

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 jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Éducation :

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.

Prothèse :

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

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

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



Déclaration de Maladie

N° P19-0029317

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1195 Société : Royal Air Maroc
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : TOUIJAR Abdelkader
Date de naissance : 01-01-1945
Adresse : 7, Rue Souk 1^{er} Etage
ANALIF EXTENSION CASABLANCA.
Tél : 0664 897840 Total des frais engagés : 119310 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Youssef DRIS
CARDIOLOGUE
100 Bd. Oum...
Casablanca
Tél : 05 21 53 80 00

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

Signature de l'adhérent(e) :

Le : 15/10/19



RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
15-10-19		36	3000	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	15/10/19	893.10

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES

Dents
Traitées

Nature des
Soins

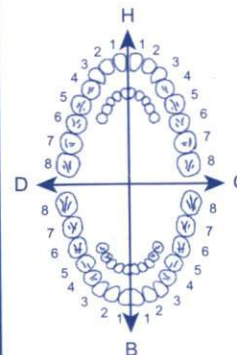
Coefficient

COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DEBUT
D'EXECUTION

FIN
D'EXECUTION



O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
G	
00000000	00000000
35533411	11433553
B	

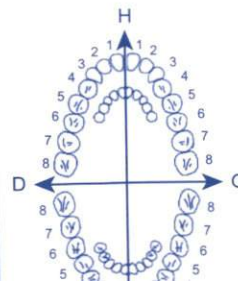
COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

DATE DU
DEVIS



Docteur Youssef DRISSI

Spécialiste des maladies
du Cœur 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 و الشرايين

طبيب سابق بمستشفيات باريس

الفحص بالصدى بالألوان
- الهولتر -

Casablanca, le 15-10-19.

Touji TAR ABDELKADER

97.70x3 x

1) A mep 5

140. n x 3

2) Angin b50

20. n x 9

3) Sinton

t = 893.10. (α 3



Dr. Youssef DRISSI
CARDIOLOGUE

100 Bd. Oum Rabii - Résidence Al Ofoq - Hay Hassani - Casablanca
Tél: 05 22 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

المستعجلات : 0661 08 02 82 - Urgences : 0661 08 02 82 - E-mail : ydrissi@hotmail.com - الهاتف : 0522 93 86 00 - Tél./Fax :

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 PRESENTATIONS :

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 la 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).

En fonction de la réponse tensionnelle, la dose pourra être augmentée à 100 mg une fois par jour.

Le losartan peut être administré avec d'autres antihypertenseurs (diurétiques, inhibiteurs d'action centrale par exemple) ainsi qu'avec l'insuline et d'autres hypoglycémifiants, et inhibiteurs de la glucosidase).

Chez les patients hypertendus présentant une hypertrophie ventriculaire gauche à l'électrocardiogramme, une faible dose d'hydrochlorothiazide sera ajoutée et/ou la dose de losartan sera augmentée à 100 mg une fois par jour.

Une faible dose d'hydrochlorothiazide 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

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 PRESENTATIONS :

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 la 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).

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

Les patients hypertendus présentant une hypertrophie ventriculaire gauche à l'électrocardiogramme peuvent bénéficier d'un traitement par losartan associé à un diurétique (par exemple) ainsi qu'avec l'insuline et d'autres hypoglycémifiants, et inhibiteurs de la glucosidase).

Les patients hypertendus présentant une hypertrophie ventriculaire gauche à l'électrocardiogramme peuvent bénéficier d'un traitement par losartan associé à un diurétique (par exemple) ainsi qu'avec l'insuline et d'autres hypoglycémifiants, et inhibiteurs de la glucosidase).

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).

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

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 PRESENTATIONS :

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 la 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).

En fonction de la réponse tensionnelle, la dose pourra être augmentée à 100 mg une fois par jour.

Le losartan peut être administré avec d'autres antihypertenseurs (diurétiques, inhibiteurs de l'enzyme de conversion, inhibiteurs de l'aldostérone, inhibiteurs de l'angiotensine, inhibiteurs d'action centrale par exemple) ainsi qu'avec l'insuline et d'autres médicaments hypoglycémisants, et inhibiteurs de la glucosidase).

Chez les patients hypertendus présentant une hypertrophie ventriculaire gauche à l'électrocardiogramme, la dose de losartan sera augmentée à 100 mg une fois par jour. Une faible dose d'hydrochlorothiazide sera ajoutée et/ou la dose de losartan sera augmentée à 100 mg une fois par jour en fonction de la réponse tensionnelle.

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).

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

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

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 dénommé 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'amlodipine 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 émet 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 a 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 kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- Le ritonavir, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteur de protéase utilisé pour traiter l'infection par le VIH),
- La rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
- Hypericum perforatum (millepertuis)
- Le vérapamil, le diltiazem (médicaments anti-angor)
- Le dantrolène (perfusion pour le traitement de l'hypercalcémie)
- La simvastatine (médicament pour le traitement de l'hypercholestérolémie)

AMEP® peut diminuer votre pression artérielle.

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 pamplemousse peuvent augmenter l'effet de l'amlodipine.

du fait que le pamplemousse contient de l'ingrédient actif, l'amlodipine.

e - Grossesse et allaitement :

La sécurité de l'amlodipine pendant la grossesse et l'allaitement n'est pas connue.

d'être enceinte, vous devez consulter votre médecin avant de prendre AMEP®.

Il n'a pas été établi si l'amlodipine passe dans le lait maternel.

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

LOT 181503
EXP 09/2021
PPV 97.70DH

autres médicaments destinés à être pris avec AMEP®.
PHARMACIEN.

traitées par AMEP®. Cela est dû aux faibles concentrations sanguines d'enseur de AMEP®.

jointe, ou si vous prévoyez

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

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 dénommé 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'amlodipine 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 émet 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 a 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 kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),

• Le ritonavir, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteur de protéase utilisé pour traiter l'infection par le VIH),

• La rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),

• Hypericum perforatum (millepertuis).

• Le vérapamil, le diltiazem (médicaments anti-angor),

• Le dantrolène (perfusion pour le traitement de l'hypercalcémie),

• La simvastatine (médicament pour le traitement de l'hypercholestérolémie).

AMEP® peut diminuer votre pression artérielle.

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 pamplemousse peuvent augmenter l'effet de l'amlodipine.

du fait que le pamplemousse contient de l'ingrédient actif, l'amlodipine.

e - Grossesse et allaitement :

La sécurité de l'amlodipine pendant la grossesse et l'allaitement n'est pas connue.

d'être enceinte, vous devez en informer votre médecin avant de prendre AMEP®.

Il n'a pas été établi si l'amlodipine passe dans le lait maternel.

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

LOT 181503
EXP 09/2021
PPV 97.70DH

autres médicaments destinés à

PHARMACIEN.

traitées par AMEP®. Cela est dû aux concentrations sanguines faibles de AMEP®.

jointe, ou si vous prévoyez

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

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 dénommé 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'amlodipine 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 émet 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 a 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 kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- Le ritonavir, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteur de protéase utilisé pour traiter l'infection par le VIH),
- La rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
- Hypericum perforatum (millepertuis)
- Le vérapamil, le diltiazem (médicaments anti-angor)
- Le dantrolène (perfusion pour le traitement de l'hypercalcémie)
- La simvastatine (médicament pour le traitement de l'hypercholestérolémie)

AMEP® peut diminuer votre pression artérielle.

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 pamplemousse peuvent augmenter l'effet de l'amlodipine.

du fait que le pamplemousse contient de l'ingrédient actif, l'amlodipine.

e - Grossesse et allaitement :

La sécurité de l'amlodipine pendant la grossesse et l'allaitement n'est pas connue.

d'être enceinte, vous devez consulter votre médecin avant de prendre AMEP®.

Il n'a pas été établi si l'amlodipine passe dans le lait maternel.

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

LOT 181503
EXP 09/2021
PPV 97.70DH

autres médicaments destinés à être pris avec AMEP®.
PHARMACIEN.

traitées par AMEP®. Cela est dû aux faibles concentrations sanguines d'enseur de AMEP®.

jointe, ou si vous prévoyez

SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

Acénocoumarol

Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- 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 mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Que contient cette notice :

1. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
3. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver SINTROM 4 mg, comprimé ?
6. Informations supplémentaires

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

• **Classe pharmacothérapeutique 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 caillots dans les artères et les veines.

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

- phlébite (caillots dans une veine),
- embolie pulmonaire (caillots 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 association avec une héparine (autre médicament anticoagulant).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :
Si vous souffrez 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 d'insuffisance hépatique sévère (maladie du foie) ;
- En cas d'association avec les médicaments suivants :
 - aspirine à fortes doses ;
 - le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale,
 - les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofébanil, mme

anti-inflammatoire (ie).

- En cas d'association avec les médicaments suivants :
 - les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofébanil, mme

Mises en garde : Faites attention ! Il est important de ne pas prendre votre médicament si vous suivez un traitement de suivi de traitement de votre maladie. Ce médicament est un médicament à risque.

En cas de risque : En cas d'insuffisance : En association :

- aspirine ou ses dérivés
- les anti-inflammatoires
- le fluorouracil anticancéreux

avant le traitement : Il est important 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 et 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

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 ou si vous pensez l'être. 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.

Sans objet, votre traitement sera interrompu avant le début de la grossesse.

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 :

Évitez 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 sur vous une carte mentionnant la prise de traitement anticoagulant, en cas d'éventuelles blessures.

Excipients à effet notoire : 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 :**

Prenez vos comprimés à l'heure et à la dose(s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement :

Posologie

Respectez strictement la prescription médicale et reportez-vous à la rubrique « Mode d'administration ».

Voie d'administration

La première dose est choisie par votre médecin en fonction de votre situation. Puis la dose est modifiée 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 du traitement. L'heure de prise doit être fixe.

Une prise par jour. Il est préférable de la prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose prise dans la même journée après les résultats de l'INR.

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

Durée du traitement

Selon prescription médicale.

« continué peut être divisé en dose égale.

Symptômes et conduite à tenir en 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 devra être effectué en urgence.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre Sintrom 4 mg comprimé, il ne faut jamais prendre deux fois la dose prise 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 de suivi.

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

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

SYNTHEMEDIC

22-24 Rue Zoubair Ibnou
El Aouam 20500 Casablanca

PPV : P.P.V. : 20.00

Exp : N° Lot :

SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

Acénocoumarol

Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- 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 mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Que contient cette notice :

1. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
3. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver SINTROM 4 mg, comprimé ?
6. Informations supplémentaires

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

• Classe pharmacothérapeutique 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 caillots dans les artères et les veines.

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

- phlébite (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 association avec une héparine (autre médicament anticoagulant).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :
Si vous souffrez 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 d'insuffisance 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 pyrazoles : phénibutazone, mofécanol, mme

- les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofécanol, mme

- les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofécanol, mme

- les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofécanol, mme

- les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofécanol, mme

- les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofécanol, mme

- les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofécanol, mme

- les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofécanol, mme

- les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofécanol, mme

sont pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière et 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

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 ou si vous envisagez d'être enceinte. 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.

Sans objet, votre traitement sera interrompu avant le début de la grossesse.

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 :

Évitez 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 sur vous une carte mentionnant la prise de traitement anticoagulant, en cas d'éventuelles blessures.

Excipients à effet notoire : 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 :

Prenez SINTROM 4 mg, comprimé à l'heure et à la fréquence d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement :

Posologie

Respectez strictement la prescription médicale et reportez-vous à la rubrique « Posologie des doses de doses devant 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 du traitement. L'heure de prise doit être fixe.

Une prise par jour. Il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose prise dans la même journée après les résultats de l'INR.

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

Durée du traitement
Selon prescription médicale.

« continué peut être divisé en dose égale.

Symptômes et conduite à tenir en 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 devra être effectué en urgence.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :
Si vous oubliez de prendre Sintrom 4 mg comprimé, il ne faut jamais prendre deux fois la dose prise 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 signer un oubli lors d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre carnet de suivi.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :
Vous ne devez en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

SYNTHEMEDIC

22-24 Rue Zoubair Ibnou
El Aouam 20500 Casablanca

PPV :

P.P.V: 20.00

Exp :

N° Lot :

SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

Acénocoumarol

Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

• 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 mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Que contient cette notice :

1. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
3. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver SINTROM 4 mg, comprimé ?
6. Informations supplémentaires

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

• **Classe pharmacothérapeutique 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 caillots dans les artères et les veines.

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

- phlébite (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 association avec une héparine (autre médicament anticoagulant).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Si vous souffrez 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 d'insuffisance hépatique sévère (maladie du foie) ;
- En cas d'association avec les médicaments suivants :
 - aspirine à fortes doses ;
 - le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale,
 - les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofétilum, mme

anti-inflammatoire (sauf le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale, les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofétilum, mme

anti-inflammatoire (sauf le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale, les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofétilum, mme

anti-inflammatoire (sauf le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale, les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofétilum, mme

anti-inflammatoire (sauf le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale, les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofétilum, mme

anti-inflammatoire (sauf le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale, les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofétilum, mme

anti-inflammatoire (sauf le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale, les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofétilum, mme

anti-inflammatoire (sauf le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale, les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofétilum, mme

anti-inflammatoire (sauf le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale, les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofétilum, mme

anti-inflammatoire (sauf le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale, les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofétilum, mme

anti-inflammatoire (sauf le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale, les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofétilum, mme

anti-inflammatoire (sauf le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale, les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofétilum, mme

anti-inflammatoire (sauf le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale, les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofétilum, mme

sont pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière et 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

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. En fin de 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.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

Acénocoumarol

Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- 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 mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Que contient cette notice :

1. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
3. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver SINTROM 4 mg, comprimé ?
6. Informations supplémentaires

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

• Classe pharmacothérapeutique 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 caillots dans les artères et les veines.

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

- phlébite (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.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :
Si vous souffrez 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 d'insuffisance hépatique sévère (maladie du foie) ;
- En cas d'association avec les médicaments suivants :
 - aspirine à fortes doses ;
 - le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale,
 - les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofébanil, mme

• l'acide salicylique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament ;

• l'acide salicylique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament ;

• l'acide salicylique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament ;

• l'acide salicylique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament ;

sont pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière et 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

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 ou si vous envisagez d'être enceinte. 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.

Sans objet, votre traitement sera interrompu avant le début de la grossesse.

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 :

Évitez 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 sur vous une carte mentionnant la prise de traitement anticoagulant, en cas d'éventuelles blessures.

Excipients à effet notoire : 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.

Prenez SINTROM 4 mg, comprimé à l'heure et à la fréquence d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement :

Posologie

Respectez strictement la prescription médicale et reportez-vous à la rubrique « Posologie des doses de traitement ».

A titre indicatif :

La première dose est choisie par votre médecin en fonction de votre situation. Puis la dose est modifiée 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 du traitement. L'heure de prise doit être fixe.

Une prise par jour. Il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose prise dans la même journée.

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

Durée du traitement

Selon prescription médicale.

« continué peut être divisé en dose égale.

Symptômes et conduite à tenir en 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 devra être effectué en urgence.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre Sintrom 4 mg comprimé, il ne faut jamais prendre deux fois la dose prise 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 de suivi.

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

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

SYNTHEMEDIC

22-24 Rue Zoubair Ibnou
El Aouam 20500 Casablanca

PPV :

P.P.V. : 20.00

Exp :

N° Lot :

SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

Acénocoumarol

Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

• 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 mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Que contient cette notice :

1. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
3. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver SINTROM 4 mg, comprimé ?
6. Informations supplémentaires

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

• **Classe pharmacothérapeutique 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 caillots dans les artères et les veines.

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

- phlébite (caillots dans une veine),
- embolie pulmonaire (caillots 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 association avec une héparine (autre médicament anticoagulant).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Si vous souffrez 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 d'insuffisance hépatique sévère (maladie du foie) ;
- En cas d'association avec les médicaments suivants :
 - aspirine à fortes doses ;
 - le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale,
 - les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofécanol, mme

• les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofécanol, mme

anti-inflammatoires

• En cas d'association avec les médicaments suivants :

- les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofécanol, mme

Mises en garde

Faites attention !

Il est important de :

• ne pas prendre votre médicament en même temps que :

• de suivi de traitement

Ce médicament est

médicament

• En cas de risque

• En cas d'insuffisance

En association à

aspirine ou à

les anti-inflam

le fluoruracil

anticancéreux

avant le traitement

Il est important 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 et 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

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. En fin de 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.

Sans objet.

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 :

Évitez 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 sur vous une carte mentionnant la prise de traitement anticoagulant, en cas d'éventuelles blessures.

Excipients à effet notoire : 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 :** Respectez strictement la prescription médicale et reportez-vous à la rubrique « 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 du traitement. L'heure de prise doit être fixe.

Une prise par jour. Il est préférable de la prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose prise dans la même journée.

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

Durée du traitement :

Selon prescription médicale.

• **Symptômes et conduite à tenir en 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.

• **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 devra être effectué en urgence.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre Sintrom 4 mg comprimé, il ne faut jamais prendre deux fois la dose prise 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 signer un oubli lors d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre carnet de suivi.

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

Vous ne devez 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 :

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

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

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

• 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 mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Que contient cette notice :

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

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

3. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver SINTROM 4 mg, comprimé ?

6. Informations supplémentaires

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

• Classe pharmacothérapeutique 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 caillots dans les artères et les veines.

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

• phlébite (caillots dans une veine),

• embolie pulmonaire (caillots 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 association avec 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 vous souffrez 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 :

• une allergie (hypersensibilité) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament ;

• En cas d'insuffisance hépatique sévère (maladie du foie) ;

• En cas d'association avec les médicaments suivants :

- aspirine à fortes doses ;

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

- les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofécanol, mme

anti-inflammatoires

• En cas d'association avec les médicaments suivants :

- les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofécanol, mme

anti-inflammatoires

Mises en garde

Faites attention

Il est important

de ne pas prendre

de votre médecin

de suivi de traitement

Ce médicament

est un médicament

à usage médical

à usage médical

à usage médical

à usage médical

à usage médical

sont pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière et 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

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 ou si vous pensez l'être. 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. Sans objet.

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.

Sports :

Évitez 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 sur vous une carte mentionnant la prise de traitement anticoagulant, en cas d'éventuelles blessures.

Excipients à effet notoire : 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.

• Mode d'administration, durée et fréquence(s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement :

Posologie

Respectez strictement la prescription médicale et reportez-vous à la rubrique «

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 du traitement. L'heure de prise doit être fixe.

Une prise par jour. Il est préférable de la prendre le soir, afin que votre médecin

puisse modifier la dose prise dans la même journée après les résultats de l'INR.

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

Durée du traitement

Selon prescription médicale.

« continué peut être divisé en dose égale.

Symptômes et conduite à tenir en 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 devra être effectué en urgence.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre Sintrom 4 mg comprimé, il ne faut jamais prendre

deux fois la dose prise 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 signer un oubli lors d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre

cahier de suivi.

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

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

SYNTHEMEDIC

22-24 Rue Zoubair Ibnou
El Aouam 20500 Casablanca

PPV :

P.P.V. : 20.00

Exp :

N° Lot :

Acénocoumarol

Vous ne devrez en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre médecin en soit informé, et vous ne devez pas non plus modifier de votre

SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

Acénocoumarol

Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

• 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 mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Que contient cette notice :

1. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
3. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver SINTROM 4 mg, comprimé ?
6. Informations supplémentaires

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

• **Classe pharmacothérapeutique 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 caillots dans les artères et les veines.

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

- phlébite (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 association avec une héparine (autre médicament anticoagulant).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Si vous souffrez 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 d'insuffisance hépatique sévère (maladie du foie) ;
- En cas d'association avec les médicaments suivants :
 - aspirine à fortes doses ;
 - le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale,
 - les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofécanol, mme

anti-inflammatoire (le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale, les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofécanol, mme

anti-inflammatoire (le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale, les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofécanol, mme

anti-inflammatoire (le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale, les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofécanol, mme

anti-inflammatoire (le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale, les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofécanol, mme

anti-inflammatoire (le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale, les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofécanol, mme

anti-inflammatoire (le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale, les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofécanol, mme

anti-inflammatoire (le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale, les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofécanol, mme

anti-inflammatoire (le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale, les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofécanol, mme

anti-inflammatoire (le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale, les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofécanol, mme

anti-inflammatoire (le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale, les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofécanol, mme

anti-inflammatoire (le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale, les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofécanol, mme

anti-inflammatoire (le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale, les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofécanol, mme

sont pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière et 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

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. En fin de 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.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Sans objet, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En fin de grossesse, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

Acénocoumarol

Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

• 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 mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Que contient cette notice :

1. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
3. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver SINTROM 4 mg, comprimé ?
6. Informations supplémentaires

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

• **Classe pharmacothérapeutique 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 :

- phlébite (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 association avec une héparine (autre médicament anticoagulant).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Si vous souffrez 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 d'insuffisance hépatique sévère (maladie du foie) ;
- En cas d'association avec les médicaments suivants :
 - aspirine à fortes doses ;
 - le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale,
 - les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofébanil, mme

anti-inflammatoires (sauf le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale, les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofébanil, mme

anti-inflammatoires (sauf le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale, les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofébanil, mme

anti-inflammatoires (sauf le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale, les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofébanil, mme

anti-inflammatoires (sauf le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale, les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofébanil, mme

anti-inflammatoires (sauf le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale, les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofébanil, mme

anti-inflammatoires (sauf le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale, les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofébanil, mme

anti-inflammatoires (sauf le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale, les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofébanil, mme

anti-inflammatoires (sauf le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale, les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofébanil, mme

anti-inflammatoires (sauf le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale, les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofébanil, mme

anti-inflammatoires (sauf le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale, les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofébanil, mme

anti-inflammatoires (sauf le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale, les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofébanil, mme

anti-inflammatoires (sauf le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale, les AINS pyrazoles : phénibutazone, mofébanil, mme

sont pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière et 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

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 ou si vous pensez l'être. 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. Sans objet.

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 :

Évitez 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 sur vous une carte mentionnant la prise de traitement anticoagulant, en cas d'éventuelles blessures.

Excipients à effet notoire : 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 :

Prenez SINTROM 4 mg, comprimé à l'heure et à la fréquence d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement :

Posologie

Respectez strictement la prescription médicale et reportez-vous à la rubrique « Mode d'administration ».

A titre indicatif :

La première dose est choisie par votre médecin en fonction de votre situation. Puis la dose est modifiée par votre médecin en fonction des résultats de l'INR, pour équilibrer votre traitement.

Les doses 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 du traitement. L'heure de prise doit être fixe.

Une prise par jour. Il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose prise dans la même journée.

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

Durée du traitement

Selon prescription médicale.

« continué peut être divisé en dose égale.

Symptômes et conduite à tenir en 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 devra être effectué en urgence.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre Sintrom 4 mg comprimé, il ne faut jamais prendre deux fois la dose prise 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 signer un oubli lors d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre carnet de suivi.

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

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

SYNTHEMEDIC

22-24 Rue Zoubair Ibnou
El Aouam 20500 Casablanca

PPV :

P.P.V. : 20.00

Exp :

N° Lot :