Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :

- embolie (caillot dans une veine),
- embolie pulmonaire (caillot dans les poumons),
- maladies cardiaques connues : certains troubles du rythme cardiaque (tels que fibrillations auriculaires), anomalies ou prothèse des valves cardiaques, certains infarctus du myocarde,

Il peut être prescrit en relais d'une héparine (autre médicament anticoagulant).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

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

• Contre-indications :

Ne prenez jamais Sintrom 4 mg, comprimé dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament;

• En cas de douleur hépatique sévère (maladie du foie) ;

• En cas d'association avec les médicaments suivants :

- l'aspirine à fortes doses,
- le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale,
- les AINS pyrazolés : phénibutazone, ménididone, mème

anti-inflammatoire

• En cas d'assouplissement des gencives

• Faites attention : il est important de ne pas prendre votre médicament et le suivi de traitement. Ce médicament est un médicament :

• En cas de risque d'embolie pulmonaire,

• En association : l'aspirine ou si : les anti-inflammatoires, le fluorouracile anticancéreux).

Avant le traitement

Il est nécessaire que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, signalez-lui si vous êtes sujet à des saignements, notamment digestifs, et si vous avez ou avez eu :

PPV :

Exp :

N° Lot :

P.P.V: 20.00

22-24 Rue Zoubeir Ibnou El Aouam 20500 Casablanca

l afin
à son et
votre
ie).

ents

sont pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière, sans excès.

Durant le traitement par Sintrom, vous devrez éviter toute consommation excessive d'alcool, étant donné que l'alcool risque de modifier l'action de Sintrom sur votre organisme.

Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

En général, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. Sintrom est un anticoagulant pendant votre grossesse. Si vous souhaitez être enceinte, parlez-en à votre médecin. Sauf cas très particulier, votre traitement sera interrompu avant le début de la grossesse. L'allaitement est possible.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

Sportifs :

Evitez les sports ou les comportements violents susceptibles d'entraîner des traumatismes.

Effet sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :

Sintrom n'a pas d'influence connue sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Garder ce document pour toute mentionnant la prise de traitement anticoagulant, en cas d'éventuelles blessures.

Excipients à effet notable : Lactose

Ce médicament contient du Lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies héréditaires rares).

3. COMMENT PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• Instruction pour un bon usage

Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, fréquence d'administration et durée et de traiement :

Posologie :

Respectez strictement la prescription médicale et reportez-vous à la rubrique « Mises en garde spéciales ».

A titre indicatif :

La première dose est choisie par votre médecin en fonction de votre situation. Plusieurs doses sont préférées par votre médecin en fonction des résultats de l'INR, pour équilibrer votre traitement.

Les modifications de doses doivent toujours être décidées par un médecin, si possible celui qui suit votre traitement et jamais par vous-même.

Mode d'administration

VOIE ORALE : avaler les comprimés avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration

La prise régulière et sans oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité et la sécurité de la prise doit être fixe.

Une prise par jour, il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR. Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement

Selon prescription médicale.

Le comprimé peut être divisé en dose égale.

Synthétisez et conservez les doses de surdosage :

Si vous avez une ou plusieurs de SINTROM 4 mg, comprimé que vous n'auriez dû : Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Un surdosage peut se manifester par :

- l'apparition d'un saignement (lire rubrique « Mises en garde spéciales ») ;
- un INR supérieur à 5, avec ou sans saignement associé.

Dans ces situations, prévenir rapidement un médecin, si possible celui qui vous suit.

Dans certains cas, il faudra simplement modifier la dose, dans d'autres cas un traitement supplémentaire en intensité.

Opérations à forte dose d'administration : une ou de plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre Sintrom 4 mg comprimé, il ne faut jamais prendre deux fois la dose prévue dans la même journée.

La prise médicamenteuse oubliée peut être « rattrapée » dans un délai de 8 heures après l'heure habituelle d'administration. Passé ce délai, il est préférable de ne pas prendre la dose oubliée.

Pensez à signaler un oubli lors d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre carnet (à suivre).

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Vous ne devrez en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

Acénocoumarol

Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :

Vous êtes responsable de votre santé et il est important de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

• Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

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

• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourra leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Quel contenu cette notice :

2. Qu'est-ce que SINTROM 4 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?

3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?

4. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?

5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

6. Comment conserver SINTROM 4 mg, comprimé ?

7. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE SINTROM 4 mg, COMPRIME ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

• Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Antithrombotiques (code ATC : B01AA07).

2. Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un anticoagulant oral de la famille des antivitamines K (AVK).

Les AVK empêchent l'action de la vitamine K. Cette vitamine a un rôle dans la coagulation du sang. La prise de ce médicament permet donc de ralentir la coagulation et d'éviter ainsi la formation de caillot dans les artères et les veines.

Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :

- embolie (caillot dans une veine),
- embolie pulmonaire (caillot dans les poumons),
- maladies cardiaques connues : certains troubles du rythme cardiaque (tels que fibrillations auriculaires), anomalies ou prothèse des valves cardiaques, certains infarctus du myocarde,

Il peut être prescrit en relais d'une héparine (autre médicament anticoagulant).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

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

3. Contre indications :

Ne prenez jamais Sintrom 4 mg, comprimé dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament;

• En cas de douleur hépatique sévère (maladie du foie) :

• En cas d'association avec les médicaments suivants :

- l'aspirine à fortes doses,
- le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale,
- les AINS pyrazolés : phénibutazone, ménididone, mème

anti-inflammatoire

• En cas d'assouplissement des artères et des veines (maladie de Raynaud).

Faites attention : il est important de ne pas prendre ce médicament sans le suivi de traitement.

Ce médicament est prescrit par votre médecin :

• En cas de risque de maladie thromboembolique (maladie de la coagulation).

• En cas d'insuffisance cardiaque (maladie du cœur).

• En association avec l'aspirine ou si :

- les anti-inflammatoires,
- le fluorouracile (anticancéreux).

Avant le traitement :

Il est nécessaire que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, signalez-lui si vous êtes sujet à des saignements, notamment digestifs, et si vous avez ou avez eu :

PPV :

Exp :

N° Lot :

P.P.V: 20.00

22-24 Rue Zoubeir Ibnou El Aouam 20500 Casablanca

sont pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière, sans excès.

Durant le traitement par Sintrom, vous devrez éviter toute consommation excessive d'alcool, étant donné que l'alcool risque de modifier l'action de Sintrom sur votre organisme.

Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives : Sintrom est interdit.

4. Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

En général, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Préférez une autre médicament si vous découvrez que vous êtes enceinte. Si vous souhaitez être enceinte, parlez-en à votre médecin. Sauf cas très particulier, votre traitement sera interrompu avant le début de la grossesse. L'allaitement est possible.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

5. Sports :

Evitez les sports ou les comportements violents susceptibles d'entraîner des traumatismes.

Effet sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines : Sintrom n'a pas d'influence connue sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Gardez ce médicament hors de la portée des enfants, sans oublier de mentionner la prise de traitement anticoagulant, en cas d'éventuelles blessures.

6. Excipients à effet notable : Lactose

Ce médicament contient du Lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies héréditaires rares).

7. COMMENT PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• Instruction pour un bon usage :

Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement :

8. Posologie :

Respectez strictement la prescription médicale et reportez-vous à la rubrique « Mises en garde spéciales ».

9. A titre indicatif :

La première dose est choisie par votre médecin en fonction de votre situation. Plusieurs doses sont préférées par votre médecin en fonction des résultats de l'INR, pour équilibrer votre traitement.

Les modifications de doses doivent toujours être décidées par un médecin, si possible celui qui suit votre traitement et jamais par vous-même.

Mode d'administration

VOIE ORALE : avaler les comprimés avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration

La prise régulière et sans oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité et la sécurité de la prise de ce médicament.

Une prise par jour, il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement

Selon prescription médicale.

Le comprimé peut être divisé en dose égale.

10. Mises en garde et contre-indications : cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de Sintrom 4 mg, comprimé que vous n'auriez dû : Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Un surdosage peut se manifester par :

- l'apparition d'un saignement (lire rubrique « Mises en garde spéciales »);
- un INR supérieur à 5, avec ou sans saignement associé.

Dans ces situations, prévenir rapidement un médecin, si possible celui qui vous suit.

Dans certains cas, il faudra simplement modifier la dose, dans d'autres cas un traitement supplémentaire en intensité.

Conseil à faire : cas d'oubli de une ou de plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre Sintrom 4 mg comprimé, il ne faut jamais prendre deux fois la dose prévue dans la même journée.

La prise médicamenteuse oubliée peut être « rattrapée » dans un délai de 8 heures après l'heure habituelle d'administration. Passé ce délai, il est préférable de ne pas prendre la dose oubliée.

Pensez à signaler un oubli lors d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre carnet (à suivre).

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Vous ne devrez en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre médecin vous le prescrive.

SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

Acénocoumarol

Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :

Vous êtes responsable de votre santé et vous êtes responsable de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

• Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

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

• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Quel contenu cette notice :

2. Qu'est-ce que SINTROM 4 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?

3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?

4. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?

5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

6. Comment conserver SINTROM 4 mg, comprimé ?

7. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE SINTROM 4 mg, COMPRIME ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

• Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Antithrombotiques (code ATC : B01AA07).

2. Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un anticoagulant oral de la famille des antivitamines K (AVK).

Les AVK empêchent l'action de la vitamine K. Cette vitamine a un rôle dans la coagulation du sang. La prise de ce médicament permet donc de ralentir la coagulation et d'éviter ainsi la formation de caillot dans les artères et les veines.

Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :

- embolie (caillot dans une veine),
- embolie pulmonaire (caillot dans les poumons),
- maladies cardiaques connues : certains troubles du rythme cardiaque (tels que fibrillations auriculaires), anomalies ou prothèse des valves cardiaques, certains infarctus du myocarde,

Il peut être prescrit en relais d'une héparine (autre médicament anticoagulant).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

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

3. Contre indications :

Ne prenez jamais Sintrom 4 mg, comprimé dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament;

• En cas de douleur hépatique sévère (maladie du foie) :

• En cas d'association avec les médicaments suivants :

- l'aspirine à fortes doses,
- le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale,
- les AINS pyrazolés : phénibutazone, ménididone, mème anti-inflammatoire

• En cas d'assouplissement de la gencive

• Faites attention : il est important de ne pas prendre votre médicament et le suivi de traitement. Ce médicament est un médicament :

• En cas de risque d'embolie pulmonaire,

• En cas d'association à l'aspirine ou si :

- les anti-inflammatoires
- le fluorouracile

anticancéreux).

Avant le traitement :

Il est nécessaire que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, signalez-lui si vous êtes sujet à des saignements, notamment digestifs, et si vous avez ou avez eu :

SYNTHEMEDIC
22-24 Rue Zoubeir Ibnou
El Aouam 20500 Casablanca

P.P.V: 20.00

PPV :

Exp :

N° Lot :

sont pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière, sans excès.

Durant le traitement par Sintrom, vous devrez éviter toute consommation excessive d'alcool, étant donné que l'alcool risque de modifier l'action de Sintrom sur votre organisme.

Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

4. Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

En général, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Préférez un autre médicament si vous découvrez que vous êtes enceinte. Si vous souhaitez être enceinte, parlez-en à votre médecin. Sauf cas très particulier, votre traitement sera interrompu avant le début de la grossesse. L'allaitement est possible.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

5. Sports :

Evitez les sports ou les comportements violents susceptibles d'entraîner des traumatismes.

Effet sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :

SINTROM n'a pas d'influence connue sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Gardez ce document pour mentionner la prise de traitement anticoagulant, en cas d'éventuelles blessures.

6. Excipients à effet notable :

Ce médicament contient du Lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies héréditaires rares).

7. COMMENT PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• Instruction pour un bon usage

Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, fréquence d'administration et durée et de traiement :

Posologie :

Respectez strictement la prescription médicale et reportez-vous à la rubrique « Mises en garde spéciales ».

A titre indicatif :

La première dose est choisie par votre médecin en fonction de votre situation. Plusieurs doses sont préférées par votre médecin en fonction des résultats de l'INR, pour équilibrer votre traitement.

Les modifications de doses doivent toujours être décidées par un médecin, si possible celui qui suit votre traitement et jamais par vous-même.

Mode d'administration

VOIE ORALE : avaler les comprimés avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration

La prise régulière et sans oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité et la sécurité de la prise de ce médicament.

Une prise par jour, il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement

Selon prescription médicale.

Le comprimé peut être divisé en dose égale.

8. Mises en garde et contre-indications, cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de SINTROM 4 mg, comprimé que vous n'auriez dû : Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Un surdosage peut se manifester par :

- l'apparition d'un saignement (lire rubrique « Mises en garde spéciales »);
- un INR supérieur à 5, avec ou sans saignement associé.

Dans ces situations, prévenir rapidement un médecin, si possible celui qui vous suit.

Dans certains cas, il faudra simplement modifier la dose, dans d'autres cas un traitement supplémentaire en intensité.

• Cas de surdosage : Si vous oubliez de prendre Sintrom 4 mg comprimé, il ne faut jamais prendre deux fois la dose prévue dans la même journée.

La prise médicamenteuse oubliée peut être « rattrapée » dans un délai de 8 heures après l'heure habituelle d'administration. Passé ce délai, il est préférable de ne pas prendre la dose oubliée.

Pensez à signaler un oubli lors d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre carnet (à suivre).

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Vous ne devrez en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

Acénocoumarol

Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :

Vous êtes responsable de votre santé et vous êtes responsable de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

• Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

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

• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourra leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Quel contenu cette notice :

2. Qu'est-ce que SINTROM 4 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?

3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?

4. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?

5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

6. Comment conserver SINTROM 4 mg, comprimé ?

7. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE SINTROM 4 mg, COMPRIME ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

• Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Antithrombotiques (code ATC : B01AA07).

• Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un anticoagulant oral de la famille des antivitamines K (AVK).

Les AVK empêchent l'action de la vitamine K. Cette vitamine a un rôle dans la coagulation du sang. La prise de ce médicament permet donc de ralentir la coagulation et d'éviter ainsi la formation de caillot dans les artères et les veines.

Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :

- embolie (caillot dans une veine),
- embolie pulmonaire (caillot dans les poumons),
- maladies cardiaques connues : certains troubles du rythme cardiaque (tels que fibrillations auriculaires), anomalies ou prothèse des valves cardiaques, certains infarctus du myocarde,

Il peut être prescrit en relais d'une héparine (autre médicament anticoagulant).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

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

• Contre-indications :

Ne prenez jamais Sintrom 4 mg, comprimé dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament;

• En cas de douleur hépatique sévère (maladie du foie) ;

• En cas d'association avec les médicaments suivants :

• l'aspirine à fortes doses,

• le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale,

• les AINS pyrazolés : phénibutazone, médicamenteusement interdit

anti-inflammatoire

• En cas d'assouplissement des artères et des veines (maladie de Raynaud).

• Faites attention : il est important de ne pas prendre ce médicament sans le suivi de traitement.

Ce médicament est un médicament :

• En cas de risque d'embolie pulmonaire,

• En cas d'insuffisance cardiaque,

• En cas d'association à l'aspirine ou si :

• les anti-inflammatoires,

• le fluorouracile (anticancéreux).

Avant le traitement :

Il est nécessaire que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, signalez-lui si vous êtes sujet à des saignements, notamment digestifs, et si vous avez ou avez eu :

sont pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière, sans excès.

Durant le traitement par Sintrom, vous devrez éviter toute consommation excessive d'alcool, étant donné que l'alcool risque de modifier l'action de Sintrom sur votre organisme.

Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives : Sont absents.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

En général, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. Sintrom contient un anticoagulant pendant votre grossesse. Si vous souhaitez être enceinte, parlez-en à votre médecin. Sauf cas très particulier, votre traitement sera interrompu avant le début de la grossesse. L'allaitement est possible.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

Sportifs :

Evitez les sports ou les comportements violents susceptibles d'entraîner des traumatismes.

Effet sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :

Sintrom n'a pas d'influence connue sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Garder ce document pour toute mentionnant la prise de traitement anticoagulant, en cas d'éventuelles blessures.

Excipients à effet notable : Lactose

Ce médicament contient du Lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies héréditaires rares).

3. COMMENT PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• Instruction pour un bon usage :

Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, fréquence d'administration et durée et de traiement :

Posologie :

Respectez strictement la prescription médicale et reportez-vous à la rubrique « Mises en garde spéciales ».

A titre indicatif :

La première dose est choisie par votre médecin en fonction de votre situation. Plusieurs doses sont préférées par votre médecin en fonction des résultats de l'INR, pour équilibrer votre traitement.

Les modifications de doses doivent toujours être décidées par un médecin, si possible celui qui suit votre traitement et jamais par vous-même.

Mode d'administration

VOIE ORALE : avaler les comprimés avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration

La prise régulière et sans oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité et la sécurité de la prise doit être fixe.

Une prise par jour, il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement

Selon prescription médicale.

Le comprimé peut être divisé en dose égale.

Synthétisez et conservez les doses de surdosage :

Si vous avez une ou plusieurs doses de Sintrom 4 mg, comprimé que vous n'auriez dû : Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Un surdosage peut se manifester par :

• l'apparition d'un saignement (lire rubrique « Mises en garde spéciales ») ;

• un INR supérieur à 5, avec ou sans saignement associé.

Dans ces situations, prévenir rapidement un médecin, si possible celui qui vous suit.

Dans certains cas, il faudra simplement modifier la dose, dans d'autres cas un traitement peut être arrêté ou interrompu.

Comment à faire en cas d'explosion d'une ou de plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre Sintrom 4 mg comprimé, il ne faut jamais prendre deux fois la dose prévue dans la même journée.

La prise médicamenteuse oubliée peut être « rattrapée » dans un délai de 8 heures après l'heure habituelle d'administration. Passé ce délai, il est préférable de ne pas prendre la dose oubliée.

Pensez à signaler un oubli lors d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre carnet (à suivre).

SYNTHEMEDIC

22-24 Rue Zoubeir Ibnou

El Aouam 20500 Casablanca

PPV : 20.00

Exp :

N° Lot :

ans
ents

SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

Acénocoumarol

Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :

Vous êtes responsable de votre santé et vous êtes responsable de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

• Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

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

• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourra leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Quel contenu cette notice :

2. Qu'est-ce que SINTROM 4 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?

3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?

4. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?

5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

6. Comment conserver SINTROM 4 mg, comprimé ?

7. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE SINTROM 4 mg, COMPRIME ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

• Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Antithrombotiques (code ATC : B01AA07).

2. Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un anticoagulant oral de la famille des antivitamines K (AVK).

Les AVK empêchent l'action de la vitamine K. Cette vitamine a un rôle dans la coagulation du sang. La prise de ce médicament permet donc de ralentir la coagulation et d'éviter ainsi la formation de caillot dans les artères et les veines.

Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :

- embolie (caillot dans une veine),
- embolie pulmonaire (caillot dans les poumons),
- maladies cardiaques connues : certains troubles du rythme cardiaque (tels que fibrillations auriculaires), anomalies ou prothèse des valves cardiaques, certains infarctus du myocarde,

Il peut être prescrit en relais d'une héparine (autre médicament anticoagulant).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

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

3. Contre indications :

Ne prenez jamais Sintrom 4 mg, comprimé dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament;

• En cas de douleur hépatique sévère (maladie du foie) :

• En cas d'association avec les médicaments suivants :

• l'aspirine à fortes doses,

• le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale,

• les AINS pyrazolés : phénibutazone, médicamenteusement interdit, mème anti-inflammatoire

• En cas d'assouplissement des artères et des veines (maladie de Raynaud).

• Faites attention : il est important de ne pas prendre ce médicament sans le suivi de traitement.

Ce médicament est un médicament :

• En cas de risque d'embolie pulmonaire,

• En cas d'insuffisance cardiaque,

• En cas d'association à l'aspirine ou si :

• les anti-inflammatoires,

• le fluorouracile (anticancéreux).

Avant le traitement :

Il est nécessaire que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, signalez-lui si vous êtes sujet à des saignements, notamment digestifs, et si vous avez ou avez eu :

sont pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière, sans excès.

Durant le traitement par Sintrom, vous devrez éviter toute consommation excessive d'alcool, étant donné que l'alcool risque de modifier l'action de Sintrom sur votre organisme.

Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives : Sont absents.

4. Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

En général, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte.

Anticoagulant pendant votre grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Si vous souhaitez être enceinte, parlez-en à votre médecin. Sauf cas très particulier, votre traitement sera interrompu avant le début de la grossesse. L'allaitement est possible.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

5. Sports :

Evitez les sports ou les comportements violents susceptibles d'entraîner des traumatismes.

Effet sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :

SINTROM n'a pas d'influence connue sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Gardez ce document pour mentionner la prise de traitement anticoagulant, en cas d'éventuelles blessures.

6. Excipients à effet notable : Lactose

Ce médicament contient du Lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies héréditaires rares).

3. COMMENT PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• Instruction pour un bon usage :

Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, fréquence d'administration et durée et de traiement :

Posologie :

Respectez strictement la prescription médicale et reportez-vous à la rubrique « Mises en garde spéciales ».

A titre indicatif :

La première dose est choisie par votre médecin en fonction de votre situation. Plusieurs doses sont préférées par votre médecin en fonction des résultats de l'INR, pour équilibrer votre traitement.

Les modifications de doses doivent toujours être décidées par un médecin, si possible celui qui suit votre traitement et jamais par vous-même.

Mode d'administration

VOIE ORALE : avaler les comprimés avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration

La prise régulière et sans oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité et la sécurité de la prise de ce médicament.

Une prise par jour, il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement

Selon prescription médicale.

Le comprimé peut être divisé en dose égale.

SYNTHÉMÉDIC : Mises en garde spéciales de surdosage :

Si vous avez pris plus de SINTROM 4 mg, comprimé que vous n'auriez dû : Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Un surdosage peut se manifester par :

• l'apparition d'un saignement (lire rubrique « Mises en garde spéciales ») ;

• un INR supérieur à 5, avec ou sans saignement associé.

Dans ces situations, prévenir rapidement un médecin, si possible celui qui vous suit.

Dans certains cas, il faudra simplement modifier la dose, dans d'autres cas un traitement supplémentaire en intensité.

Conseil à faire : en cas d'oubli de une ou de plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre Sintrom 4 mg comprimé, il ne faut jamais prendre deux fois la dose prévue dans la même journée.

La prise médicamenteuse oubliée peut être « rattrapée » dans un délai de 8 heures après l'heure habituelle d'administration. Passé ce délai, il est préférable de ne pas prendre la dose oubliée.

Pensez à signaler un oubli lors d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre carnet (à suivre).

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Vous ne devrez en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre médecin vous en parle.

SYNTHÉMÉDIC

22-24 Rue Zoubeir Ibnou

El Aouam 20500 Casablanca

P.P.V: 20.00

PPV :

Exp :

N° Lot :

ents

SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

Acénocoumarol

Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :

Vous êtes responsable de votre santé et il vous appartient de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

• Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

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

• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourra leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Quel contenu cette notice :

2. Qu'est-ce que SINTROM 4 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?

3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?

4. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?

5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

6. Comment conserver SINTROM 4 mg, comprimé ?

7. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE SINTROM 4 mg, COMPRIME ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

• Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Antithrombotiques (code ATC : B01AA07).

2. Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un anticoagulant oral de la famille des antivitamines K (AVK).

Les AVK empêchent l'action de la vitamine K. Cette vitamine a un rôle dans la coagulation du sang. La prise de ce médicament permet donc de ralentir la coagulation et d'éviter ainsi la formation de caillot dans les artères et les veines.

Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :

- embolie (caillot dans une veine),
- embolie pulmonaire (caillot dans les poumons),
- maladies cardiaques connues : certains troubles du rythme cardiaque (tels que fibrillations auriculaires), anomalies ou prothèse des valves cardiaques, certains infarctus du myocarde,

Il peut être prescrit en relais d'une héparine (autre médicament anticoagulant).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

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

3. Contre indications :

Ne prenez jamais Sintrom 4 mg, comprimé dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament;

• En cas de douleur hépatique sévère (maladie du foie) :

• En cas d'association avec les médicaments suivants :

• l'aspirine à fortes doses,

• le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale,

• les AINS pyrazolés : phénibutazone, médicamenteusement interdit, mème anti-inflammatoire

• En cas d'assouplissement des artères et des veines (maladie de Raynaud).

• Faites attention : il est important de ne pas prendre ce médicament sans le suivi de traitement.

Ce médicament est prescrit par votre médecin :

• En cas de risque d'embolie pulmonaire,

• En cas de maladie cardiaque,

• En association avec l'aspirine ou si :

• les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS),

• le fluorouracile (anticancéreux).

Avant le traitement :

Il est nécessaire que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, signalez-lui si vous êtes sujet à des saignements, notamment digestifs, et si vous avez ou avez eu :

sont pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière, sans excès.

Durant le traitement par Sintrom, vous devrez éviter toute consommation excessive d'alcool, étant donné que l'alcool risque de modifier l'action de Sintrom sur votre organisme.

Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

4. Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

En général, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. Sintrom est un anticoagulant pendant toute la grossesse. Si vous souhaitez être enceinte, parlez-en à votre médecin. Sauf cas très particulier, votre traitement sera interrompu avant le début de la grossesse. L'allaitement est possible.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

5. Sports :

Evitez les sports ou les comportements violents susceptibles d'entraîner des traumatismes.

Effet sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines : Sintrom n'a pas d'influence connue sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Gardez ce document pour mentionner la prise de traitement anticoagulant, en cas d'éventuelles blessures.

6. Excipients à effet notable : Lactose

Ce médicament contient du Lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies héréditaires rares).

3. COMMENT PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• Instruction pour un bon usage.

Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, fréquence d'administration et durée et traiement :

Posologie :

Respectez strictement la prescription médicale et reportez-vous à la rubrique « Mises en garde spéciales ».

A titre indicatif :

La première dose est choisie par votre médecin en fonction de votre situation. Plusieurs doses sont préférées par votre médecin en fonction des résultats de l'INR, pour équilibrer votre traitement.

Les modifications de doses doivent toujours être décidées par un médecin, si possible celui qui suit votre traitement et jamais par vous-même.

Mode d'administration

VOIE ORALE : avaler les comprimés avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration

La prise régulière et sans oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité et la sécurité de la prise doit être fixe.

Une prise par jour, il est préférable de la prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement

Selon prescription médicale.

• Le comprimé peut être divisé en dose égale.

SYNTHÉMATIC 22-24 Rue Zoubeir Ibnou El Aouam 20500 Casablanca

• Synthétise et commercialise sous les marques de surdosage :

• Vous avez ou plus de SINTROM 4 mg, comprimé que vous n'auriez dû : Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Un surdosage peut se manifester par :

• l'apparition d'un saignement (lire rubrique « Mises en garde spéciales ») ;

• un INR supérieur à 5, avec ou sans saignement associé.

Dans ces situations, prévenir rapidement un médecin, si possible celui qui vous suit.

Dans certains cas, il faudra simplement modifier la dose, dans d'autres cas un traitement supplémentaire en intensité.

• Oubliez à temps une ou plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre Sintrom 4 mg comprimé, il ne faut jamais prendre deux fois la dose prévue dans la même journée.

La prise médicamenteuse oubliée peut être « rattrapée » dans un délai de 8 heures après l'heure habituelle d'administration. Passé ce délai, il est préférable de ne pas prendre la dose oubliée.

Pensez à signaler un oubli lors d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre carnet (à suivre).

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Vous ne devrez en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre médecin vous en parle.

SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

Acénocoumarol

Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :

Vous êtes responsable de votre santé et il est important de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

• Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

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

• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourra leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Quel contenu cette notice :

2. Qu'est-ce que SINTROM 4 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?

3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?

4. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?

5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

6. Comment conserver SINTROM 4 mg, comprimé ?

7. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE SINTROM 4 mg, COMPRIME ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

• Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Antithrombotiques (code ATC : B01AA07).

2. Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un anticoagulant oral de la famille des antivitamines K (AVK).

Les AVK empêchent l'action de la vitamine K. Cette vitamine a un rôle dans la coagulation du sang. La prise de ce médicament permet donc de ralentir la coagulation et d'éviter ainsi la formation de caillot dans les artères et les veines.

Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :

- embolie (caillot dans une veine),
- embolie pulmonaire (caillot dans les poumons),
- maladies cardiaques connues : certains troubles du rythme cardiaque (tels que fibrillations auriculaires), anomalies ou prothèse des valves cardiaques, certains infarctus du myocarde,

Il peut être prescrit en relais d'une héparine (autre médicament anticoagulant).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

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

3. Contre indications :

Ne prenez jamais Sintrom 4 mg, comprimé dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament;

• En cas de douleur hépatique sévère (maladie du foie) :

• En cas d'association avec les médicaments suivants :

• l'aspirine à fortes doses,

• le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale,

• les AINS pyrazolés : phénibutazone, médicamenteusement interdit, mème anti-inflammatoire

• En cas d'assouplissement des gencives

• Faites attention : il est important de ne pas prendre ce médicament sans le suivi de traitement.

Ce médicament est prescrit par votre médecin :

• En cas de risque d'embolie pulmonaire,

• En cas d'insuffisance cardiaque,

• En association avec l'aspirine ou si :

• les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS),

• le fluorouracile (anticancéreux).

Avant le traitement :

Il est nécessaire que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, signalez-lui si vous êtes sujet à des saignements, notamment digestifs, et si vous avez ou avez eu :

sont pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière, sans excès.

Durant le traitement par Sintrom, vous devrez éviter toute consommation excessive d'alcool, étant donné que l'alcool risque de modifier l'action de Sintrom sur votre organisme.

Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

3. Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

En général, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Préférez un autre médicament si vous découvrez que vous êtes enceinte. Si vous souhaitez être enceinte, parlez-en à votre médecin. Sauf cas très particulier, votre traitement sera interrompu avant le début de la grossesse. L'allaitement est possible.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

4. Sports :

Evitez les sports ou les comportements violents susceptibles d'entraîner des traumatismes.

Effet sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines : SINTROM n'a pas d'influence connue sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Gardez ce document pour mentionner la prise de traitement anticoagulant, en cas d'éventuelles blessures.

5. Recipients à effet notable : Lactose

Ce médicament contient du Lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies héréditaires rares).

3. COMMENT PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• Instruction pour un bon usage

Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, fréquence d'administration et durée et de traiement :

Posologie :

Respectez strictement la prescription médicale et reportez-vous à la rubrique « Mises en garde spéciales ».

A titre indicatif :

La première dose est choisie par votre médecin en fonction de votre situation. Plusieurs doses sont préférées par votre médecin en fonction des résultats de l'INR, pour équilibrer votre traitement.

Les modifications de doses doivent toujours être décidées par un médecin, si possible celui qui suit votre traitement et jamais par vous-même.

Mode d'administration

VOIE ORALE : avaler les comprimés avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration

La prise régulière et sans oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité et la sécurité de la prise de ce médicament.

Une prise par jour, il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement

Selon prescription médicale.

• Le comprimé peut être divisé en dose égale.

4. SYMPTÔMES ET CONSEQUENCES DE SURDOSE :

Si vous avez pris plus de SINTROM 4 mg, comprimé que vous n'auriez dû : Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Un surdosage peut se manifester par :

• l'apparition d'un saignement (lire rubrique « Mises en garde spéciales ») ;

• un INR supérieur à 5, avec ou sans saignement associé.

Dans ces situations, prévenir rapidement un médecin, si possible celui qui vous suit.

Dans certains cas, il faudra simplement modifier la dose, dans d'autres cas un traitement supplémentaire en intensité.

• Ouvrez à temps la capsule d'émulsion : Si vous oubliez de prendre Sintrom 4 mg comprimé, il ne faut jamais prendre deux fois la dose prévue dans la même journée.

La prise médicamenteuse oubliée peut être « rattrapée » dans un délai de 8 heures après l'heure habituelle d'administration. Passé ce délai, il est préférable de ne pas prendre la dose oubliée.

Pensez à signaler un oubli lors d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre carnet (à suivre).

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Vous ne devrez en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre médecin vous en parle.

SYNTHEMEDIC
22-24 Rue Zoubeir Ibnou
El Aouam 20500 Casablanca

P.P.V: 20.00

PPV :

Exp :

N° Lot :

ents

SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

Acénocoumarol

Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :

Vous êtes responsable de votre santé et il est important de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

• Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

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

• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourra leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Quel contenu cette notice :

2. Qu'est-ce que SINTROM 4 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?

3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?

4. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?

5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

6. Comment conserver SINTROM 4 mg, comprimé ?

7. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE SINTROM 4 mg, COMPRIME ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

• Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Antithrombotiques (code ATC : B01AA07).

2. Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un anticoagulant oral de la famille des antivitamines K (AVK).

Les AVK empêchent l'action de la vitamine K. Cette vitamine a un rôle dans la coagulation du sang. La prise de ce médicament permet donc de ralentir la coagulation et d'éviter ainsi la formation de caillot dans les artères et les veines.

Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :

- embolie (caillot dans une veine),
- embolie pulmonaire (caillot dans les poumons),
- maladies cardiaques connues : certains troubles du rythme cardiaque (tels que fibrillations auriculaires), anomalies ou prothèse des valves cardiaques, certains infarctus du myocarde,

Il peut être prescrit en relais d'une héparine (autre médicament anticoagulant).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

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

3. Contre indications :

Ne prenez jamais Sintrom 4 mg, comprimé dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament;

• En cas de douleur hépatique sévère (maladie du foie) :

• En cas d'association avec les médicaments suivants :

• l'aspirine à fortes doses,

• le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale,

• les AINS pyrazolés : phénibutazone, médicamenteusement interdit

anti-inflammatoire

• En cas d'assouplissement des artères et des veines (maladie de Raynaud).

Faites attention : il est important de ne pas prendre ce médicament sans le suivi de traitement.

Ce médicament est prescrit par votre médecin :

• En cas de risque de saignement important.

• En cas d'insuffisance rénale.

• En cas d'association à l'aspirine ou si :

• les anti-inflammatoires,

• le fluorouracile (anticancéreux).

Avant le traitement :

Il est nécessaire que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, signalez-lui si vous êtes sujet à des saignements, notamment digestifs, et si vous avez ou avez eu :

sont pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière, sans excès.

Durant le traitement par Sintrom, vous devrez éviter toute consommation excessive d'alcool, étant donné que l'alcool risque de modifier l'action de Sintrom sur votre organisme.

Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

En général, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Préférez une autre médicament si vous découvrez que vous êtes enceinte. Si vous souhaitez être enceinte, parlez-en à votre médecin. Sauf cas très particulier, votre traitement sera interrompu avant le début de la grossesse. L'allaitement est possible.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

Sportifs :

Evitez les sports ou les comportements violents susceptibles d'entraîner des traumatismes.

Effet sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines : SINTROM n'a pas d'influence connue sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Gardez ce document pour mentionner la prise de traitement anticoagulant, en cas d'éventuelles blessures.

Excipients à effet notable : Lactose

Ce médicament contient du Lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies héréditaires rares).

3. COMMENT PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• Instruction pour un bon usage.

Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, fréquence d'administration et durée et de traiement :

Posologie :

Respectez strictement la prescription médicale et reportez-vous à la rubrique « Mises en garde spéciales ».

A titre indicatif :

La première dose est choisie par votre médecin en fonction de votre situation. Plusieurs doses sont préférées par votre médecin en fonction des résultats de l'INR, pour équilibrer votre traitement.

Les modifications de doses doivent toujours être décidées par un médecin, si possible celui qui suit votre traitement et jamais par vous-même.

Mode d'administration

VOIE ORALE : avaler les comprimés avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration

La prise régulière et sans oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité et la sécurité de la prise doit être fixe.

Une prise par jour, il est préférable de la prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement

Selon prescription médicale.

• Le comprimé peut être divisé en dose égale.

SYNTHÉMÉDIC : Mises en garde spéciales de surdosage :

Si vous avez pris plus de SINTROM 4 mg, comprimé que vous n'auriez dû : Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Un surdosage peut se manifester par :

• l'apparition d'un saignement (lire rubrique « Mises en garde spéciales ») ;

• un INR supérieur à 5, avec ou sans saignement associé.

Dans ces situations, prévenir rapidement un médecin, si possible celui qui vous suit.

Dans certains cas, il faudra simplement modifier la dose, dans d'autres cas un traitement supplémentaire en intensité.

• Osteoporose à forte dose : cas d'absorption d'une ou de plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre Sintrom 4 mg comprimé, il ne faut jamais prendre deux fois la dose prévue dans la même journée.

La prise médicamenteuse oubliée peut être « rattrapée » dans un délai de 8 heures après l'heure habituelle d'administration. Passé ce délai, il est préférable de ne pas prendre la dose oubliée.

Pensez à signaler un oubli lors d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre carnet (à suivre).

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage : Vous ne devrez en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre médecin vous en parle.

SYNTHÉMÉDIC

22-24 Rue Zoubeir Ibnou

El Aouam 20500 Casablanca

PPV :

P.P.V: 20.00

Exp :

N° Lot :

le

afin

de

otre

ents

SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

Acénocoumarol

Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :

Vous êtes responsable de votre santé et vous êtes responsable de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

• Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

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

• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourra leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Quel contenu cette notice :

2. Qu'est-ce que SINTROM 4 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?

3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?

4. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?

5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

6. Comment conserver SINTROM 4 mg, comprimé ?

7. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE SINTROM 4 mg, COMPRIME ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

• Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Antithrombotiques (code ATC : B01AA07).

• Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un anticoagulant oral de la famille des antivitamines K (AVK).

Les AVK empêchent l'action de la vitamine K. Cette vitamine a un rôle dans la coagulation du sang. La prise de ce médicament permet donc de ralentir la coagulation et d'éviter ainsi la formation de caillot dans les artères et les veines.

Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :

- embolie (caillot dans une veine),
- embolie pulmonaire (caillot dans les poumons),
- maladies cardiaques connues : certains troubles du rythme cardiaque (tels que fibrillations auriculaires), anomalies ou prothèse des valves cardiaques, certains infarctus du myocarde,

Il peut être prescrit en relais d'une héparine (autre médicament anticoagulant).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

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

• Contre-indications :

Ne prenez jamais Sintrom 4 mg, comprimé dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament;

• En cas de douleur hépatique sévère (maladie du foie) :

• En cas d'association avec les médicaments suivants :

• l'aspirine à fortes doses,

• le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale,

• les AINS pyrazolés : phénibutazone, médicamenteusement interdit

• En cas d'assouplissement de la gencive

• Faites attention : il est important de ne pas prendre votre médicament et le suivi de traitement. Ce médicament est un médicament :

• En cas de risque

• En cas d'insolite

• En association :

• l'aspirine ou si

• les anti-inflamm

• le fluorouracile anticancéreux).

Avant le traitement

Il est nécessaire que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, signalez-lui si vous êtes sujet à des saignements, notamment digestifs, et si vous avez ou avez eu :

sont pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière, sans excès.

Durant le traitement par Sintrom, vous devrez éviter toute consommation excessive d'alcool, étant donné que l'alcool risque de modifier l'action de Sintrom sur votre organisme.

Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

En général, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. Sintrom est un anticoagulant pendant votre grossesse. Si vous souhaitez être enceinte, parlez-en à votre médecin. Sauf cas très particulier, votre traitement sera interrompu avant le début de la grossesse. L'allaitement est possible.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

Sportifs :

Evitez les sports ou les comportements violents susceptibles d'entraîner des traumatismes.

Effet sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :

SINTROM n'a pas d'influence connue sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Garder ce document pour toute mentionnant la prise de traitement anticoagulant, en cas d'éventuelles blessures.

Excipients à effet notable : Lactose

Ce médicament contient du Lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies héréditaires rares).

3. COMMENT PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• Instruction pour un bon usage :

Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, fréquence d'administration et durée et de traiement :

Posologie :

Respectez strictement la prescription médicale et reportez-vous à la rubrique « Mises en garde spéciales ».

A titre indicatif :

La première dose est choisie par votre médecin en fonction de votre situation. Plusieurs doses sont préférées par votre médecin en fonction des résultats de l'INR, pour équilibrer votre traitement.

Les modifications de doses doivent toujours être décidées par un médecin, si possible celui qui suit votre traitement et jamais par vous-même.

Mode d'administration

VOIE ORALE : avaler les comprimés avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration

La prise régulière et sans oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité et la sécurité de la prise doit être fixe.

Une prise par jour, il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement

Selon prescription médicale.

Le comprimé peut être divisé en dose égale.

Synthétisez et conservez les doses de surdosage :

Si vous avez une ou plusieurs de SINTROM 4 mg, comprimé que vous n'auriez dû : Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Un surdosage peut se manifester par :

• l'apparition d'un saignement (lire rubrique « Mises en garde spéciales ») ;

• un INR supérieur à 5, avec ou sans saignement associé.

Dans ces situations, prévenir rapidement un médecin, si possible celui qui vous suit.

Dans certains cas, il faudra simplement modifier la dose, dans d'autres cas un traitement peut être arrêté ou interrompu.

Comment à faire en cas d'expansion d'une ou de plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre Sintrom 4 mg comprimé, il ne faut jamais prendre deux fois la dose prévue dans la même journée.

La prise médicamenteuse oubliée peut être « rattrapée » dans un délai de 8 heures après l'heure habituelle d'administration. Passé ce délai, il est préférable de ne pas prendre la dose oubliée.

Pensez à signaler un oubli lors d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre carnet (à suivre).

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Vous ne devrez en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre médecin vous en parle.

SYNTHEMEDIC
22-24 Rue Zoubeir Ibnou
El Aouam 20500 Casablanca

P.P.V: 20.00

PPV :

Exp :

N° Lot :

ents