

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



Déclaration de Maladie

N° M21- 0056883

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

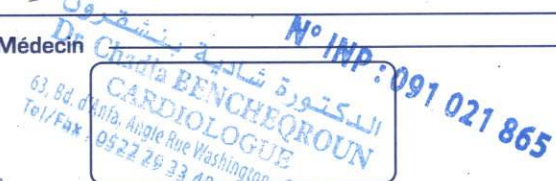
☒ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3573 Société : AT
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : SEBBATA Abdelhakime
 Date de naissance : 21.01.1952
 Adresse : 25 rue Abou Youssef El Mezougli
 Ain Boudia - Casablanca
 Tél. : 06 89 98 40 73 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 16/10/2023
 Nom et prénom du malade : SEBBATA ABDELHAKIME Age : 71 ans
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Insuffisance Cardiaque HTA, Lipides
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances : 16/10/2023

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

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

Fait à : Casablanca

Le : 16/10/2023

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

Adresses Mails utiles

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

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

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 5ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES				
Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
16/12/23	Gs	1	500	
	DEL6	1	500	

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	26/10/23	

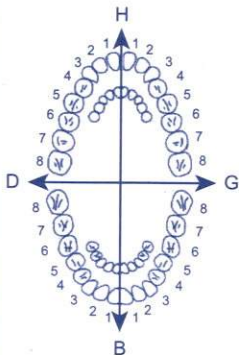
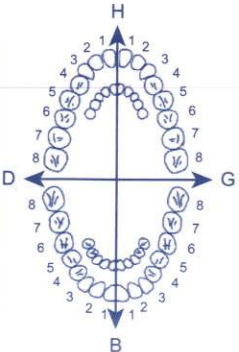
[illegible][illegible]

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

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																	
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412 21433552</td> <td></td> </tr> <tr> <td>00000000 00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000 00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>35533411 11433553</td> <td></td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>			H		25533412 21433552		00000000 00000000		D	G	00000000 00000000		35533411 11433553		B		COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H																	
	25533412 21433552																	
	00000000 00000000																	
	D	G																
	00000000 00000000																	
	35533411 11433553																	
	B																	
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS														
				DATE DU DEVIS														
			DATE DE L'EXECUTION															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Important :
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

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

							
				COEFFICIENT DES TRAVAUX			
				MONTANTS DES SOINS			
				DEBUT D'EXECUTION			
				FIN D'EXECUTION			

	H <table border="1" style="margin: auto;"> <tr> <td style="padding: 2px;">25533412</td> <td style="padding: 2px;">21433552</td> </tr> <tr> <td style="padding: 2px;">00000000</td> <td style="padding: 2px;">00000000</td> </tr> <tr> <td style="padding: 2px;">00000000</td> <td style="padding: 2px;">00000000</td> </tr> <tr> <td style="padding: 2px;">35533411</td> <td style="padding: 2px;">11433553</td> </tr> </table> B	25533412	21433552	00000000	00000000	00000000	00000000	35533411	11433553	COEFFICIENT DES TRAVAUX
	25533412	21433552								
	00000000	00000000								
	00000000	00000000								
	35533411	11433553								
(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession	MONTANTS DES SOINS									
	DATE DU DEVIS									
	DATE DE L'EXECUTION									

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

CABINET D'EXPLORATIONS CARDIO-VASCULAIRES

Dr Chadia BENCHEQROUN

Cardiologue

Ancienne externe des hôpitaux de Paris

Ancienne interne des hôpitaux de Bordeaux

Diplômée de la faculté de médecine de Bordeaux

CES des maladies du cœur et vaisseaux

Diplômée d'écho-doppler cardiaque et vasculaire

Membre de la Société Française de Cardiologie

Filiale Pédiatrique et Filiale d'Echocardiographie

CASABLANCA, LE 16 OCTOBRE 2023

MONSIEUR SEBBATA ABDELHANINE

- 229023
- 1/- CO-PLAVIX 75 MG/100 MG _____ 1 CP/J LE MATIN.
OU
{ PLAVIX 75 MG _____ 1 CP/J LE MATIN.
{ ASPEGIC 100 MG _____ 1 S/J LE MATIN.
- 2/- TAREG 40 MG _____ 1 CP/J LE MATIN.
- 3/- CARDENSIEL 2,5 MG _____ 1 CP/J LE MATIN.
- 4/- AMLOR 5 MG _____ 1 CP/J LE MATIN.
- 5/- CRESTOR 10 MG _____ 1 CP/J LE SOIR.
- 6/- PANTOPRAZOLE 20 MG _____ 1 CP/J LE SOIR AU COUCHER.
- 9190

TRAITEMENT DE TROIS MOIS

الدكتورة شادية بنشقرون
Dr. Chadia BENCHEQROUN
CARDIOLOGUE
63, Bd d'Anfa, Angle Rue Washington - Casablanca
Tél/Fax : 0522 29 33 49 / 0522 29 41 71

N°INF : 091 021 865



صيدلية جانكيير

PHARMACIE JONQUIERE

B.C N°

FACTURE COMPTANT

N° 001389

B.L N°

Client Schlotter

Casablanca, le

Référence	Désignation	Quantité	P.Unitaire	Montant
	Ca Plavix 75mg/100mg	3	270,-	810,-
	Tareg 40 mg	3	98,40	295,20
	Cardiensiell 2.5 mg	3	50,70	152,10
	Ambior 5 mg	1	89,20	89,20
	Crestor 10 mg	1	136,60	136,60
	Crestor 10 mg	3	167,00	501,-
	Pantoprazole 20 mg	5	91,90	459,50
Amite la presente facture à la somme de Quatre Mille ? #Deux Mille Quatre Cent Quarante trois Dirhams Soixante centimes				
			Total H.T	
			TVA	
			Total T.T.C.	2643,60

PHARMACIE JONQUIERE
Halima Moustahim
Docteur en Pharmacie
39, Rue ben Ammar La Vilette
M. 0522 61 69 56

INPE - 092062512

CABINET D'EXPLORATIONS CARDIO-VASCULAIRES

Dr Chadia BENCHEQROUN

Cardiologue

**Ancienne externe des hôpitaux de Paris
Ancienne interne des hôpitaux de Bordeaux
Diplômée de la faculté de médecine de Bordeaux
CES des maladies du cœur et vaisseaux
Diplômée d'écho-doppler cardiaque et vasculaire
Membre de la Société Française de Cardiologie
Filiale Pédiatrique et Filiale d'Echocardiographie**

CASABLANCA, LE 16 OCTOBRE 2023

NOTE D'HONORAIRES

PATIENT : MONSIEUR SEBBATA ABDELHANINE

<u>EXAMENS :</u>	- CONSULTATION	150,00 DH
	- ELECTROCARDIOGRAMME..... INFERIEURS.	150,00 DH
	TOTAL	300,00 DH

**LA PRESENTE NOTE D'HONORAIRES EST ARRETEE A
LA SOMME DE : TROIS CENT DIRHAMS.**

المكتورة شادية بنشقر
Dr. Chadia BENCHEQROUN
CARDIOLOGUE
63, Bd. d'Anfa, Angle Rue Washington - Casablanca
Tél/Fax : 0522 29 33 49 / 0522 29 41 71

N° INP : 091 021 865

CABINET D'EXPLORATIONS CARDIO-VASCULAIRES
Dr BENCHEQROUN Chadia
Cardiologue

NOM : SEBBATA
PRENOM : ABDELHANINE
AGE : 72 ANS
DATE : 16/10/2023

COMPTE-RENDU D'ELECTROCARDIOGRAMME

- Rythme cardiaque sinusal à 63 B/mn.
- Espace PR normal.
- Axe de QRS à - 25 degrés.
- Pas de trouble de la repolarisation.
- Pas d'hypertrophie ventriculaire gauche.
- Pas d'extrasystole.

CONCLUSION : - TRACE NORMAL.

الدكتورة شادية بنشقرن
Dr. Chadia BENCHEQROUN
CARDIOLOGUE
63, Bd. d'Anfa, Angle Rue Washington - Casablanca
Tél/Fax : 0522 29 38 49 / 0522 29 41 71

N°INP : 091/021 865

اسم الدواء:

تاريخ 40 ميليغراما

تاريخ 80 ميليغراما

تاريخ 160 ميليغراما

التسمية: "إم-إف-إف" - غرضه: مسكرتان

يرجى قراءة مجموع هذه النشرة بانتباه قبل تناول هذا الدواء لأنها تضم معلومات مهمة بالنسبة لكم.

- احتفظوا بهذه النشرة. قد تحتاجون قراءتها من جديد.
- إذا كانت لكم أي أسئلة أخرى، أو ساوركم أي شك، اطلبوا المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.
- هذا الدواء وصف لكم شخصيا. لا تعطوه أبدا لأشخاص آخرين. فقد يكون ذا أثر سيء، حتى وإن كانت تظهر عليهم أعراض مشابهة لأعراضكم.
- إذا ساءت إحدى الآثار الجانبية أو إذا لاحظتم أثرا جانبيا غير مذكور في هذه النشرة، أخبروا بذلك الطبيب أو الصيدلي.

1. مم تتكون هذه النشرة؟
2. ما هو تاريخ وما هي الحالة التي يستعمل فيها؟
3. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل "تناول"/"استخدام" تاريخ؟
4. كيف يجب "تناول"/"استخدام" تاريخ؟
5. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
6. كيف يمكن الاحتفاظ بتاريخ؟

1. ما هو تاريخ وفي أي حالة يستخدم؟

يحتوي تاريخ على مادة فعالة تؤثر على النظام المسؤول عن تنظيم ضغط الدم في الجسم. وهو ينتج تمردا في الأوعية الدموية ويخفض بالتالي ضغط الدم. بإمكان الطبيب أن يتابع الدواء بواسطة قياس الضغط.

تاريخ في علاج ارتفاع الضغط الخفيف إلى المعتدل وكذلك الأطفال والمراهقين ما بين 6 سنوات

يمكن للطبيب كذلك أن يصف تاريخ لعلاج المرة التعرض لاحتشاء عضلة القلب.

لا يجب تناول تاريخ إلا بناء على وصفة طبية.

2. ما هي المعلومات التي يجب الحصول عليها "تناول"/"استعمال" تاريخ؟

من شأن حالة ضغط دم مرتفع أغفل علاجها أن للأعضاء الحيوية مثل القلب، والكلي والدماغ. قد في حالة صحية جيدة ولا تشعر بأي من مظاهر من شأن حالة ضغط دم أغفل علاجها أن تسبب متأخرة مثل سكتة دماغية، أو احتشاء عضلة القلب، القلب، أو قصور كلوي أو العصى.

من شأن هذا الدواء أن يؤثر على ردود الأفعال، والقيادة والقدرة على استخدام أدوات أو آلات.

ينصح بإخبار الطبيب قبل تناول تاريخ إذا كنتم:

- تعانيون من مرض خطير في الكلي أو الكبد،
- تعانيون من القيء أو الإسهال أو إذا كنتم تتناولون قوة من مدرات البول (والتي تهدف إلى التخلص الزائد داخل الجسم).

• إذا ظهرت عليكم ردود فعل مثل انتفاخ الوجه أو الساقين، أو العينين، أو الشفتين أو اللسان وعائية) بعد تناول تاريخ. في هذه الحالة، يتعين للملاحظة وتناول علاج ملائم إذا تطلب الأمر.

من المهم تعديل كمية الملح و/أو إمامة غير كافية قبل بدأ العلاج. وقد ينتج هذا في حالة تقنيات أو إذا كنتم تتناولون مدرات البول.

ينصح بتوخي الحذر إذا كنتم تتناولون علاجا با

مثبط الإنزيم محو "أجيوتنسين أو الأليسكيد

لمعالجة ضغط الدم).

ينصح بإخبار الطبيب الصيدلي إذا كنتم تتناولون إلى جانب تاريخ لأن ذلك قد يفرض ربما تعديل

وأخذ بعض الاحتياطات. في بعض الحالات،

تناول أحد الأدوية. ويخبر هذا الأدوية الموصو



Dénomination du médicament :

Tareg® 40 mg

Tareg® 80 mg

Tareg® 160 mg

NCL - Valsartan

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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Que contient cette notice :
2. Qu'est-ce que tareg et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> tareg ?
4. Comment <prendre> <utiliser> tareg ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver tareg ?

1. Qu'est-ce que Tareg et dans quel cas est-il utilisé ?

Tareg contient une substance active qui influence le système régulant la pression artérielle de l'organisme. Il produit une dilatation des vaisseaux sanguins et fait baisser ainsi la pression artérielle. Votre médecin peut contrôler l'effet du médicament en prenant votre pression

combinaison avec d'autres médicaments lorsque vous ne tolérez pas certains médicaments à cause de leurs effets secondaires.

Votre médecin peut aussi prescrire Tareg pour traiter les patients après un infarctus du myocarde.

Tareg ne doit être pris que sur prescription médicale.

2. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> Tareg ?

Une hypertension artérielle non traitée peut entraîner des lésions au niveau des organes vitaux comme le cœur, les reins et le cerveau. Vous pouvez vous sentir enroué et ne ressentir aucune manifestation de maladie. Une hypertension non traitée peut entraîner des séquelles telles qu'une attaque cérébrale, un infarctus du myocarde, une insuffisance cardiaque, une insuffisance rénale. Ce médicament peut affecter les réactions, l'aptitude à conduire et l'aptitude à utiliser des outils ou des machines. Prévenez votre médecin avant de prendre Tareg si :

- souffrez d'une maladie grave des reins ou du cœur
- souffrez de vomissements ou de diarrhée ou si vous prenez de fortes doses de diurétiques (qui servent à éliminer l'excès dans votre organisme).
- Si vous présentez des réactions telles qu'une éruption de la peau, un gonflement du visage, des bras et des jambes, des yeux, de la langue (signes d'un angio-œdème) après avoir pris Tareg. Dans ces cas, vous devez être surveillé et éventuellement un traitement approprié.

Il est important qu'un manque de sel et/ou qu'une insuffisance de votre organisme soient corrigés avant le début du traitement. Ceci peut se produire en cas de vomissements, de diarrhées ou si vous prenez d'autres médicaments.

La prise de Tareg est recommandée avec un verre d'eau. Évitez l'alcool pendant le traitement. Prévenez votre médecin si vous prenez d'autres médicaments.

611800100032 3
TAREG 40 mg
28 comprimés pelliculés
PPV : 98,40 DH

اسم الدواء:

تاريغ 40 ميليغراما

تاريغ 80 ميليغراما

تاريغ 160 ميليغراما

أقراص مغلفة علبة من 28

التسمية الدولية المشتركة: فالسرطان

يرجى قراءة مجموع هذه النشرة بانتباه قبل تناول هذا الدواء لأنها تضم معلومات مهمة بالنسبة لكم.

- احتفظوا بهذه النشرة. قد تحتاجون قراءتها من جديد.
- إذا كانت لكم أي أسئلة أخرى، أو ساوركم أي شك، اطلبوا المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.
- هذا الدواء وصف لكم شخصيا. لا تعطوه أبدا لأشخاص آخرين. فقد يكون ذا أثر سيء، حتى وإن كانت تظهر عليهم أعراض مشابهة لأعراضكم.
- إذا ساءت إحدى الآثار الجانبية أو إذا لاحظتم أثرا جانبيا غير مذكور في هذه النشرة، أخبروا بذلك الطبيب أو الصيدلي.

للقلب) مع أدوية أخرى عندما لا يستطيع المرء الأدوية بسبب آثارها الجانبية.

يمكن للطبيب كذلك أن يصف تاريخ لعلاج المرء المعرض لاحتشاء عضلة القلب.

لا يجب تناول تاريغ إلا بناء على وصفة طبية.

2. ما هي المعلومات التي يجب الحصول عليها قبل تناول "تاريغ" / "استعمال" تاريغ؟

من شأن حالة ضغط دم مرتفع أغفل علاجها للأعضاء الحيوية مثل القلب، والكلى والدماغ.

في حالة صحية جيدة ولا تشعر بأي من مظاهر مرض القلب، يجب أن يغفل علاجها أن تسبب متاعبة مثل سكتة دماغية، أو احتشاء عضلة القلب، أو قصور كلوي أو العصى.

من شأن هذا الدواء أن يؤثر على ردود الأفعال والقيادة والقدرة على استخدام أدوات أو آلات.

ينصح بإخبار الطبيب قبل تناول تاريغ إذا كنتم تعانيون من مرض خطير في الكلى أو الكبد، أو إذا كنتم تعانيون من القيء أو الإسهال أو إذا كنتم تعانيون من مميزات البول (والتي تهدف إلى

الزائد داخل الجسد).

• إذا ظهرت عليكم ردود فعل مثل انتفاخ أو تورم في العينين، أو الشفتين أو اللسان، أو عاتية بعد تناول تاريغ. في هذه الحالة، يجب أن تتوقف عن تناول الدواء وتصل إلى الطبيب فوراً.

من المهم تعديل نمط الحياة (أو إقامته) قبل بدأ العلاج. وقد نتج هذا في حالة تقطعت عن تناول الدواء.

أو إذا كنتم تتناولون أدوية أخرى، يجب أن تتناولوها مع الحذر.

ينصح بتوخي الحذر عند تناول الأدوية التي تحتوي على الكحول أو الألبان.

مبطل الإنزيم محوّل الألبان، وهو يمتددا في الأدوية.

1. م تتكون هذه النشرة؟

2. ما هو تاريخ وما هي الحالة التي يستعمل فيها؟

3. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل تناول "تاريغ" / "استخدام" تاريغ؟

4. كيف يجب تناول "تاريغ" / "استخدام" تاريغ؟

5. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

كيف يمكن الاحتفاظ تاريخ؟

ما هو تاريخ وفي أي حالة يستخدم؟

ي تاريغ على مادة فعالة تؤثر على النظام المسؤول عن ضغط الدم في الجسم. وهو ينتج تمدا في الأدوية.

 **NOVARTIS**

Dénomination du médicament :

Tareg® 40 mg

Tareg® 80 mg

Tareg® 160 mg

comprimé pelliculé. Boîte de 28.

DCI : Valsartan

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Que contient cette notice :
2. Qu'est-ce que tareg et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant <d'utiliser> tareg ?
Comment <utiliser> tareg ?
Quels sont les effets indésirables éventuels ?
Comment conserver tareg ?

Qu'est-ce que Tareg et dans quel cas est-il utilisé ?

muscle cardiaque, rendement insuffisant ou combinaison avec d'autres médicaments lors tolérez pas certains médicaments à cause de secondaires.

Votre médecin peut aussi prescrire Tareg pour patients après un infarctus du myocarde.
Tareg ne doit être pris que sur prescription médicale.

2. Quelles sont les informations à connaître <d'utiliser> Tareg?

Une hypertension artérielle non traitée peut lésions au niveau des organes vitaux comme reins et le cerveau. Vous pouvez vous sentir et ne ressentir aucune manifestation de maladie hypertension non traitée peut entraîner des complications telles qu'une attaque cérébrale, un infarctus, insuffisance cardiaque, une insuffisance rénale. Ce médicament peut affecter les réactions, la conduite et l'aptitude à utiliser des outils ou machines. Prévenez votre médecin avant de prendre Tareg.

- souffrez d'une maladie grave des reins
- souffrez de vomissements ou de diarrhées
- de fortes doses de diurétiques qui peuvent entraîner en excès dans votre organisme
- Si vous présentez des réactions allergiques au visage, des bras et des jambes, des lèvres, de la langue (signes d'un angio-œdème) ou de la toux. Dans ces cas, vous devez arrêter de prendre Tareg. Dans ces cas, vous devez éventuellement un traitement approprié.



611800103032 3

TAREG 40 mg

28 comprimés pelliculés

PPV : 98,40 DH

اسم الدواء:

تاريغ 40 ميليجراما

تاريغ 80 ميليجراما

تاريغ 160 ميليجراما

التسمية الدولية المشتركة: فالسرتان

يرجى قراءة مجموع هذه النشرة بانتباه قبل تناول هذا الدواء لأنها تضم معلومات مهمة بالنسبة لكم.

- احتفظوا بهذه النشرة. قد تحتاجون قراءتها من جديد.
- إذا كانت لكم أي أسئلة أخرى، أو ساوركم أي شك، اطلبوا المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.
- هذا الدواء وصف لكم شخصيا. لا تعطوه أبدا لأشخاص آخرين. فقد يكون ذا أثر سيء، حتى وإن كانت تظهر عليهم أعراض مشابهة لأعراضكم.
- إذا ساءت إحدى الآثار الجانبية أو إذا لاحظتم أثرا جانبيا غير مذكور في هذه النشرة، أخبروا بذلك الطبيب أو الصيدلي.

تكون هذه النشرة؟

تاريغ وما هي الحالة التي يستعمل فيها؟
معلومات التي يجب معرفتها قبل
استخدام "تاريغ؟

كيفية استعمال "تاريغ؟

الآثار الجانبية المحتملة؟

تاريخ؟

حالة يستخدم؟

تؤثر على النظام المسؤول عن
هو ينتج تمعدنا في الأوعية
م. بإمكان الطبيب أن يتابع

يمكن للطبيب كل
التعرض لاحتشاء

لا يجب تناول تاريغ إذا

2. ما هي المعلومات التي

"تناول"/ "استعمال"

من شأن حالة ضغط دم مرتفع

1. السيوية مثل القلب، وال

في حالة صحية جيدة ولا تشعر بأي

من شأن حالة ضغط دم أغفل علاجها

متأخرة مثل سكتة دماغية، أو احتشاء عض

القلب، أو قصور كلوي أو الع

من شأن هذا الدواء أن يؤثر على ردود الأفعال

القيادة والقدرة على استخدام أدوات أو آلات.

ينصح بإخبار الطبيب قبل تناول تاريغ إذا كنتم

• تعانون من مرض خطير في الكلى أو الكبد

• تعانون من القيء أو الإسهال أو إذا كنتم

تأخذون من مدرات البول (والتي تهدف إلى إدر

البراز داخل الجسد).

• إذا كنت عليكم ردود فعل مثل انتفاخ الوجه

أو السعال، أو العينين، أو الشفتين أو اللسان

وعادية) تناول تاريغ. في هذه الحالة، يت

للملاحظة تناول علاج ملائم إذا تطلب الأمر

من المهم تعديل جرعة الملح و/ أو إمامة غير ك

قبل بدأ العلاج. وقد نتج هذا في حالة تقنيات

أو إذا كنتم تتناولون أدوية للبول.

ينصح بتوخي الحذر إذا تتناولون علاجا

مثبط الإنزيم محول الأنجيوتنسين أو الأليسكير

لمعالجة ضغط الدم.

ينصح بإخبار الطبيب أو الصيدلي إذا كنتم تتناولون

NOVARTIS.

Dénomination du médicament :

Tareg® 40 mg

Tareg® 80 mg

Tareg® 160 mg

DCI : Valsartan

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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

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

ent cette notice :

ne tareg et dans quel cas est-il utilisé ?

es informations à connaître avant < de

utiliser> tareg ?

> <utiliser> tareg ?

indésirables éventuels ?

eg?

ns quel cas est-il utilisé ?

ve qui influence le système

combinaison av
tolérez pas certain
secondaires.

Votre médecin peut au
patients après un infarc
Tareg ne doit être pris que

2. Quelles sont les informa < de prendre> < d'utiliser>

Une hypertension artérielle non traitée peut entraîner des lésions au niveau des organes vitaux : reins et le cerveau. Vous pouvez vous en rendre compte et ne ressentir aucune manifestation de cette hypertension non traitée peut entraîner des complications telles qu'une attaque cérébrale, un infarctus du myocarde, une insuffisance cardiaque, une insuffisance rénale. Ce médicament peut affecter les réactions, la conduite et l'aptitude à utiliser des outils ou des machines. Prévenez votre médecin avant de prendre Tareg.

- souffrez d'une maladie grave des reins ou
- souffrez de vomissements ou de diarrhée de fortes doses de diurétiques ou de diarrhée en excès dans votre organisme).
- Si vous présentez des réactions telles qu'un gonflement du visage, des bras et des jambes, des yeux, de la langue (signes d'un angioedème) après avoir pris Tareg. Dans ces cas, vous devez arrêter de prendre Tareg et consulter votre médecin. Prévenez votre médecin avant de prendre Tareg.

est impor
disante
de ou tra
vomissemen
La pruc
inhibiteu
l'hypertens
Prévenez votre médecin ou votre pharmacien



611800103032 3
TAREG 40 mg ○

28 comprimés pelliculés
PPV : 98.40 DH

sième trimestre de la grossesse.
Le médicament pendant les 1^{er} et

vous pensez que vous êtes enceinte, vous
ou votre pharmacien avant de prendre
la grossesse pendant un traitement par
immédiatement votre médecin traitant. Il est
prendre CoPlavix lorsque vous êtes enceinte.

inter pendant le traitement par ce médicament.

prévoyez d'allaiter prochainement, prévenez votre
prendre ce médicament.

conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de
médicament.

de véhicules et utilisation de machines

ne devrait pas modifier votre aptitude à conduire un véhicule
utiliser des machines.

CoPlavix contient du lactose

cas d'intolérance à certains sucres (par ex. : lactose), consultez votre
médecin avant de prendre ce médicament.

CoPlavix contient de l'huile de ricin hydrogénée

L'huile de ricin hydrogénée est susceptible d'entraîner des maux
d'estomac ou une diarrhée.

3. COMMENT PRENDRE COPLAVIX

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les
indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre
médecin ou pharmacien en cas de doute.

La dose recommandée est de 1 comprimé de CoPlavix par jour, à
prendre par voie orale avec un verre d'eau, pendant ou en dehors des
repas.

Vous devez prendre ce médicament chaque jour au même moment de
la journée.

Selon votre maladie, votre médecin déterminera la durée de votre
traitement par CoPlavix. Si vous avez eu une crise cardiaque, votre
médecin vous prescrira ce médicament pendant une durée d'au moins
4 semaines. Dans tous les cas, vous devez le prendre aussi longtemps
que votre médecin vous le prescrit.

Si vous avez pris plus de CoPlavix que vous n'auriez dû

Contactez votre médecin ou le service d'urgences de l'hôpital le plus
proche en raison du risque de saignement.

Si vous oubliez de prendre CoPlavix

Si vous oubliez de prendre un comprimé de CoPlavix, mais si vous vous
en apercevez dans les 12 heures suivantes, prenez votre comprimé
immédiatement et prenez le suivant à l'heure habituelle.

prendre.

Pour les boîtes de 14, 28 et 84 comprimés, vous pouvez vérifier
votre plaquette le jour de votre dernière prise de CoPlavix en re-
gardant le calendrier imprimé sur les plaquettes.

Si vous arrêtez de prendre CoPlavix

N'interrompez pas le traitement sans l'accord de votre médecin. Contactez votre médecin avant d'arrêter ou de recommencer votre traitement.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS

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

Prenez contact immédiatement avec votre médecin en cas de survenue de :

- fièvre, signes d'infection ou fatigue importante qui pourraient être en rapport avec de rares diminutions de certaines cellules sanguines.
- signes de problèmes hépatiques tels que jaunissement de la peau et/ou des yeux (jaunisse), associé ou non à des saignements apparaissant sous la peau sous forme de petites têtes de saignement rouges et/ou à une confusion (voir rubrique 2 "Avertissements et précautions").
- gonflement de la bouche ou affections de la peau, telles que des éruptions ou déquamation cutanée, décollement de la peau. Ces effets peuvent être les signes d'une réaction allergique.

Les effets indésirables les plus fréquemment observés avec CoPlavix sont les saignements.

Ces saignements peuvent survenir sous forme de saignement nasal, intestinal, ecchymose, hématome (saignement interne sous la peau), saignement de nez, sang dans les urines, saignements de la peau, saignements oculaires, cérébraux (en particulier chez les personnes âgées), pulmonaires ou articulaires ont également été observés.

En cas de survenue d'un saignement prolongé

Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, l'arrêt du saignement peut demander plus de temps que d'habitude. Ceci est lié à l'effet de votre médicament qui empêche la formation de caillots. Dans le cas de coupures ou blessures superficielles (comme lors du rasage), vous ne devriez généralement pas avoir de saignement anormal. Cependant, si ce saignement vous inquiète, contactez immédiatement votre médecin ou le service d'urgences de l'hôpital le plus proche (voir "Avertissements et précautions").

Les autres effets indésirables communs

Effets indésirables fréquents (pouvant affecter plus de 1 personne sur 10) :
Diarrhée, douleur abdominale, digestion difficile.

Effets indésirables peu fréquents (pouvant affecter moins de 1 personne sur 100) :

Céphalée, ulcère de l'estomac, saignements de la gorge, excès de gaz dans l'estomac, saignements cutanés, étourdissement, gonflement de la face, engourdissement.

ns le cas de coupures GU & L&M
coure du visage), vous ne devez

...cyclique (pas plus de
...devrait généralement pas
...prolongée dans d'autres
...votre médecin ou votre

...troisième trimestre de la grossesse.
...ce médicament pendant les 1^{er} et

...vous pensez que vous êtes enceinte, vous
...votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre
...une grossesse pendant un traitement par
...immédiatement votre médecin traitant. Il est
...pas prendre CoPlavix lorsque vous êtes enceinte.

...allaiter pendant le traitement par ce médicament.

...ou prévoyez d'allaiter prochainement, prévenez votre
...de prendre ce médicament.

...conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de
...tout médicament.

Suite de véhicules et utilisation de machines

CoPlavix ne devrait pas modifier votre aptitude à conduire un véhicule
ou à utiliser des machines.

CoPlavix contient du lactose

En cas d'intolérance à certains sucres (par ex. : lactose), consultez votre
médecin avant de prendre ce médicament.

CoPlavix contient de l'huile de ricin hydrogénée

L'huile de ricin hydrogénée est susceptible d'entraîner des maux
d'estomac ou une diarrhée.

3. COMMENT PRENDRE COPLAVIX

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les
indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre
médecin ou pharmacien en cas de doute.

La dose recommandée est de 1 comprimé de CoPlavix par jour, à
prendre par voie orale avec un verre d'eau, pendant ou en dehors des
repas.

Vous devez prendre ce médicament chaque jour au même moment de
la journée.

Selon votre maladie, votre médecin déterminera la durée de votre
traitement par CoPlavix. Si vous avez eu une crise cardiaque, votre
médecin vous prescrira ce médicament pendant une durée d'au moins
4 semaines. Dans tous les cas, vous devez le prendre aussi longtemps
que votre médecin vous le prescrit.

Si vous avez pris plus de CoPlavix que vous n'auriez dû

Contactez votre médecin ou le service d'urgences de l'hôpital le plus
proche en raison du risque de saignement.

Si vous oubliez de prendre CoPlavix

Si vous oubliez de prendre un comprimé de CoPlavix, mais si vous vous
en apercevez dans les 12 heures suivantes, prenez votre comprimé
immédiatement et prenez le suivant à l'heure habituelle.

Si vous vous en apercevez au-delà des 12 heures suivant la prise
simple du comprimé, ne prenez pas de comprimé supplémentaire. Ne
prenez pas de dose double pour compenser le comprimé que vous avez
oublié de prendre.

Pour les boîtes de 14, 28 et 84 comprimés, vous pouvez utiliser
votre plaquette le jour de votre dernière prise de CoPlavix
le calendrier imprimé sur les plaquettes.

Si vous arrêtez de prendre CoPlavix
N'interrompez pas le traitement sans l'accord
de votre médecin. Contactez votre médecin avant d'arrêter ou de
modifier votre traitement.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer
des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement
chez tous les patients.

Prenez contact immédiatement avec votre médecin en cas de survenue de :

- fièvre, signes d'infection ou fatigue importante qui persistent en rapport avec de rares diminutions de certains éléments du sang.
 - signes de problèmes hépatiques tels que jaunissement de la peau et/ou des yeux (jaunisse), associé ou non à des symptômes apparaissant sous la peau sous forme de petites taches rouges et/ou à une confusion (voir rubrique 2 "Avertissements et précautions").
 - gonflement de la bouche ou affections de la peau telles que des éruptions ou démangeaisons cutanées, décollement de la peau.
- Ces effets peuvent être les signes d'une réaction allergique.

Les effets indésirables les plus fréquemment observés avec CoPlavix sont les saignements.

Ces saignements peuvent survenir sous forme de saignement
intersticiel, ecchymose, hématome (saignement intracutané ou
contusion sous la peau), saignement de nez, sang dans les urines
ou dans les selles, saignements oculaires, cérébraux (en particulier
chez les personnes âgées), pulmonaires ou articulaires ont également été
observés.

En cas de survenue d'un saignement prolongé sous traitement par CoPlavix :

Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, l'arrêt du saignement
demandera plus de temps que d'habitude. Ceci est lié au mode
d'action de votre médicament qui empêche la formation de caillots.
Dans le cas de coupures ou blessures superficielles (par exemple
après un rasage), vous ne devriez généralement pas avoir besoin
d'un traitement. Cependant, si ce saignement vous préoccupe, contactez
votre médecin ou votre pharmacien pour obtenir des conseils
et des conseils d'hygiène.

Les autres effets indésirables comprennent :

Effets indésirables fréquents (pouvant affecter plus de 1 patient sur 10) :
Diarrhée, douleur abdominale, digestion difficile.

Effets indésirables peu fréquents (pouvant affecter entre 1 patient sur 100) :

Céphalée, ulcère de l'estomac, vomissements, diarrhée, saignement
excessif de gaz dans l'estomac ou dans les selles, éruption cutanée,
étourdissement, engourdissement.

Une utilisation occasionnelle d'acide acétylsalicylique (pas plus de 1000 mg sur une période de 24 heures) ne devrait généralement pas poser de problèmes, mais une utilisation prolongée dans d'autres circonstances doit être discutée avec votre médecin ou votre pharmacien.

Grossesse et allaitement

Ne prenez pas CoPlavix pendant le troisième trimestre de la grossesse. Il est préférable de ne pas prendre ce médicament pendant les 1^{er} et 2^{ème} trimestres de la grossesse.

Si vous êtes enceinte ou si vous pensez que vous êtes enceinte, vous devez en avvertir votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre CoPlavix. Si vous débutez une grossesse pendant un traitement par CoPlavix, consultez immédiatement votre médecin traitant. Il est recommandé de ne pas prendre CoPlavix lorsque vous êtes enceinte.

Vous ne devez pas allaiter pendant le traitement par ce médicament.

Si vous allaitez ou prévoyez d'allaiter prochainement, prévenez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

CoPlavix ne devrait pas modifier votre aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines.

CoPlavix contient du lactose

En cas d'intolérance à certains sucres (par ex. : lactose), consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

CoPlavix contient de l'huile de ricin hydrogénée

L'huile de ricin hydrogénée est susceptible d'entraîner des maux d'estomac ou une diarrhée.

3. COMMENT PRENDRE COPLAVIX

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

La dose recommandée est de 1 comprimé de CoPlavix par jour, à prendre par voie orale avec un verre d'eau, pendant ou en dehors des repas.

Vous devez prendre ce médicament chaque jour au même moment de la journée.

Selon votre maladie, votre médecin déterminera la durée de votre traitement par CoPlavix. Si vous avez eu une crise cardiaque, votre médecin vous prescrira ce médicament pendant une durée d'au moins 4 semaines. Dans tous les cas, vous devez le prendre aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit.

Si vous avez pris plus de CoPlavix que vous n'auriez dû

Contactez votre médecin ou le service d'urgences de l'hôpital le plus proche en raison du risque de saignement.

Si vous oubliez de prendre CoPlavix

Si vous publiez de prendre un comprimé de CoPlavix, mais si vous vous en apercevez dans les 12 heures suivantes, prenez votre comprimé immédiatement et prenez le suivant à l'heure habituelle.

Si vous vous en apercevez au-delà des 12 heures suivez simplement le comprimé suivant à l'heure habituelle. Ne prenez pas de dose double pour compenser le comprimé que vous avez oublié de prendre.

Pour les boîtes de 14, 28 et 84 comprimés, vous pouvez utiliser votre plaquette le jour de votre dernière prise de CoPlavix. Le calendrier imprimé sur les plaquettes.

Si vous arrêtez de prendre CoPlavix N'interrompez pas le traitement sans l'accorder à votre médecin. Contactez votre médecin avant d'arrêter ou de modifier votre traitement.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

Prenez contact immédiatement avec votre médecin en cas de survenue de :

- fièvre, signes d'infection ou fatigue importante qui persistent en rapport avec de rares diminutions de certains éléments sanguins.
- signes de problèmes hépatiques tels que jaunissement de la peau et/ou des yeux (jaunisse), associé ou non à des démangeaisons apparaissant sous la peau sous forme de petites taches rouges et/ou à une confusion (voir rubrique 2 "Avertissements et précautions").
- gonflement de la bouche ou affections de la gorge, éruptions ou démangeaison cutanée, décollement de la peau. Ces effets peuvent être les signes d'une réaction allergique.

Les effets indésirables les plus fréquemment observés avec CoPlavix sont les saignements.

Ces saignements peuvent survenir sous forme de saignement nasal, saignement gingival, saignement des gencives, saignement intestinal, ecchymose, hématome (saignement sous la peau), saignement de nez, saignement de la peau (par exemple, contusion sous la peau), saignement de nez, sang dans les urines. Dans de rares cas, des saignements oculaires, cérébraux (en particulier chez les personnes âgées), pulmonaires ou articulaires ont également été observés.

En cas de survenue d'un saignement prolongé

Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, l'arrêt du saignement peut prendre plus de temps que d'habitude. Ceci est lié au fait que le médicament que vous prenez empêche la formation de caillots. Dans le cas de coupures ou blessures superficielles (par exemple, après le rasage), vous ne devriez généralement pas avoir de saignement anormal. Cependant, si ce saignement vous préoccupe, contactez immédiatement votre médecin (voir rubrique 2 "Avertissements et précautions").

Les autres effets indésirables comprennent :

Effets indésirables fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) : Diarrhée, douleur abdominale, digestion difficile ou brûlure d'estomac.

Effets indésirables peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :

Céphalée, ulcère de l'estomac, vomissement, nausée, excès de gaz dans l'estomac ou l'intestin, éruptions cutanées, étourdissement, sensation de fourmillement ou d'engourdissement.

CoPlavix® 75 mg/100 mg

comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétylsalicylique

SANOFI

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou 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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice (voir rubrique 4).

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que CoPlavix et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CoPlavix
3. Comment prendre CoPlavix
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver CoPlavix
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE COPLAVIX ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

CoPlavix contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrégent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athérombose).

CoPlavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins dans les artères devenues rigides pouvant conduire à la survenue d'événements athéromotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit CoPlavix à la place de deux médicaments, le clopidogrel et l'acide acétylsalicylique pour empêcher la formation de caillots sanguins parce que vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou de crise cardiaque (infarctus du myocarde). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COPLAVIX

Contre-indications :

Ne prenez jamais CoPlavix

- si vous êtes allergique au clopidogrel, à l'acide acétylsalicylique (AAS) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique à d'autres médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens généralement utilisés pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations.

- si vous avez une maladie associant asthme, écoule polypes nasaux.
- si vous avez une maladie actuellement respiratoire, saignement tel qu'un ulcère de l'estomac ou un saignement du cerveau.
- si vous souffrez d'une maladie grave du foie.
- si vous souffrez d'une maladie grave des reins.
- si vous êtes dans le 3ème trimestre de grossesse.

Avertissements et précautions

Si l'une des situations mentionnées ci-dessous s'applique, vous devez en aviser votre médecin avant de prendre CoPlavix :

- si vous avez un risque hémorragique tel que :
 - une maladie qui peut provoquer un saignement interne (ulcère de l'estomac),
 - des troubles de la coagulation favorisant des saignements internes (saignement au sein d'un tissu, d'une articulation),
 - une blessure grave récente.
 - une intervention chirurgicale récente (y compris dentaire),
 - une intervention chirurgicale (y compris dentaire) dans les 7 jours à venir.
- si vous avez eu un caillot dans une artère de votre cerveau (accident vasculaire cérébral ischémique) survenu dans les sept jours précédents.
- si vous présentez une maladie des reins ou du foie.
- si vous avez des antécédents d'asthme ou de réactions allergiques à tout médicament utilisé pour traiter l'asthme.
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, en raison du risque accru de saignements ou de lésions gastro-intestinales.
- si vous avez une maladie appelée déficit en glucose 6-phosphate déshydrogénase (ou déficit en G6PD), en raison du risque de développer une forme particulière d'anémie (globules rouges dans le sang en faible quantité).

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avvertir votre médecin :
 - si une intervention chirurgicale est programmée (y compris dentaire),
 - si vous souffrez de douleurs à l'estomac ou dans l'abdomen, ou si vous avez des saignements dans le sang ou dans l'intestin (selles rouges ou noires).
- Vous devez aussi avvertir votre médecin immédiatement si vous présentez une maladie (appelée purpura thrombotique ou PTT) incluant fièvre et bleus sous la peau, apparition comme des petites têtes d'épingles rouges, acouphènes, fatigue extrême inexpliquée, confusion, jaunissement de la peau (jaunisse) (voir rubrique 4 "Effets indésirables").
- Si vous venez de commencer la prise de CoPlavix, l'arrêt de la prise de CoPlavix doit être évité. Ceci est une information importante pour les personnes souffrant de maladies cardiaques ou vasculaires. Les personnes souffrant de ces maladies doivent continuer à prendre CoPlavix pendant au moins 7 jours après l'arrêt de la prise de CoPlavix.
- Si vous venez de commencer la prise de CoPlavix, l'arrêt de la prise de CoPlavix doit être évité. Ceci est une information importante pour les personnes souffrant de maladies cardiaques ou vasculaires. Les personnes souffrant de ces maladies doivent continuer à prendre CoPlavix pendant au moins 7 jours après l'arrêt de la prise de CoPlavix.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
Coplavix 75mg/100mg
b30 cp
P.P.V : 270,00 DH



6 113001 082018

MERCK

كاردونيسال ، قرص مغلف

البيزوبرولول فو مارات

عن طريق الفم

يرجى قراءة هذه النشرة بعناية قبل البدء في استعمال هذا الدواء

- احتفظ بهذه النشرة لأنك قد تحتاج إلى الاطلاع عليها لاحقاً
- إذا كنت لديك أي استفسارات أخرى، يرجى مراجعة طبيبك أو الصيدلي
- هذا الدواء موصوف لك شخصياً ولا يجوز لك أن تعطيه لغيرك لأنه قد يلحق بهم ضرراً حتى ولو كانت أعراضهم مماثلة لأعراضك
- إذا لاحظت تفاقم تأثيرات جانبية أو ظهور تأثيرات غير مذكورة في هذه النشرة، يجب إخبار الطبيب أو الصيدلاني بالأمور

محتوى النشرة

- 1 - ما هو كاردونيسال وما هي دواعي استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول دواء كاردونيسال؟
- 3 - كيف تتناول دواء كاردونيسال ؟
- 4 - ما هي التأثيرات الجانبية المحتملة؟
- 5 - كيف تحتفظ بدواء كاردونيسال؟
- 6 - معلومات إضافية

1 - ما هو كاردونيسال وما هي دواعي استعماله؟

التصنيف الدوائي العلاجي

المادة الفعالة في دواء كاردونيسال هي البيزوبرولول، والبيزوبرولول هو من حاصرات بيتا.

دواعي الاستعمال :

تعمل حاصرات بيتا استجابة الجسم لبعض النبضات العصبية خاصة بتأسيجة القلب. ويُنظف البيزوبرولول سرعة القلب مما يساعد القلب على ضخ الدم بشكل أكثر فعالية نحو عضلة القلب وتصبح عاجزة عن ضخ ما يكفي من الدم لتلبية احتياجات الجسم. ويُستعمل دواء كاردونيسال لعلاج المرضى الذين يعانون من قصور قلبي مزمن ومستقر. ويُستخدم أيضاً لتأخير التحويل والأدوية المذرة للبول وجليكوزيدات (القلب).

2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول دواء كاردونيسال؟

لا يجب أبداً تناول كاردونيسال في الحالات التالية

- التحسس المفرط تجاه بيزوبرولول أو أحد مكوناته الأخرى (انظر الفقرة 6)،
- ربو حاد

- اضطراب حاد في الدورة الدموية الطرفية (مثل مرض رينود)، قد تؤدي إلى نخر في أصابع اليدين والرجلين أو إلى شحوبها أو ازرقاقها،
- ورم القوائم غير المُعالج، وهو ورم نادر يصيب الغدة الكظرية،
- الحُماس الاستقلابي أي وجود حمض زائد في الدم،

لا يجب أبداً تناول دواء كاردونيسال إذا كنت تعاني من أحد مشاكل القلب التالية:

- قصور قلبي حاد،
- تفاقم قصور القلب الذي يتطلب حقن أنوية في الأوردة تزيد شدة تقلص القلب،
- نبض قلب بطيء،
- ضغط شرياني منخفض،

- بعض إصابات القلب التي تؤدي إلى انخفاض نبض القلب أو عدم انتظامه،
- حسمة قلبية المشنأ وهو اضطراب قلبي حاد يؤدي إلى هبوط الضغط الشرياني وقصور الدورة الدموية.

يجب الانتباه عند تناول كاردونيسال

إذا كنت تعاني من أحد الأمراض أثناء، في هذه الحالة يجب إخبار طبيبك قبل تناول كاردونيسال، وهو سيرشك إلى الاحتياطات الخاصة الواجبة (مثل أن يصف علاجاً لك).

- السكري،
- الصيام الصارم،
- بعض أمراض القلب مثل اضطراب نبض القلب أو الالام الصدرية الحادة أثناء الراحة دجة صدرية مخالفة للمعتاد (نبضة زلزليت)
- مشاكل كلوية أو كبدية،
- اضطراب أقل حدة في الدورة الدموية الطرفية،
- مرض الرئة المزمن أو الربو أقل شدة،
- سوابع إصباع جلدية صندفية (الصندفية)،

; il/elle po
ts) :

MERCK

كاردونيسيل ، قرص مغلف

البينزوبرولول فوماترات

عن طريق الفم

يرجى قراءة هذه النشرة بعناية قبل البدء في استعمال هذا الدواء

- احتفظ بهذه النشرة لأنك قد تحتاج إلى الاطلاع عليها لاحقاً
- إذا كنت لديك أي استفسارات أخرى، يرجى مراجعة طبيبك أو الصيدلي
- هذا الدواء موصوف لك شخصياً ولا يجوز لك أن تعطيه لغيرك لأنه قد يلحق بهم ضرراً حتى ولو كانت أعراضهم مماثلة لأعراضك
- إذا لاحظت تفاقم تأثيرات جانبية أو ظهور تأثيرات غير متكررة في هذه النشرة يجب إخبار الطبيب أو الصيدلي بالأمور

محتوى النشرة

- 1 - ما هو كاردونيسيل وما هي دواعي استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول دواء كاردونيسيل؟
- 3 - كيف تتناول دواء كاردونيسيل؟
- 4 - ما هي التأثيرات الجانبية المحتملة؟
- 5 - كيف تحتفظ بدواء كاردونيسيل؟
- 6 - معلومات إضافية

1 - ما هو كاردونيسيل وما هي دواعي استعماله؟

التصنيف الدوائي للعلاجي

المادة الفعالة في دواء كاردونيسيل هي البينزوبرولول. والبينزوبرولول هو من حاصرات بيتا.

دواعي الاستعمال :

تعمل حاصرات بيتا استجابة للجم لبعض النضبات العصبية خاصة بأسنجة القلب. ويبطئ البينزوبرولول سرعة القلب مما يساعد القلب على ضخ الدم بشكل أكثر فعالية نحو ج. عضلة القلب وتصبح عاجزة عن ضخ ما يكفي من الدم لتلبية احتياجات الجسم. ويستخدم دواء كاردونيسيل لعلاج المرضى الذين يعانون من قصور قلبي مزمن ومستقر. ويُستخدم (مثل مثبطات أنزيم التحول والأدوية المدرة للبول وجليكوزيدات القلب).

2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول دواء كاردونيسيل؟

- لا يجب أبداً تناول كاردونيسيل في الحالات التالية
- التحسس المفرط تجاه بروبولول أو أحد مكوناته الأخرى (انظر الفقرة 6)،
- ربو حاد

- اضطرابات حادة في الدورة الدموية الطرفية (مثل مرض رينود)، قد تؤدي إلى نخز في أصابع اليدين والرجلين أو إلى شحوبها أو أزرقاقها،
- ورم القواتم غير المشعج، وهو ورم نادر يصيب الغدة الكظرية ،
- الحساسية الاستقلابية أي وجود حمض زائد في الدم ،

لا يجب أبداً تناول دواء كاردونيسيل إذا كنت تعاني من أحد مشاكل القلب التالية:

- قصور قلبي حاد،
- تفاقم قصور القلب الذي يتطلب حقن أدوية في الأوردة تزيد شدة تقلص القلب،
- نبض قلب بطيء،
- ضغط شرياني منخفض،
- بعض إصابات القلب التي تؤدي إلى انخفاض نبض القلب أو عدم انتظامه،
- صدمة قلبية العنقشاً وهو اضطراب قلبي حاد يؤدي إلى هبوط الضغط الشرياني وقصور الدورة الدموية.

يجب الانتباه عند تناول كاردونيسيل

- إذا كنت تعاني من أحد الأمراض أثناء في هذه الحالة يجب إخبار طبيبك قبل تناول كاردونيسيل، وهو سيرشك إلى الاحتياطات الخاصة الواجبة (مثل أن يصف علاجاً مكافئاً للسيكري ،
- الصيام الصارم ،
- بعض أمراض القلب مثل اضطراب نبض القلب أو الآلام الصدرية الحادة أثناء الراحة دحجة صدرية مخالفة للمعتاد (نُدجَة بَرَزْلَمَتَل)
- مشاكل كلوية أو كبدية ،
- اضطراب أقل حدة في الدورة الدموية الطرفية ،
- مرض الرئة المزمن أو الربو أقل شدة ،
- سوابق إصابة جلدية صدفية (الصدفية) ،
- ورم الغدة الكظرية (ورم القواتم)،

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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.
- 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 CARDENSIEL et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CARDENSIEL ?
3. Comment prendre CARDENSIEL ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CARDENSIEL ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêta-bloquants.

Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est un médicament adapté à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements, des douleurs, des pâleurs ou des rougeurs,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments à forte force de contraction,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une crise cardiaque.

Faites attention avec CARDENSIEL :

- Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin ou à votre pharmacien (par exemple, vous prescrire un traitement complémentaire) :
- diabète,
 - jeûne strict,
 - certaines maladies du cœur, comme les troubles du rythme cardiaque, ou les douleurs thoraciques sévères au repos,
 - problèmes rénaux ou hépatiques.



Cardensiel® 2,5 mg
Comprimés pelliculés sécables B/30
PPV: 50,70 DHS

7862160246

force de

ffisance

/elle p

:

MERCK

كاردونيسيل ، قرص مغلف

البيروبرولول فومارات

عن طريق الفم

يرجى قراءة هذه النشرة بعناية قبل البدء في استعمال هذا الدواء

- احتفظ بهذه النشرة لأنك قد تحتاج إلى الامتلاخ عليها لاحقاً
- إذا كنت لديك أي استفسارات أخرى، يرجى مراجعة طبيبك أو الصيدلي
- هذا الدواء موصوف لك شخصياً ولا يجوز لك أن تعطيه لغيرك لأنه قد يلحق بهم ضرراً حتى ولو كانت أعراضهم مماثلة لأعراضك
- إذا لاحظت تفاقم تأثيرات جانبية أو ظهور تأثيرات غير متكررة في هذه النشرة، يجب إخبار الطبيب أو الصيدلاني بالأمر

محتوى النشرة

- 1 - ما هو كاردونيسيل وما هي دواعي استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول دواء كاردونيسيل؟
- 3 - كيف تتناول دواء كاردونيسيل ؟
- 4 - ما هي التأثيرات الجانبية المحتملة؟
- 5 - كيف تحتفظ بدواء كاردونيسيل؟
- 6 - معلومات إضافية

1 - ما هو كاردونيسيل وما هي دواعي استعماله؟

التصنيف الدوائي العلاجي

المادة الفعالة في دواء كاردونيسيل هي البيروبرولول. و البيروبرولول هو من حاصرات بيتا.

دواعي الاستعمال :

تعمل حاصرات بيتا استجابة الجسم لبعض النضبات العصبية خاصة بالنسبة للقلب، ويبطئ البيروبرولول سرعة القلب مما يساعد القلب على ضخ الدم بشكل أكثر فعالية نحو جميع أعضاء الجسم. عضلة القلب تصبح عاجزة عن ضخ ما يكفي من الدم لتلبية احتياجات الجسم. ويستخدم دواء كاردونيسيل لعلاج المرضى الذين يعانون من قصور قلبي مزمن ومستقر. ويستخدم هذا الدواء (مثل مثبطات أنزيم التحول والأدوية المدرة للبول وجليكوزيدات القلب).

2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول دواء كاردونيسيل؟

لا يجب أبداً تناول كاردونيسيل في الحالات التالية

- التحسس المفرط تجاه بيروبرولول أو أحد مكوناته الأخرى (انظر الفقرة 6)،
- ربو حاد

• اضطرابات حادة في الدورة الدموية الطرفية (مثل مرض رينود)، قد تؤدي إلى نخر في أصابع اليدين والرجلين أو إلى شحوبها أو ازرقاقها،

• ورم القوائم غير المعالج، وهو ورم نادر يصيب الغدة الكظرية ،

• الحماض الاستقلابي أي وجود حمض زائد في الدم ،

لا يجب أبداً تناول دواء كاردونيسيل إذا كنت تعاني من أحد مشاكل القلب التالية:

- قصور قلبي حاد،
- تفاقم قصور القلب الذي يتطلب حقن أدوية في الأوردة تزيد شدة تقلص القلب،
- نبض قلب بطيء،
- ضغط شرياني منخفض،

• بعض إصابات القلب التي تؤدي إلى انخفاض نبض القلب أو عدم انتظامه،

• حساسية قلبية المنشأ وهو اضطراب قلبي حاد يؤدي إلى هبوط الضغط الشرياني وقصور الدورة الدموية.

يجب الانتباه عند تناول كاردونيسيل

إذا كنت تعاني من أحد الأمراض أدناه، في هذه الحالة يجب إخبار طبيبك قبل تناول كاردونيسيل، وهو سيرشدك إلى الاحتياطات الخاصة الواجبة (مثل أن يصف علاجاً مكملاً أو يجري مر

• السكري،

• الصيام الصارم،

• بعض أمراض القلب مثل اضطراب نبض القلب أو الآلام الصدرية الحادة أثناء الراحة نبحة صدرية مخالفة للمعتاد (ذبحة بزنزيميتل)

• مشاكل كلوية أو كبدية ،

• الدورة الدموية الطرفية،

• الربو أقل شدة،

• لغة (الصفحة)،

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CARDENSIEL[®], comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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.
- 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.

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêta-bloquants.

Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Ils ralentissent le rythme cardiaque et permettent au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins du corps. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts, des doigts pâles ou virent au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang,

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction du cœur,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle.

Faites attention avec CARDENSIEL :

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant de commencer le traitement. Il pourra vous prescrire un traitement complémentaire ou réaliser des examens complémentaires.



6 118001 100859

Cardensiel[®] 2,5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 50,70 DHS

7862160246

la circ

a dédic



Amlor®

5 mg et 10 mg comprimés
Amlodipine

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou 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 vous présentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Contenu de cette notice :

1. Qu'est-ce que Amlor® et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Amlor® ?
3. Comment prendre Amlor® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Amlor® ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations ?

1. Qu'est-ce que Amlor® et dans quel cas est-il utilisé ?

Amlor® contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

Amlor® est utilisé pour traiter les problèmes de haute pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal ou variante. Chez les patients hypertendus (souffrant de pression haute), ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, Amlor® améliore l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat si la douleur thoracique est liée à l'angor.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Amlor® ?

Ne prenez jamais Amlor®

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (dont la liste est indiquée dans la rubrique 6), ou aux autres inhibiteurs calciques. Les réactions peuvent se manifester par des prurits, 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 est incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Amlor®

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

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

Enfants et adolescents

Amlor® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. Amlor® 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 consulter votre médecin.

Autres médicaments et Amlor®

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.

Amlor® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

- le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques)
- le ritonavir, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH)
- la rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques)
- Hypericum perforatum (millepertuis)
- le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur)
- le dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle)
- la simvastatine (médicament hypocholestérolémiant)
- le tacrolimus, le sirolimus, le témsilimus et l'évérolimus (médicaments utilisés pour modifier le fonctionnement du système immunitaire)
- la ciclosporine (médicament immunosuppresseur)

Amlor® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà d'autres médicaments destinés à traiter l'hypertension.

Amlor® avec des aliments et des boissons

Le jus de pamplemousse et le pamplemousse ne doivent pas être consommés

Amlor® car ils peuvent entraîner une augmentation de la substance active

résultant en une augmentation imprévisible de l'effet hypotenseur de Amlor®.

Grossesse et allaitement

Grossesse

La sécurité de l'amlodipine pendant la grossesse n'a pas été vérifiée.

Si vous prévoyez d'être enceinte, vous devez en parler à votre médecin.

Allaitement

Il est démontré que l'amlodipine est excrétée dans le lait maternel en faible quantité.

Si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre Amlor®.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Amlor® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent un malaise, des vertiges ou une fatigue, ou encore des céphalées, vous ne devez pas conduire des véhicules ou utiliser des machines, et contacter votre médecin.

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez :

- Apparition soudaine de dyspnée, douleur thoracique
- Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres
- Gonflement de la langue et de la gorge entraînant
- Réactions cutanées graves, notamment éruption

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vé-

يرجى قراءة هذه النشرة كاملة بعناية قبل تناول هذا الدواء.

- احتفظ بهذه النشرة. فستحتاج لقراءتها مرة أخرى.

- في حالة النكس، استشر طبيبك أو الصيدلي.

قد تم وصف هذا الدواء لك شخصياً. فلا تلم بإعطائه أبدا لشخص آخر حتى في حالة وجود أعراض مماثلة لأعراضك فقد يكون هذا ضاراً لك.

- في حالة تناول أحد الآثار غير المرغوب فيها أو إذا لاحظت أي أثر غير مرغوب فيه غير مذكور في هذه النشرة، أبلغ به طبيبك أو الصيدلي.

محتوى هذه النشرة:

1. ما هو أملور ولماذا يُستخدم ؟

2. كيف تتناول أملور ؟

3. كيف تتناول أملور ؟

4. آثار غير مرغوب فيها محتملة

5. كيفية حفظ أملور

6. معلومات إضافية

7. ما هو أملور ولماذا يُستخدم ؟

يستخدم أملور على المادة الفعالة أملوبيدين التي تنتمي لمجموعة الأدوية المسماة بالمثبطات الكلسية. يُستخدم أملور لعلاج مشكلات ارتفاع ضغط الدم الشرياني (ارتفاع ضغط الدم) أو نوع معين من ألم القفس الصدري الذي يسمى بالذبحة، والتي من ضمن أنواعها الذبحة برونزيمتال أو إحدى صورها.

لدى المرضى الذين يعانون من ارتفاع في ضغط الدم الشرياني، يعمل دواؤك إرخاء الأوعية الدموية، بحيث يصبح الدم بصورة أسهل. لدى المرضى المسنين بالذبحة الصدرية، يعمل أملور من خلال تحسين وصول الدم إلى عضلة القلب مما يعني تقليل كمية أكبر من الأكسجين، ويؤدي ذلك إلى تجنب الإصابة بآلام بالقفس الصدري. لا يؤدي دواؤك لتخفيف مياثر في حالة ارتباط ألم القفس الصدري بالذبحة الصدرية.

2. ما هي المعلومات المطلوبة معرفتها قبل تناول أملور ؟

- لا تتناول أملور مطلقاً:

• إذا كنت تعاني من الحساسية (الحساسية المفرطة) تجاه الأمولوبيدين أو تجاه أحد المواد السواغات (انظر الفقرة 6) أو تجاه المضافات الكلسية. قد تظهر ردود الأفعال في صورة حكة أو احمرار الجلد أو صعوبات التنفس.

• إذا أصبت بإخفاض شديد في ضغط الدم الشرياني (انخفاض ضغط الدم).

• إذا كنت تعاني من تضيق الصمام الأورطي (تضيق الأورطي) أو من صدمة قلبية (مرض يعجز فيه القلب عن ضخ كمية كافية من الدم إلى الجسم).

• إذا كنت تعاني من قصور في القلب نتيجة أزمة قلبية.

• توخ الحذر بشكل خاص عند تناول أملور يجب عليك إخبار طبيبك إذا كنت تعاني أو عانيت من قبل من إحدى الحالات التالية:

- قصور القلب

- ارتفاع شديد في ضغط الدم الشرياني (أزمة ارتفاع ضغط الدم)

- مرض بالكبد (التهاب الكبد)

• إذا كنت شخصاً مسناً وكانت جرعة حياجة للزيادة

الاستخدام لدى الأطفال و المراهقين

• لم تتم دراسة تناول أملور لدى الأطفال أقل من 6 سنوات. لا ينبغي استخدام أملور إلا لعلاج ارتفاع ضغط الدم لدى الأطفال والمراهقين البالغين من العمر من 6 إلى 17 عامًا (انظر الفقرة 3).

• للحصول على معلومات إضافية، يرجى استشارة طبيبك.

• تناول أملور مع الأدوية الأخرى.

أبلغ طبيبك أو الصيدلي إذا كنت تتناول أو تناولت مؤخراً أية أدوية أخرى، بما في ذلك الأدوية التي تم الحصول عليها بدون وصفة طبية.

قد يؤثر أملوبيدين على أدوية أخرى أو يتأثر بها، مثل:

- كيتوكونازول (أدوية مضادة للفطريات)

- ريتونايفير، إيندينافير، تيليفافير (أدوية مضطربة لفيروس نقص المناعة البشرية (HIV))

- ريفامبين، إريثروميسين، كلاريثروميسين (مضادات حيوية)

- هايديروكورتون (أدوية مسكنات آلام)

- فيرايباميل، ديلتيازيم (أدوية للقلب)

- دلترازين (عقار مضاد لعدوى فيروس نقص المناعة البشرية)

- تاكروليموس وسيلوليموس، وليفيروليموس (أدوية تستخدم لتغيير الطريقة التي يعمل بها جهازك

المناعي)

- ميفلستاتين (دواء خافض للدهون)

- سيالكوسيون (دواء كابح للمناعة)

يمكن للأدوية تقليل ضغط الدم الشرياني لديك بصورة أكبر إذا كنت تتناول بالأعلى أدوية أخرى مخصصة لعلاج ارتفاع ضغط الدم الشرياني.

تناول أملور مع الأطعمة والمشروبات

لا ينبغي للأشخاص المعالجين بأملور تناول الجريب فروت أو عصير الجريب فروت لأنهما قد يؤديان إلى زيادة المادة الفعالة في الدم لدى الأمولوبيدين، مما يؤدي إلى زيادة غير متوقعة في التأثير الخافض لضغط الدم الناتج عن أملور.

الحمل والرضاعة

لم يتم إثبات أي ضرر في لبن الأم. إذا كنت تعطينين لبنك حامل، أو إذا كنت تتوئين الحمل، يجب عليك إخبار طبيبك بذلك قبل تناول

الرضاعة

تم إثبات أن أمولوبيدين يُفرز لبن الأم. إذا كنت ترضعين، أو إذا كنت على وشك الإرضاع، يجب عليك إخبار طبيبك بذلك قبل تناول أملور.

استشيري طبيبك أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.

شديدة، أو ظهور حويصلات، أو انتشار وتورم الجلد، أو التهاب

ردود أفعال تحسسية أخرى

• احتشاء عضلة القلب، عدم انتظام ضربات القلب

• التهاب البنكرياس مما قد يؤدي إلى ألم حاد بالبطن والظهر

لقد تم الإبلاغ عن الآثار الجانبية الشائعة للغاية التالية. إذا سببت

أحد، ينبغي عليك الاتصال بطبيبك.

شائعة جداً؛ يمكن أن تصيب أكثر من شخص من بين كل 10 أشخاص

• تورم (احتباس السوائل)

• الآثار الشائعة: تؤثر على مريض واحد إلى عشرة مريض ضمن

• الصداع، الدوار، الغثاس (خاصة في بداية العلاج)

• الخفقان (الشعور بقوة ضربات القلب)، الاحمرار

• ألم البطن، الغثاس

• تغير حركة الأمعاء، المعاناة، الإسهال، الإمساك، سوء الهضم

• الإرتقار، الصداع

• اضطرابات الرؤية، رؤية مزدوجة

• الشد العضلي

• تورم الكاحل

تتمثل الآثار الجانبية الأخرى التي تم الإبلاغ عنها القائمة التالية

إذا أصبت بأثر جانبي غير مدرجة في هذه النشرة، يرجى إبلاغ

أثر غير مرغوب فيها قليلة الشووع: تؤثر على مريض واحد إلى

• تقلبات مزاجية، قلة، اكتئاب، أرق

• رعشة، حاسة تذبذب غير طبيعية، فقدان الوعي، ضعف

• شعور بالتعب أو التشنج في الأطراف، فقدان الشعور بالألم

• اضطرابات الرؤية، رؤية مزدوجة، طنين بالأذن

• انخفاض ضغط الدم الشرياني

• غثاس وسيلان الأنف بسبب التهاب الغشاء المخاطي للأنف (التهاب

• اضطرابات الرؤية، إسهال، إمساك، سوء الهضم، جفاف،

• تساقط الشعر، زيادة التعرق، حكة جلدية، ريق حمراء على الجلد،

• صعوبات التبول، زيادة الرغبة في التبول أيضاً، زيادة عدد مرات

• عدم القدرة على الانتصاب، زيادة حجم الثدي لدى الرجال

• ضعف، ألم شعور بالريق

• ألم بالمفاصل أو العضلات، تقلصات تشنجية، ألم بالظهر

• زيادة أو نقص الوزن

نادرة: تؤثر على مريض واحد إلى عشرة مريض ضمن كل 0,000

• أرتيك

نقطة: إذا: تصيب أقل من مريض واحد من بين 10,000 مريض؛

• قللة عدد كرات الدم البيضاء، قللة عدد الصفيحات الدموية مما قد

• ارتفاع السكر في الدم

• اضطرابات الأعصاب مما يؤدي إلى ضعف عضلي وتشنج وتشنج

• سعال، تورم اللثة

• ارتفاع البيلي (التهاب المعدة)

• اختلاطات الكبد، التهاب الكبد، اصفرار الجلد (حكة)، ارتفاع

• الاختبارات المخبرية

• زيادة التوتر العصبي

• التهاب التبول البولي، قد يكون غالباً مصحوباً بطفح جلدي

• حساسية تجاه الضوء

• اضطرابات تجمع بين التصلب والرعشة و/أو اضطرابات الحركة

• الإبلاغ عن الآثار الجانبية

إذا شعرت بأي أثر غير مرغوب فيه، أخبر طبيبك أو الصيدلي بذلك

في هذه النشرة. قد يمكنك أيضاً الإبلاغ عن الآثار غير المرغوب

فيما عدا ذلك خلال النظام القومي للإبلاغ، عند الإبلاغ عن الآثار

إمان الدواء.

5. كيفية حفظ أملور

يحفظ هذا الدواء بعيداً عن مرأى ومتناول الأطفال

لا تستخدم دواؤك بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المبين على العبوة

الشعر

الاحتياطات

يحفظ في درجة حرارة لا تتجاوز 25 درجة مئوية

لا يجب إلقاء الأدوية في الصرف الصحي أو مع الفضلات المنزلية

أسأل الصيدلي عن كيفية التخلص من الأدوية غير المستخدمة. يسد

6. معلومات إضافية

• علم يحتوي أملور

المادة الفعالة في الأقراص أملور 5 مجم هي الأمولوبيدين (في صورة

المادة الفعالة في الأقراص أملور 10 مجم هي الأمولوبيدين (في صورة

الكريات الأخرى) هي: أمفيل، هيدروكورتون، فوسفات الكالسيوم، سترو

وصف شكل أملور وعلوه الخراجية

بنظام أملور: 10 مجم في شرائط تحتوي على 28 و 14 و 56 قرصاً

بنظام أملور: 10 مجم في شرائط تحتوي على 28 و 14 قرصاً

الحاصل على تصريح بطرح المنتج في المغرب:

فايز صنديقار ش.م

0.500 كم. الطريق الوطنية

BP 35, 24 000

الجديدة، المغرب

الصنعية:

CRESTOR 5 mg, comprimé pelliculé CRESTOR 10 mg, comprimé pelliculé CRESTOR 20 mg, comprimé pelliculé

Rosuvastatine

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

Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou 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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

Qu'est-ce que CRESTOR, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CRESTOR, comprimé pelliculé ?
Comment prendre CRESTOR, comprimé pelliculé ?
Quels sont les effets indésirables éventuels ?
Comment conserver CRESTOR, comprimé pelliculé ?
Contenu de l'emballage et autres informations.

QU'EST-CE QUE CRESTOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase - Code ATC : C10A A07

CRESTOR appartient au groupe des médicaments appelés statines. CRESTOR vous a été prescrit parce que :

Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. CRESTOR est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.

Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypocholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la prise de CRESTOR.

Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs.

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une maladie appelée athérosclérose. L'athérosclérose est due à une accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Ne prenez jamais CRESTOR, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des composants contenus dans ce médicament, mentionné dans la rubrique 6.
- Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il convient d'utiliser un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par CRESTOR.
- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques.
- Si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous devez demander à votre médecin).
- Si vous avez des troubles musculaires appelés myopathies (douleurs musculaires répétées ou inexplicables).
- Si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple pour des greffes d'organes).

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous en doutez), parlez-en à votre médecin.

De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de CRESTOR (plus élevé) si :

- Vous avez une insuffisance rénale modérée (en cas de doute, demandez à votre médecin) ;
- Vous avez des troubles de la thyroïde ;
- Vous avez des douleurs musculaires répétées ou des antécédents personnels ou familiaux de problèmes de muscles ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires pendant le traitement par un médicament abaissant les taux de cholestérol ;
- Vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;
- Vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;
- Vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant les taux de cholestérol appelé fibrates.

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous en doutez), parlez-en à votre médecin.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre CRESTOR.

Si vous êtes concernés par l'une des situations suivantes :

- Si vous avez des problèmes hépatiques ;
- Si vous avez des problèmes rénaux ;
- Si vous avez des douleurs musculaires répétées ou des antécédents de problèmes de muscles ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires pendant le traitement par un médicament abaissant les taux de cholestérol ;
- Si vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;
- Si vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;
- Si vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant les taux de cholestérol appelé fibrates.



aitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique
z un risque de survenue d'un diabète, vous serez suivi
otre médecin. Vous pouvez débiter un diabète si vous
re (glycémie) et de graisses élevées dans le sang, si
ids et si vous avez une pression artérielle (tension)

Centes

est un enfant âgé de moins de 6 ans : CRESTOR ne
onné aux enfants de moins de 6 ans ;

est âgé de moins de 18 ans : la dose de 40 mg ne doit
e chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans ;
ents et CRESTOR, comprimé pelliculé

decin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment
endre tout autre médicament.

ecin si vous prenez l'un des médicaments suivants :
utilisée par exemple après une greffe d'organe),
clopidogrel (ou tout autre médicament pour fluidifier le

me le gemfibrozil, le fénofibrate), ou tout autre
qui abaisse le cholestérol sanguin (comme l'ézétimibe),
utilisé pour neutraliser l'acidité de votre estomac),
a antibiotique, acide fusidique (un antibiotique – voir
rubrique « Avertissements et précautions »),
if oral (pilule),

utilisé pour traiter le cancer),
hormonal substitutif (THS) de la ménopause,
quel des médicaments suivants utilisés pour traiter des
les, incluant l'infection par le VIH et l'hépatite C, seul
ation (voir Avertissements et précautions d'emploi) :
navir, atazanavir, ombitasvir, paritaprevir, dasabuvir,
razoprevir, elbasvir, glécaprévir, pibrentasvir.

médicaments pourraient être modifiés par CRESTOR ou
er l'effet de CRESTOR.

soin de prendre de l'acide fusidique par voie orale
infection bactérienne, vous aurez besoin d'arrêter
ce médicament. Votre docteur vous indiquera le
sûr pour reprendre CRESTOR. Prendre CRESTOR
avec de l'acide fusidique peut, dans de rares
es faiblesses musculaires, une sensibilité ou des
ulaires (rhabdomyolyse). Plus d'informations sur la
sont disponibles à la rubrique 4.

primé pelliculé avec des aliments et boissons
ndre CRESTOR avec ou sans aliments.

aitement

pas prendre CRESTOR si vous êtes enceinte ou si vous
découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement,
ment immédiatement et consultez votre médecin.
vent éviter une grossesse pendant un traitement par
ilisant un contraceptif adapté.
eil à votre méde in ou à votre pharmacien avant de
dicament.

nicules et utilisation de machines

ersonnes peuvent conduire une voiture ou utiliser une
es prennent CRESTOR, leur aptitude n'est pas affectée.
ques personnes ont des vertiges lors du traitement par
ous éprouvez des vertiges, consultez votre médecin avant
d'utiliser une machine.

primé pelliculé contient du lactose
contient du lactose.

Augmentation de la dose et dose maximale quotidienne

Votre médecin peut décider d'augmenter les doses jusqu'à ce que la
posologie soit appropriée pour vous. Si vous débutez à 5 mg, votre
médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 10 mg puis 20 mg puis
40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 10 mg, votre médecin peut décider de double
dose jusqu'à 20 mg puis 40 mg si nécessaire. Une période de 4 semaines
est nécessaire entre chaque adaptation de dose.

La dose maximale quotidienne est de 40 mg. Cette dose concerne les
patients ayant un taux de cholestérol élevé et un risque élevé d'avoir un
attaque cardiaque ou un accident cérébral vasculaire pour lesquels le ta
de cholestérol n'a pas été suffisamment baissé avec 20 mg.

**Si vous prenez CRESTOR pour réduire le risque d'avoir une attaque
cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de
santé qui y sont liés :**

La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour. Cependant votre
médecin pourra décider d'utiliser une dose plus faible si vous avez l'un
des facteurs mentionnés ci-dessus.

Utilisation chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans :

La dose moyenne chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans es
de 5 à 20 mg une fois par jour. La dose initiale usuelle est de 5 mg par
jour et votre docteur pourra augmenter progressivement votre dose afin
de trouver la dose adaptée de CRESTOR. La dose journalière maximale
de CRESTOR est 10 ou 20 mg pour les enfants âgés de 6 à 17 ans en
fonction de votre pathologie sous-jacente traitée. Prenez cette dose une
fois par jour. La dose de 40 mg de CRESTOR ne doit pas être utilisée
chez les enfants.

Prise de vos comprimés

Avalez chaque comprimé en entier avec de l'eau.

CRESTOR doit être pris une fois par jour. Vous pouvez prendre le
comprimé à tout moment de la journée avec ou sans nourriture.

Il est recommandé de prendre votre comprimé chaque jour à la même
heure, ceci vous évitera d'oublier de le prendre.

Contrôle régulier de votre cholestérol

Il est important que vous retourniez voir votre médecin pour des contrôles
réguliers de votre cholestérol afin d'être sûr que ce dernier est bien
contrôlé. Votre médecin peut décider d'augmenter la dose de CRESTOR
jusqu'à ce qu'elle soit appropriée pour vous.

**Si vous avez pris plus de CRESTOR, comprimé pelliculé que vous
n'auriez dû :**

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien ou l'hôpital
le plus proche pour avis.

Si vous allez à l'hôpital ou recevez un traitement pour une autre cause,
prévenez l'équipe médicale que vous prenez CRESTOR.

Si vous oubliez de prendre CRESTOR, comprimé pelliculé :

Ne vous inquiétez pas, prenez seulement votre prochaine dose au bon
moment. Ne prenez pas de double dose pour compenser celle que vous
avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre CRESTOR, comprimé pelliculé :

Informez votre médecin si vous souhaitez arrêter CRESTOR car votre tau
de cholestérol devrait encore augmenter.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

CRESTOR 5 mg, comprimé pelliculé

CRESTOR 10 mg, comprimé pelliculé

CRESTOR 20 mg, comprimé pelliculé

Rosuvastatine

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou 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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que CRESTOR, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CRESTOR, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre CRESTOR, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CRESTOR, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE CRESTOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase - code ATC : C10A A07

CRESTOR appartient au groupe des médicaments appelés statines.

CRESTOR vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. CRESTOR est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.
- Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypocholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la prise de CRESTOR.

Ou

- Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs.

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une maladie appelée l'athérosclérose. L'athérosclérose est due à une accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Ne prenez jamais CRESTOR, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il conviendrait d'utiliser un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant la prise de CRESTOR.
- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques.
- Si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez des problèmes rénaux, demandez à votre médecin).
- Si vous avez des troubles musculaires appelés myopathies (douleurs musculaires répétées ou inexplicables).
- Si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple pour les greffes d'organes).

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez le moindre doute), parlez-en à votre médecin.

De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de CRESTOR (plus élevé) si :

- Vous avez une insuffisance rénale modérée (en cas de doute, demandez à votre médecin) ;
- Vous avez des troubles de la thyroïde ;
- Vous avez des douleurs musculaires répétées ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec ce médicament abaissant les taux de cholestérol ;
- Vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;
- Vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, vietnamien, coréen et indien) ;
- Vous êtes déjà traité par un autre médicament abaisseur de cholestérol appelé fibrates.

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez le moindre doute), parlez-en à votre médecin.

Avertis :

Adresse : Maphar
Bd Alkima N° 6, Q1,
Sidi Bernoussi, Casablanca

CRESTOR

- Si vous avez pris CRESTOR 10mg cp pell b30
- Si vous avez pris CRESTOR 10mg cp pell b30
- Si vous avez pris CRESTOR 10mg cp pell b30

P.P.V. : 167,00 DH

6 118001 183111

autres médicaments

immédiatement votre médecin si vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexplicables particulièrement si vous ne vous sentez pas mieux ou si vous avez de la fièvre ; informer également votre médecin si vous avez une faiblesse musculaire

ancien avant de

iques ;

x ;

aires répétées

iaux de problèmes

leurs musculaires

itement avec ce médicament, si vous êtes diabétique
un risque de survenue d'un diabète, vous serez suivi
tre médecin. Vous pouvez débuter un diabète si vous
re (glycémie) et de graisses élevées dans le sang, si
ts et si vous avez une pression artérielle (tension)

enfants
et un enfant âgé de moins de 6 ans : CRESTOR ne
nné aux enfants de moins de 6 ans ;
et âgé de moins de 18 ans : la dose de 40 mg doit
chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans ;
ts et CRESTOR, comprimé pelliculé
ecin ou pharmacien si vous prenez, avec récemment
ndre tout autre médicament.
cin si vous prenez l'un des médicaments suivants :
ilisée par exemple après une greffe d'organe),
opidogrel (ou tout autre médicament pour fluidifier le

e le gemfibrozil, le fenofibrate), ou tout autre
ui abaisse le cholestérol sanguin (comme l'ézétimibe),
tilisé pour neutraliser l'acidité de votre estomac),
(antibiotique), acide fusidique (un antibiotique – voir
ubrique « Avertissements et précautions »),
oral (pilule),
ilisée pour traiter le cancer),
ormonal substitutif (THS) de la ménopause,
el des médicaments suivants utilisés pour traiter des
es, incluant l'infection par le VIH et l'hépatite C, seul
ion (voir Avertissements et précautions d'emploi) :
avir, atazanavir, ombitasvir, paritaprévir, dasabuvir,
azoprévir, elbasvir, glécaprévir, pibrentasvir.
médicaments pourraient être modifiés par CRESTOR ou
l'effet de CRESTOR.

oin de prendre de l'acide fusidique par voie orale
infection bactérienne, vous aurez besoin d'arrêter
ce médicament. Votre docteur vous indiquera le
sûr pour reprendre CRESTOR. Prendre CRESTOR
avec de l'acide fusidique peut, dans de rares
cas, entraîner des faiblesses musculaires, une sensibilité ou des
douleurs (rhabdomyolyse). Plus d'informations sur la
sont disponibles à la rubrique 4.

Pris avec des aliments et boissons
Prendre CRESTOR avec ou sans aliments.

Pris pendant la grossesse
Si vous êtes enceinte ou si vous
découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement,
arrêtez immédiatement et consultez votre médecin.
Si vous évitez une grossesse pendant un traitement par
un contraceptif adapté.
Si vous prenez CRESTOR, consultez votre médecin avant de
prendre un médicament.

Pris pendant l'utilisation de machines
Si vous conduisez une voiture ou utilisez une
machine, votre aptitude n'est pas affectée.
Si vous éprouvez des vertiges lors du traitement par
CRESTOR, consultez votre médecin avant
d'utiliser une machine.

CRESTOR, comprimé pelliculé, contient du lactose

Augmentation de la dose et dose maximale quotidienne

Votre médecin peut décider d'augmenter les doses jusqu'à ce que la
posologie soit appropriée pour vous. Si vous débutez à 5 mg, votre
médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 10 mg puis 20 mg puis
40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 10 mg, votre médecin peut décider de doubler la
dose jusqu'à 20 mg puis 40 mg si nécessaire. Une période de 4 semaines
est nécessaire entre chaque adaptation de dose.

La dose maximale quotidienne est de 40 mg. Cette dose concerne les
patients ayant un taux de cholestérol élevé et un risque élevé d'avoir une
attaque cardiaque ou un accident cérébral vasculaire pour lesquels le taux
de cholestérol n'a pas été suffisamment baissé avec 20 mg.

**Si vous prenez CRESTOR pour réduire le risque d'avoir une attaque
cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de
santé qui y sont liés :**

La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour. Cependant votre
médecin pourra décider d'utiliser une dose plus faible si vous avez l'un
des facteurs mentionnés ci-dessus.

Utilisation chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans :
La dose moyenne chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans est
de 5 à 20 mg une fois par jour. La dose initiale usuelle est de 5 mg par
jour et votre docteur pourra augmenter progressivement votre dose afin
de trouver la dose adaptée de CRESTOR. La dose journalière maximale
de CRESTOR est 10 ou 20 mg pour les enfants âgés de 6 à 17 ans en
fonction de votre pathologie sous-jacente traitée. Prenez cette dose une
fois par jour. La dose de 40 mg de CRESTOR ne doit pas être utilisée
chez les enfants.

Prise de vos comprimés

Avez chaque comprimé en entier avec de l'eau.

CRESTOR doit être pris une fois par jour. Vous pouvez prendre le
comprimé à tout moment de la journée avec ou sans nourriture.

Il est recommandé de prendre votre comprimé chaque jour à la même
heure, ceci vous évitera d'oublier de le prendre.

Contrôle régulier de votre cholestérol

Il est important que vous retourniez voir votre médecin pour des contrôles
réguliers de votre cholestérol afin d'être sûr que ce dernier est bien
contrôlé. Votre médecin peut décider d'augmenter la dose de CRESTOR
jusqu'à ce qu'elle soit appropriée pour vous.

**Si vous avez pris plus de CRESTOR, comprimé pelliculé que vous
n'auriez dû :**

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien ou l'hôpital
le plus proche pour avis.

Si vous allez à l'hôpital ou recevez un traitement pour une autre cause,
prévenez l'équipe médicale que vous prenez CRESTOR.

Si vous oubliez de prendre CRESTOR, comprimé pelliculé :

Ne vous inquiétez pas, prenez seulement votre prochaine dose au bon
moment. Ne prenez pas de double dose pour compenser celle que vous
avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre CRESTOR, comprimé pelliculé :

Informez votre médecin si vous souhaitez arrêter CRESTOR car votre taux
de cholestérol devrait encore augmenter.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets
indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tous les
individus.

CRESTOR 5 mg, comprimé pelliculé **CRESTOR 10 mg, comprimé pelliculé** **CRESTOR 20 mg, comprimé pelliculé**

Rosuvastatine

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou 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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que CRESTOR, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CRESTOR, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre CRESTOR, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CRESTOR, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE CRESTOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase - code ATC : C10A A07

CRESTOR appartient au groupe des médicaments appelés statines.

CRESTOR vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. CRESTOR est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.
- Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypocholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la prise de CRESTOR.

- Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs.

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une maladie appelée l'athérosclérose. L'athérosclérose est due à une accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Pourquoi il est important de...

Ne prenez jamais CRESTOR, comprimé pelliculé

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des composants contenus dans ce médicament, mentionné dans la rubrique 6.
- Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il conviendra d'utiliser un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte par CRESTOR.
- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques.
- Si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous ne pouvez pas demander à votre médecin).
- Si vous avez des troubles musculaires appelés myopathies (douleurs musculaires répétées ou inexplicables).
- Si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple pour les greffes d'organes).

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou l'une d'elles), parlez-en à votre médecin.

De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de CRESTOR par jour (plus élevé) si :

- Vous avez une insuffisance rénale modérée (si vous ne pouvez pas demander à votre médecin) ;
- Vous avez des troubles de la thyroïde ;
- Vous avez des douleurs musculaires répétées ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec ce médicament abaissant les taux de cholestérol ;
- Vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;
- Vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, vietnamien, coréen et indien) ;
- Vous êtes déjà traité par un autre médicament pour le cholestérol appelé fibrate.

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou l'une d'elles), parlez-en à votre médecin.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de commencer le traitement par CRESTOR.

Si vous avez des problèmes de santé, parlez-en à votre médecin ou pharmacien si vous avez une faiblesse musculaire ou si vous consommez régulièrement des médicaments...

Maphar
 Bd Alkima N° 6, Q1
 Sidi Bernoussi, Casablanca
 Crestor 10mg cp peli b30
 P.P.V : 187,00 DH



temment avec ce médicament, si vous êtes diabétique un risque de survenue d'un diabète, vous serez suivi par un médecin. Vous pouvez débiter un diabète si vous présentez une glycémie et de graisses élevées dans le sang, si vous avez une pression artérielle (tension) élevée.

Enfants
Un enfant âgé de moins de 6 ans : CRESTOR ne doit pas être administré aux enfants de moins de 6 ans ;

Un enfant âgé de moins de 18 ans : la dose de 40 mg ne doit pas être administrée aux enfants et adolescents de moins de 18 ans ;
Adultes et CRESTOR, comprimé pelliculé
Si vous êtes traité par un autre médicament, consultez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou devez prendre tout autre médicament.

Si vous prenez l'un des médicaments suivants :
- un médicament pour le cœur (comme la digoxine),
- un médicament pour le diabète (comme l'insuline),
- un médicament pour la pression artérielle (comme le lisinopril ou tout autre médicament pour fluidifier le sang),

- un médicament pour le cœur (comme le gemfibrozil, le fénofibrate), ou tout autre médicament qui abaisse le cholestérol sanguin (comme l'ézétimibe),
- un médicament pour neutraliser l'acidité de votre estomac, (comme le ranitidine),
- un antibiotique, acide fusidique (un antibiotique - voir la rubrique « Avertissements et précautions »),
- un médicament pour le cœur (comme le fénofibrate),
- un médicament pour le cancer,

- un médicament hormonal substitutif (THS) de la ménopause, ou tout autre médicament suivants utilisés pour traiter des problèmes de la thyroïde, incluant l'infection par le VIH et l'hépatite C, seul ou en association (voir Avertissements et précautions d'emploi) :
- le zalcitabine, l'atazanavir, l'ombitasvir, le paritaprévir, le dasabuvir, le sofosbuvir, l'elbasvir, le glécaprévir, le pibrentasvir, ou tout autre médicament pourraient être modifiés par CRESTOR ou l'effet de CRESTOR.

En cas de prise de l'acide fusidique par voie orale
En cas de prise de l'acide fusidique par voie orale, vous aurez besoin d'arrêter le médicament. Votre médecin vous indiquera le moment pour reprendre CRESTOR. Prendre CRESTOR avec l'acide fusidique peut, dans de rares cas, entraîner des faiblesses musculaires, une sensibilité ou des douleurs (rhabdomyolyse). Plus d'informations sur la rhabdomyolyse sont disponibles à la rubrique 4.

Prendre CRESTOR avec des aliments et boissons
Prendre CRESTOR avec ou sans aliments.

En cas de grossesse
Ne prenez pas CRESTOR si vous êtes enceinte ou si vous envisagez de le faire pendant le traitement, car il peut nuire à votre bébé. Consultez votre médecin immédiatement et consultez votre médecin. Évitez une grossesse pendant un traitement par CRESTOR. Utilisez un contraceptif adéquat.

Si vous envisagez de vous faire vacciner, consultez votre médecin avant de le faire.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

CRESTOR peut nuire à votre capacité de conduire une voiture ou d'utiliser une machine. Si vous prenez CRESTOR, votre aptitude n'est pas affectée. Si vous avez des vertiges lors du traitement par CRESTOR, consultez votre médecin avant de conduire une machine.

CRESTOR, comprimé pelliculé contient du lactose

Augmentation de la dose et dose maximale quotidienne

Le médecin peut décider d'augmenter les doses jusqu'à ce que la posologie soit appropriée pour vous. Si vous débutez à 5 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 10 mg puis 20 mg puis 40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 10 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 20 mg puis 40 mg si nécessaire. Une période de 4 semaines est nécessaire entre chaque adaptation de dose.

La dose maximale quotidienne est de 40 mg. Cette dose concerne les patients ayant un taux de cholestérol élevé et un risque élevé d'avoir une attaque cardiaque ou un accident cérébral vasculaire pour lesquels le taux de cholestérol n'a pas été suffisamment baissé avec 20 mg.

Si vous prenez CRESTOR pour réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés :

La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour. Cependant votre médecin pourra décider d'utiliser une dose plus faible si vous avez l'un des facteurs mentionnés ci-dessus.

Utilisation chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans :

La dose moyenne chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans est de 5 à 20 mg une fois par jour. La dose initiale usuelle est de 5 mg par jour et votre médecin pourra augmenter progressivement votre dose afin de trouver la dose adaptée de CRESTOR. La dose journalière maximale de CRESTOR est 10 ou 20 mg pour les enfants âgés de 6 à 17 ans en fonction de votre pathologie sous-jacente traitée. Prenez cette dose une fois par jour. La dose de 40 mg de CRESTOR ne doit pas être utilisée chez les enfants.

Prise de vos comprimés

Prenez vos comprimés en entier avec de l'eau.

CRESTOR doit être pris une fois par jour. Vous pouvez prendre le comprimé à tout moment de la journée avec ou sans nourriture.

Il est recommandé de prendre votre comprimé chaque jour à la même heure, ceci vous évitera d'oublier de le prendre.

Contrôle régulier de votre cholestérol

Il est important que vous retourniez voir votre médecin pour des contrôles réguliers de votre cholestérol afin d'être sûr que ce dernier est bien contrôlé. Votre médecin peut décider d'augmenter la dose de CRESTOR jusqu'à ce qu'elle soit appropriée pour vous.

Si vous avez pris plus de CRESTOR, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche pour avis.

Si vous allez à l'hôpital ou recevez un traitement pour une autre cause, prévenez l'équipe médicale que vous prenez CRESTOR.

Si vous oubliez de prendre CRESTOR, comprimé pelliculé :

Ne vous inquiétez pas, prenez seulement votre prochaine dose au bon moment. Ne prenez pas de double dose pour compenser celle que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre CRESTOR, comprimé pelliculé :

Informez votre médecin si vous souhaitez arrêter CRESTOR car votre taux de cholestérol devrait encore augmenter.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tous les patients.

Pantoprazole GT® 20 mg

Comprimés Gastro-résistants
DCI: Pantoprazole sodique sesquihydraté

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

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

1. QU'EST-CE QUE PANTOPRAZOLE GT®, COMPRIME GASTRO-RESISTANT ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique
INHIBITEURS DE LA POMPE À PROTONS, Code ATC: A02BC02.

- Pathologies thérapeutiques**
 - Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien et des symptômes associés (pyrosis, régurgitations acides, douleurs à la déglutition), cicatrisation des œsophagites légères.
 - Traitement d'entretien et prévention des récurrences d'œsophagites par reflux gastro-œsophagien.
 - Traitement préventif des ulcères gastroduodénaux induits par les anti-inflammatoires non stéroïdiens non sélectifs (AINS) chez les patients à risque pour lesquels un traitement anti-inflammatoire doit être poursuivi.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PANTOPRAZOLE GT®, COMPRIME GASTRO-RESISTANT ?

Contre-indications

- Ne prenez jamais **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant dans les cas suivants:
 - Si vous êtes allergique au pantoprazole ou à l'un des autres composants de ce médicament.
 - Si vous prenez en même temps un médicament contenant de l'atazanavir (destiné au traitement de l'infection par le VIH).

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi:

- Faites attention avec **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant:
 - Si vous avez des problèmes hépatiques sévères. Prévenez votre médecin si vous avez eu des problèmes hépatiques, il contrôlera votre hépatite. Ne prenez pas de **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant de façon prolongée et au besoin, il vous fera arrêter le traitement.
 - Si vous devez prendre en permanence des médicaments appelés AINS et recevez **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant parce que vous avez un risque accru de développer des complications gastriques ou intestinales. Pour évaluer ce risque, le médecin tiendra compte de vos facteurs de risque personnels tels que votre âge (65 ans ou plus), vos antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum ou d'hémorragie gastro-intestinale ou intestinale.
 - Si vous disposez de réserves réduites en vitamine B12 ou présentez des facteurs de risque de carence en vitamine B12 et prenez du pantoprazole sur une longue durée. Comme les médicaments diminuent l'absorption de la vitamine B12, le pantoprazole peut entraîner une réduction de l'absorption de la vitamine B12.

Prévenez immédiatement votre médecin si vous constatez l'un des symptômes suivants:

- Perte de poids non voulue
 - Vomissements répétés
 - Difficultés de déglutition
 - Vomissement de sang
 - Pâleur et fatigue (signes d'anémie)
 - Présence de sang dans les selles.
- Votre médecin pourra décider si vous devez subir quelques examens pour exclure l'éventualité d'une affection maligne, car **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant soulage également les symptômes de cancer, ce qui risquerait d'en retarder le diagnostic. Si vos symptômes persistent malgré votre traitement, il faudra envisager des examens complémentaires.
- Si vous prenez **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant sur une longue durée (plus de 1 an), votre médecin vous proposera une surveillance régulière. Lors de vos visites, signalez-lui tout symptôme nouveau et exceptionnel, ainsi que des circonstances d'apparition.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise d'autres médicaments:

- Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant peut modifier l'efficacité d'autres médicaments. C'est pourquoi, vous devez:
 - Informer votre médecin de la prise d'autres médicaments (par exemple kétocazole) car **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant peut empêcher certains autres médicaments d'agir correctement.
 - Informer votre médecin de la prise d'un autre médicament, en particulier des médicaments tels que la warfarine et le phenprocoumon qui modifient l'absorption ou la fluidité du sang. Il se peut qu'il faille alors pratiquer d'autres examens;
 - Informer votre médecin de la prise d'un médicament contenant de l'atazanavir (utilisé dans le traitement de l'infection à VIH). L'atazanavir ne doit pas être pris avec le pantoprazole.
- Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin.

(avec ou sans inflammation légère de l'œsophage) et les symptômes associés (par exemple sensation de brûlure derrière le sternum, régurgitations acides, douleurs à la déglutition):

- Un comprimé par jour.
- En général, cette dose soulage les symptômes en l'espace de 2 à 4 semaines, au plus après 4 semaines supplémentaires. Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez continuer à prendre le médicament. Si les symptômes récidivent par la suite, vous pouvez les soulager avec un comprimé par jour, si nécessaire.
- Pour le traitement au long cours et pour la prévention des récurrences d'œsophagite par reflux:
- Un comprimé par jour.
- En cas de récurrence, il faut parfois doubler la dose; dans un tel cas, vous pouvez utiliser à la place les comprimés de **pantoprazole GT®** dosés à 40 mg, à raison de 1 comprimé par jour jusqu'à guérison, vous pouvez réduire la dose en revenant à 1 comprimé à 20 mg par jour.

Adultes:

Pour la prévention des ulcères duodénaux chez les patients qui doivent prendre des AINS en continu:

- Un comprimé par jour.

Cas particuliers

Si vous avez des problèmes hépatiques sévères, vous ne devez pas prendre plus d'un comprimé à 20 mg par jour.

Enfants de moins de 12 ans: l'usage de ces comprimés est déconseillé chez les enfants de moins de 12 ans.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus du **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant que vous n'auriez dû:

Consultez votre médecin ou votre pharmacien. Il n'existe pas de symptômes connus de surdosage.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant, ne prenez pas de dose double pour compenser la dose omise. Prenez la dose normale suivante au moment habituel.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant, vous pouvez ressentir des symptômes de sevrage. Consultez votre médecin ou votre pharmacien.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant ont des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Si vous présentez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez de prendre ces comprimés et consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien:

- Réactions allergiques graves: gonflement de la langue et/ou de la gorge, difficultés de déglutition, urticaire (éruption avec démangeaisons), difficultés respiratoires, gonflement allergique du visage (œdème de Quincke), vertige sévère avec accélération des battements cardiaques et transpiration abondante.
- Atteintes cutanées graves avec des cloques sur la peau et une détérioration rapide de votre état général, lésions des yeux (y compris saignement léger), ulcérations du nez, de la bouche ou des lèvres, ou des parties génitales (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell) et sensibilité à la lumière. Il s'agit là d'effets indésirables très rares (affectant moins d'un patient sur 10 000 traités).

Les autres effets indésirables connus sont les suivants:

- **Effets fréquents** (affectant moins d'un patient sur 10 traités): douleur abdominale haute, diarrhée, constipation, ballonnement, maux de tête.
- **Effets peu fréquents** (affectant moins d'un patient sur 100 traités): sensations vagues, vertiges, maux de gorge, sensation de mal être, vomissements, réactions allergiques telles que démangeaisons et éruption cutanée.
- **Effets rares** (affectant moins d'un patient sur 1 000 traités): sécheresse de la bouche, dépression, insomnie, fièvre, douleur, diarrhée, constipation, confusion.
- **Effets très rares** (affectant moins d'un patient sur 10 000 traités): fièvre, douleurs musculaires, inflammation rénale, lésions graves des cellules du foie avec apparition d'une couleur jaune de la peau ou du blanc des yeux (jaunisse), gonflement des extrémités, éruptions cutanées sévères.

Effets indésirables très rares découverts par des examens de sang et d'autres examens biologiques:

- Réduction du nombre des globules blancs pouvant entraîner des infections plus fréquentes, de la fièvre, des maux de gorge, des aphtes ou des frissons.
- Une réduction du nombre de plaquettes sanguines qui peut favoriser la survenue de saignements ou d'hémorragies (bleus).
- Une augmentation du taux des enzymes hépatiques et des triglycérides (un type particulier de graisses).

5. COMMENT CONSERVER PANTOPRAZOLE GT®, COMPRIME GASTRO-RESISTANT ?

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

Conditions de conservation

Conserver à une température inférieure à 30°C.

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Liste complète des substances actives et des excipients:

Que contient **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant ?

La substance active est:

Pantoprazole (DCI)

Sous forme de **pantoprazole**

(Pour un comprimé gastro

20,00 mg

22,66 mg

Les autres composants

sodium anhydre, amidon

silicaté de calcium, ma

stéarique, polyéthylène

glycolique et d'acryle

laurylsulfate de sodium.

Forme pharmaceutique

Qu'est ce que Pantop

Emballage extérieur ?

Comprimé gastro-résistant.

Boîte de 10 et 20 comprimés.

Pantoprazole GT® 20 mg

Comprimés Gastro-résistants
DCI: Pantoprazole sodique sesquihydraté

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

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

1. QU'EST-CE QUE PANTOPRAZOLE GT®, COMPRIME GASTRO-RESISTANT ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique
INHIBITEURS DE LA POMPE À PROTONS, Code ATC: A02BC02.

- Pathologies thérapeutiques**
 - Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien et des symptômes associés (pyrosis, régurgitations acides, douleurs à la déglutition), cicatrisation des œsophagites légères.
 - Traitement d'entretien et prévention des récurrences d'œsophagites par reflux gastro-œsophagien.
 - Traitement préventif des ulcères gastroduodénaux induits par les anti-inflammatoires non stéroïdiens non sélectifs (AINS) chez les patients à risque pour lesquels un traitement anti-inflammatoire doit être poursuivi.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PANTOPRAZOLE GT®, COMPRIME GASTRO-RESISTANT ?

Contre-indications

- Ne prenez jamais **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant dans les cas suivants:
 - Si vous êtes allergique au pantoprazole ou à l'un des autres composants de ce médicament
 - Si vous prenez en même temps un médicament contenant de l'atazanavir (destiné au traitement de l'infection par le VIH).

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi:

- Faites attention avec **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant:
 - Si vous avez des problèmes hépatiques sévères. Prévenez votre médecin si vous avez eu des problèmes hépatiques, il contrôlera votre hépatite avant le début de votre traitement.
 - Si vous avez des problèmes hépatiques, surtout si vous prenez **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant de façon prolongée et au besoin, il vous fera arrêter le traitement.
 - Si vous devez prendre en permanence des médicaments appelés AINS et recevez **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant parce que vous avez un risque accru de développer des complications gastriques ou intestinales. Pour évaluer ce risque, le médecin tiendra compte de vos facteurs de risque personnels tels que votre âge (65 ans ou plus), vos antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum ou d'hémorragie gastro-intestinale ou intestinale.
 - Si vous disposez de réserves réduites en vitamine B12 ou présentez des facteurs de risque de carence en vitamine B12 et prenez du pantoprazole sur une longue durée. Comme les médicaments diminuent l'absorption de la vitamine B12, le pantoprazole peut entraîner une réduction de l'absorption de la vitamine B12.

Prévenez immédiatement votre médecin si vous constatez l'un des symptômes suivants:

- Perte de poids non voulue
 - Vomissements répétés
 - Difficultés de déglutition
 - Vomissement de sang
 - Pâleur et fatigue (signes d'anémie)
 - Présence de sang dans les selles
- Votre médecin pourra décider si vous devez subir quelques examens pour exclure l'éventualité d'une affection maligne, car **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant soulage également les symptômes de cancer, ce qui risquerait d'en retarder le diagnostic. Si vos symptômes persistent malgré votre traitement, il faudra envisager des examens complémentaires.
- Si vous prenez **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant sur une longue durée (plus de 1 an), votre médecin vous proposera une surveillance régulière. Lors de vos visites, signalez-lui tout symptôme nouveau et exceptionnel, ainsi que des circonstances d'apparition.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise d'autres médicaments:

- Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant peut modifier l'efficacité d'autres médicaments. C'est pourquoi, vous devez:
 - Informer votre médecin de la prise d'autres médicaments (par exemple kétoconazole) car **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant peut empêcher certains autres médicaments d'agir correctement.
 - Informer votre médecin de la prise d'un autre médicament, en particulier des médicaments tels que la warfarine et le phenprocoumon qui modifient l'absorption ou la fluidité du sang, il se peut qu'il faille alors pratiquer d'autres examens;
 - Informer votre médecin de la prise d'un médicament contenant de l'atazanavir (utilisé dans le traitement de l'infection à VIH). L'atazanavir ne doit pas être pris avec le pantoprazole.

- Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin.

(avec ou sans inflammation légère de l'œsophage) et les symptômes associés (par exemple sensation de brûlure derrière le sternum, régurgitations acides, douleurs à la déglutition):

- Un comprimé par jour.
- En général, cette dose soulage les symptômes en l'espace de 2 à 4 semaines, au plus après 4 semaines supplémentaires. Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez continuer à prendre le médicament. Si les symptômes récidivent par la suite, vous pouvez les soulager avec un comprimé par jour, si nécessaire.
- Pour le traitement au long cours et pour la prévention des récurrences d'œsophagite par reflux:
- Un comprimé par jour.
- En cas de récurrence, il faut parfois doubler la dose; dans un tel cas, vous pouvez utiliser à la place les comprimés de **pantoprazole GT®** dosés à 40 mg, à raison de 1 comprimé par jour jusqu'à guérison, vous pouvez réduire la dose en revenant à 1 comprimé à 20 mg par jour.

Adultes:

Pour la prévention des ulcères duodénaux chez les patients qui doivent prendre des AINS en continu:

- Un comprimé par jour.

Cas particuliers

Si vous avez des problèmes hépatiques sévères, vous ne devez pas prendre plus d'un comprimé à 20 mg par jour.

Enfants de moins de 12 ans: l'usage de ces comprimés est déconseillé chez les enfants de moins de 12 ans.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus du **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant que vous n'auriez dû:

Consultez votre médecin ou votre pharmacien. Il n'existe pas de symptômes connus de surdosage.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant, ne prenez pas de dose double pour compenser la dose omise. Prenez la dose normale suivante au moment habituel.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant, vous pouvez ressentir des symptômes de sevrage. Consultez votre médecin ou votre pharmacien.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant est susceptible d'entraîner des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Si vous présentez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez de prendre ces comprimés et consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien:

- Réactions allergiques graves: gonflement de la langue et/ou de la gorge, difficultés de déglutition, urticaire (éruption avec démangeaisons), difficultés respiratoires, gonflement allergique du visage (œdème de Quincke), vertige sévère avec accélération des battements cardiaques et transpiration abondante.
- Atteintes cutanées graves avec des cloques sur la peau et une détérioration rapide de votre état général, lésions des yeux (y compris saignement léger), ulcérations du nez, de la bouche ou des lèvres, ou des parties génitales (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell) et sensibilité à la lumière. Il s'agit là d'effets indésirables très rares (affectant moins d'un patient sur 10 000 traités).

Les autres effets indésirables connus sont les suivants:

- **Effets fréquents** (affectant moins d'un patient sur 10 traités): douleur abdominale haute, diarrhée, constipation, ballonnement, maux de tête.

- **Effets peu fréquents** (affectant moins d'un patient sur 100 traités): sensations vagues, vertiges, maux de gorge, sensation de mal être, vomissements, réactions allergiques telles que démangeaisons et éruption cutanée.

- **Effets rares** (affectant moins d'un patient sur 1 000 traités): sécheresse de la bouche, dépression, maux de gorge, sensation de mal être, confusion.

- **Effets très rares** (affectant moins d'un patient sur 10 000 traités): fièvre, douleurs musculaires, inflammation rénale, lésions graves des cellules du foie avec apparition d'une couleur jaune de la peau ou du blanc des yeux (jaunisse), gonflement des extrémités, éruptions cutanées sévères.

Effets indésirables très rares découverts par des examens de sang et d'autres examens biologiques:

- Réduction du nombre des globules blancs pouvant entraîner des infections plus fréquentes, de la fièvre, des maux de gorge, des aphtes ou des frissons.

- Une réduction du nombre de plaquettes sanguines qui peut favoriser la survenue de saignements ou d'hémorragies (bleus).

- Une augmentation du taux des enzymes hépatiques et des triglycérides (un type particulier de graisses).

5. COMMENT CONSERVER PANTOPRAZOLE GT®, COMPRIME GASTRO-RESISTANT ?

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

Conditions de conservation

Conserver à une température inférieure à 30°C.

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Liste complète des substances actives et des excipients:

Que contient **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant ?

La substance active est:

Pantoprazole (DCI)

Sous forme de **pantoprazole**

(Pour un comprimé gastro

20,00 mg
22,66 mg

Les autres composants

sodium anhydre, amidon

silicaté de calcium, ma

stéarique, polyéthylène et d'acryl

laurylsulfate de sodium.

Forme pharmaceutique

Qu'est ce que Pantop

Emballage extérieur ?

Comprimé gastro-résistant.

Boîte de 10 et 20 comprimés.

Pantoprazole GT® 20 mg

Comprimés Gastro-résistants
DCI: Pantoprazole sodique sesquihydraté

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

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

1. QU'EST-CE QUE PANTOPRAZOLE GT®, COMPRIME GASTRO-RESISTANT ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique
INHIBITEURS DE LA POMPE À PROTONS, Code ATC: A02BC02.

- Pathologies thérapeutiques**
 - Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien et des symptômes associés (pyrosis, régurgitations acides, douleurs à la déglutition), cicatrisation des œsophagites légères.
 - Traitement d'entretien et prévention des récurrences d'œsophagites par reflux gastro-œsophagien.
 - Traitement préventif des ulcères gastroduodénaux induits par les anti-inflammatoires non stéroïdiens non sélectifs (AINS) chez les patients à risque pour lesquels un traitement anti-inflammatoire doit être poursuivi.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PANTOPRAZOLE GT®, COMPRIME GASTRO-RESISTANT ?

Contre-indications

- Ne prenez jamais **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant dans les cas suivants:
 - Si vous êtes allergique au pantoprazole ou à l'un des autres composants de ce médicament
 - Si vous prenez en même temps un médicament contenant de l'atazanavir (destiné au traitement de l'infection par le VIH).

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi:

- Faites attention avec **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant:
 - Si vous avez des problèmes hépatiques sévères. Prévenez votre médecin si vous avez eu des problèmes hépatiques, il contrôlera votre hépatite. Ne prenez pas de **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant de façon prolongée et au besoin, il vous fera arrêter le traitement.
 - Si vous devez prendre en permanence des médicaments appelés AINS et recevez **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant parce que vous avez un risque accru de développer des complications gastriques ou intestinales. Pour évaluer ce risque, le médecin tiendra compte de vos facteurs de risque personnels tels que votre âge (65 ans ou plus), vos antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum ou d'hémorragie gastro-intestinale ou intestinale.
 - Si vous disposez de réserves réduites en vitamine B12 ou présentez des facteurs de risque de carence en vitamine B12 et prenez du pantoprazole sur une longue durée. Comme les médicaments diminuent l'absorption de la vitamine B12, le pantoprazole peut entraîner une réduction de l'absorption de la vitamine B12.

Prévenez immédiatement votre médecin si vous constatez l'un des symptômes suivants:

- Perte de poids non voulue
 - Vomissements répétés
 - Difficultés de déglutition
 - Vomissement de sang
 - Pâleur et fatigue (signes d'anémie)
 - Présence de sang dans les selles
- Votre médecin pourra décider si vous devez subir quelques examens pour exclure l'éventualité d'une affection maligne, car **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant soulage également les symptômes de cancer, ce qui risquerait d'en retarder le diagnostic. Si vos symptômes persistent malgré votre traitement, il faudra envisager des examens complémentaires.
- Si vous prenez **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant sur une longue durée (plus de 1 an), votre médecin vous proposera une surveillance régulière. Lors de vos visites, signalez-lui tout symptôme nouveau et exceptionnel, ainsi que des circonstances d'apparition.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise d'autres médicaments:

- Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant peut modifier l'efficacité d'autres médicaments. C'est pourquoi, vous devez:
 - Informer votre médecin de la prise d'autres médicaments (par exemple kétoconazole) car **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant peut empêcher certains autres médicaments d'agir correctement.
 - Informer votre médecin de la prise d'un autre médicament, en particulier des médicaments tels que la warfarine et le phenprocoumon qui modifient l'absorption ou la fluidité du sang. Il se peut qu'il faille alors pratiquer d'autres examens;
 - Informer votre médecin de la prise d'un médicament contenant de l'atazanavir (utilisé dans le traitement de l'infection à VIH). L'atazanavir ne doit pas être pris avec le pantoprazole.

- Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin.

(avec ou sans inflammation légère de l'œsophage) et les symptômes associés (par exemple sensation de brûlure derrière le sternum, régurgitations acides, douleurs à la déglutition):

- Un comprimé par jour.
- En général, cette dose soulage les symptômes en l'espace de 2 à 4 semaines, au plus après 4 semaines supplémentaires. Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez continuer à prendre le médicament. Si les symptômes récidivent par la suite, vous pouvez les soulager avec un comprimé par jour, si nécessaire.
- Pour le traitement au long cours et pour la prévention des récurrences d'œsophagite par reflux:
- Un comprimé par jour.
- En cas de récurrence, il faut parfois doubler la dose; dans un tel cas, vous pouvez utiliser à la place les comprimés de **pantoprazole GT®** dosés à 40 mg, à raison de 1 comprimé par jour jusqu'à guérison, vous pouvez réduire la dose en revenant à 1 comprimé à 20 mg par jour.

Adultes:

Pour la prévention des ulcères duodénaux chez les patients qui doivent prendre des AINS en continu:

- Un comprimé par jour.

Cas particuliers

Si vous avez des problèmes hépatiques sévères, vous ne devez pas prendre plus d'un comprimé à 20 mg par jour.

Enfants de moins de 12 ans: l'usage de ces comprimés est déconseillé chez les enfants de moins de 12 ans.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus du **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant que vous n'auriez dû:

Consultez votre médecin ou votre pharmacien. Il n'existe pas de symptômes connus de surdosage.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant, ne prenez pas de dose double pour compenser la dose omise. Prenez la dose normale suivante au moment habituel.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant, vous pouvez ressentir des symptômes de sevrage. Consultez votre médecin ou votre pharmacien.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant est susceptible d'entraîner des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Si vous présentez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez de prendre ces comprimés et consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien:

- Réactions allergiques graves: gonflement de la langue et/ou de la gorge, difficultés de déglutition, urticaire (éruption avec démangeaisons), difficultés respiratoires, gonflement allergique du visage (œdème de Quincke), vertige sévère avec accélération des battements cardiaques et transpiration abondante.
- Atteintes cutanées graves avec des cloques sur la peau et une détérioration rapide de votre état général, lésions des yeux (y compris saignement léger), ulcérations du nez, de la bouche ou des lèvres, ou des parties génitales (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell) et sensibilité à la lumière. Il s'agit là d'effets indésirables très rares (affectant moins d'un patient sur 10 000 traités).

Les autres effets indésirables connus sont les suivants:

- **Effets fréquents** (affectant moins d'un patient sur 10 traités): douleur abdominale haute, diarrhée, constipation, ballonnement, maux de tête.
- **Effets peu fréquents** (affectant moins d'un patient sur 100 traités): sensations vagues, vertiges, maux de gorge, sensation de mal être, vomissements, réactions allergiques telles que démangeaisons et éruption cutanée.
- **Effets rares** (affectant moins d'un patient sur 1 000 traités): sécheresse de la bouche, dépression, larmes, fièvre, douleur, désorientation, confusion.
- **Effets très rares** (affectant moins d'un patient sur 10 000 traités): fièvre, douleurs musculaires, inflammation rénale, lésions graves des cellules du foie avec apparition d'une couleur jaune de la peau ou du blanc des yeux (jaunisse), gonflement des extrémités, gonflement périphérique.

Effets indésirables très rares découverts par des examens de sang et d'autres examens biologiques:

- Réduction du nombre des globules blancs pouvant entraîner des infections plus fréquentes, de la fièvre, des maux de gorge, des aphtes ou des frissons.
- Une réduction du nombre de plaquettes sanguines qui peut favoriser la survenue de saignements ou d'hémorragies (bleus).
- Une augmentation du taux des enzymes hépatiques et des triglycérides (un type particulier de graisses).

5. COMMENT CONSERVER PANTOPRAZOLE GT®, COMPRIME GASTRO-RESISTANT ?

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

Conditions de conservation

Conserver à une température inférieure à 30°C.

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Liste complète des substances actives et des excipients:

Que contient **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant ?

La substance active est:

Pantoprazole (DCI)

Sous forme de **pantoprazole**

(Pour un comprimé gastro

20,00 mg
22,66 mg

Les autres composants

sodium anhydre, amidon

silicaté de calcium, ma

stéarique, polyéthylène et d'acryl

laurylsulfate de sodium.

Forme pharmaceutique

Qu'est ce que Pantop

Emballage extérieur ?

Comprimé gastro-résistant.

Boîte de 10 et 20 comprimés.

Pantoprazole GT® 20 mg

Comprimés Gastro-résistants
DCI: Pantoprazole sodique sesquihydraté

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

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

1. QU'EST-CE QUE PANTOPRAZOLE GT®, COMPRIME GASTRO-RESISTANT ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique
INHIBITEURS DE LA POMPE À PROTONS, Code ATC: A02BC02.

- Pathologies thérapeutiques**
 - Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien et des symptômes associés (pyrosis, régurgitations acides, douleurs à la déglutition), cicatrisation des œsophagites légères.
 - Traitement d'entretien et prévention des récurrences des œsophagites par reflux gastro-œsophagien.
 - Traitement préventif des ulcères gastroduodénaux induits par les anti-inflammatoires non stéroïdiens non sélectifs (AINS) chez les patients à risque pour lesquels un traitement anti-inflammatoire doit être poursuivi.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PANTOPRAZOLE GT®, COMPRIME GASTRO-RESISTANT ?

Contre-indications

- Ne prenez jamais **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant dans les cas suivants:
 - Si vous êtes allergique au pantoprazole ou à l'un des autres composants de ce médicament
 - Si vous prenez en même temps un médicament contenant de l'atazanavir (destiné au traitement de l'infection par le VIH).

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi:

- Faites attention avec **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant:
 - Si vous avez des problèmes hépatiques sévères. Prévenez votre médecin si vous avez eu des problèmes hépatiques, il contrôlera votre hépatite avant le début de votre traitement.
 - Si vous avez des problèmes hépatiques, surtout si vous prenez **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant de façon prolongée et au besoin, il vous fera arrêter le traitement.
 - Si vous devez prendre en permanence des médicaments appelés AINS et recevez **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant parce que vous avez un risque accru de développer des complications gastriques ou intestinales. Pour évaluer ce risque, le médecin tiendra compte de vos facteurs de risque personnels tels que votre âge (65 ans ou plus), vos antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum ou d'hémorragie gastro-intestinale ou intestinale.
 - Si vous disposez de réserves réduites en vitamine B12 ou présentez des facteurs de risque de carence en vitamine B12 et prenez du pantoprazole sur une longue durée. Comme les médicaments diminuent l'absorption de la vitamine B12, le pantoprazole peut entraîner une réduction de l'absorption de la vitamine B12.

Prévenez immédiatement votre médecin si vous constatez l'un des symptômes suivants:

- Perte de poids non voulue
 - Vomissements répétés
 - Difficultés de déglutition
 - Vomissement de sang
 - Pâleur et fatigue (signes d'anémie)
 - Présence de sang dans les selles
- Votre médecin pourra décider si vous devez subir quelques examens pour exclure l'éventualité d'une affection maligne, car **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant soulage également les symptômes de cancer, ce qui risquerait d'en retarder le diagnostic. Si vos symptômes persistent malgré votre traitement, il faudra envisager des examens complémentaires.
- Si vous prenez **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant sur une longue durée (plus de 1 an), votre médecin vous proposera une surveillance régulière. Lors de vos visites, signalez-lui tout symptôme nouveau et exceptionnel, ainsi que des circonstances d'apparition.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise d'autres médicaments:

- Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant peut modifier l'efficacité d'autres médicaments. C'est pourquoi, vous devez:
 - Informer votre médecin de la prise d'autres médicaments (par exemple kétocazole) car **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant peut empêcher certains autres médicaments d'agir correctement.
 - Informer votre médecin de la prise de tout autre médicament, en particulier des médicaments tels que la warfarine et le phénylprocoumon qui modifient l'absorption ou la fluidité du sang. Il se peut qu'il faille alors pratiquer d'autres examens;
 - Informer votre médecin de la prise d'un médicament contenant de l'atazanavir (utilisé dans le traitement de l'infection à VIH). L'atazanavir ne doit pas être pris avec le pantoprazole.

- Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin.

(avec ou sans inflammation légère de l'œsophage) et les symptômes associés (par exemple sensation de brûlure derrière le sternum, régurgitations acides, douleurs à la déglutition):

- Un comprimé par jour.
- En général, cette dose soulage les symptômes en l'espace de 2 à 4 semaines, au plus après 4 semaines supplémentaires. Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez continuer à prendre le médicament. Si les symptômes récidivent par la suite, vous pouvez les soulager avec un comprimé par jour, si nécessaire.
- Pour le traitement au long cours et pour la prévention des récurrences d'œsophagite par reflux:
- Un comprimé par jour.
- En cas de récurrence, il faut parfois doubler la dose; dans un tel cas, vous pouvez utiliser à la place les comprimés de **pantoprazole GT®** dosés à 40 mg, à raison de 1 comprimé par jour jusqu'à guérison, vous pouvez réduire la dose en revenant à 1 comprimé à 20 mg par jour.

Adultes:

Pour la prévention des ulcères duodénaux chez les patients qui doivent prendre des AINS en continu:

- Un comprimé par jour.

Cas particuliers

Si vous avez des problèmes hépatiques sévères, vous ne devez pas prendre plus d'un comprimé à 20 mg par jour.

Enfants de moins de 12 ans: l'usage de ces comprimés est déconseillé chez les enfants de moins de 12 ans.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus du **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant que vous n'auriez dû:

Consultez votre médecin ou votre pharmacien. Il n'existe pas de symptômes connus de surdosage.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant, ne prenez pas de dose double pour compenser la dose omise. Prenez la dose normale suivante au moment habituel.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant, vous pouvez ressentir des symptômes de sevrage. Consultez votre médecin ou votre pharmacien.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant ont des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Si vous présentez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez de prendre ces comprimés et consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien:

- Réactions allergiques graves: gonflement de la langue et/ou de la gorge, difficultés de déglutition, urticaire (éruption avec démangeaisons), difficultés respiratoires, gonflement allergique du visage (œdème de Quincke), vertige sévère avec accélération des battements cardiaques et transpiration abondante.
- Atteintes cutanées graves avec des cloques sur la peau et une détérioration rapide de votre état général, lésions des yeux (y compris saignement léger), ulcérations du nez, de la bouche ou des lèvres, ou des parties génitales (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell) et sensibilité à la lumière. Il s'agit là d'effets indésirables très rares (affectant moins d'un patient sur 10 000 traités).

Les autres effets indésirables connus sont les suivants:

- **Effets fréquents** (affectant moins d'un patient sur 10 traités): douleur abdominale haute, diarrhée, constipation, ballonnement, maux de tête.
- **Effets peu fréquents** (affectant moins d'un patient sur 100 traités): sensations vagues, vertiges, maux de tête, sensation de mal être, vomissements, réactions allergiques telles que démangeaisons et éruption cutanée.
- **Effets rares** (affectant moins d'un patient sur 1 000 traités): sécheresse de la bouche, dépression, fatigue, insomnie, décoloration, confusion.
- **Effets très rares** (affectant moins d'un patient sur 10 000 traités): fièvre, douleurs musculaires, inflammation rénale, lésions graves des cellules du foie avec apparition d'une couleur jaune de la peau ou du blanc des yeux (jaunisse), gonflement des membres périphériques.

Effets indésirables très rares découverts par des examens de sang et d'autres examens biologiques:

- Réduction du nombre des globules blancs pouvant entraîner des infections plus fréquentes, de la fièvre, des maux de gorge, des aphtes ou des frissons.
- Une réduction du nombre de plaquettes sanguines qui peut favoriser la survenue de saignements ou d'hémorragies (bleus).
- Une augmentation du taux des enzymes hépatiques et des triglycérides (un type particulier de graisses).

5. COMMENT CONSERVER PANTOPRAZOLE GT®, COMPRIME GASTRO-RESISTANT ?

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

Conditions de conservation

Conserver à une température inférieure à 30°C.

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Liste complète des substances actives et des excipients:

Que contient **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant ?

La substance active est:

Pantoprazole (DCI)

Sous forme de **pantoprazole** (Pour un comprimé gastro

20,00 mg
22,66 mg

Les autres composants

sodium anhydre, amidon silarate de calcium, maïs amylique et d'acrylate laurylsulfate de sodium.

Forme pharmaceutique

Qu'est ce que Pantop

Emballage extérieur ?

Comprimé gastro-résistant.

Boîte de 10 et 20 comprimés.

Pantoprazole GT® 20 mg

Comprimés Gastro-résistants
DCI: Pantoprazole sodique sesquihydraté

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

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

1. QU'EST-CE QUE PANTOPRAZOLE GT®, COMPRIME GASTRO-RESISTANT ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique
INHIBITEURS DE LA POMPE À PROTONS, Code ATC: A02BC02.

- Pathologies thérapeutiques**
 - Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien et des symptômes associés (pyrosis, régurgitations acides, douleurs à la déglutition), cicatrisation des œsophagites légères.
 - Traitement d'entretien et prévention des récurrences des œsophagites par reflux gastro-œsophagien.
 - Traitement préventif des ulcères gastroduodénaux induits par les anti-inflammatoires non stéroïdiens non sélectifs (AINS) chez les patients à risque pour lesquels un traitement anti-inflammatoire doit être poursuivi.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PANTOPRAZOLE GT®, COMPRIME GASTRO-RESISTANT ?

Contre-indications

- Ne prenez jamais **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant dans les cas suivants:
 - Si vous êtes allergique au pantoprazole ou à l'un des autres composants de ce médicament.
 - Si vous prenez en même temps un médicament contenant de l'atazanavir (destiné au traitement de l'infection par le VIH).

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi:

- Faites attention avec **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant:
 - Si vous avez des problèmes hépatiques sévères. Prévenez votre médecin si vous avez eu des problèmes hépatiques, il contrôlera votre hépatite. Ne prenez pas de **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant de façon prolongée et au besoin, il vous fera arrêter le traitement.
 - Si vous devez prendre en permanence des médicaments appelés AINS et recevez **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant parce que vous avez un risque accru de développer des complications gastriques ou intestinales. Pour évaluer ce risque, le médecin tiendra compte de vos facteurs de risque personnels tels que votre âge (65 ans ou plus), vos antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum ou d'hémorragie gastro-intestinale ou intestinale.
 - Si vous disposez de réserves réduites en vitamine B12 ou présentez des facteurs de risque de carence en vitamine B12 et prenez du pantoprazole sur une longue durée. Comme les médicaments diminuent la sécrétion acide gastrique, le pantoprazole peut entraîner une réduction de l'absorption de la vitamine B12.

Prévenez immédiatement votre médecin si vous constatez l'un des symptômes suivants:

- Perte de poids non voulue
 - Vomissements répétés
 - Difficultés de déglutition
 - Vomissement de sang
 - Pâleur et fatigue (signes d'anémie)
 - Présence de sang dans les selles.
- Votre médecin pourra décider si vous devez subir quelques examens pour exclure l'éventualité d'une affection maligne, car **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant soulage également les symptômes de cancer, ce qui risquerait d'en retarder le diagnostic. Si vos symptômes persistent malgré votre traitement, il faudra envisager des examens complémentaires.
- Si vous prenez **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant sur une longue durée (plus de 1 an), votre médecin vous proposera une surveillance régulière. Lors de vos visites, signalez-lui tout symptôme nouveau et exceptionnel, ainsi que des circonstances d'apparition.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise d'autres médicaments:

- Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant peut modifier l'efficacité d'autres médicaments. C'est pourquoi, vous devez:
 - Informer votre médecin de la prise d'autres médicaments (par exemple kétocanazole) car **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant peut empêcher certains autres médicaments d'agir correctement.
 - Informer votre médecin de la prise de tout autre médicament, en particulier des médicaments tels que la warfarine et le phenprocoumon qui modifient l'absorption ou la fluidité du sang. Il se peut qu'il faille alors pratiquer d'autres examens;
 - Informer votre médecin de la prise d'un médicament contenant de l'atazanavir (utilisé dans le traitement de l'infection à VIH). L'atazanavir ne doit pas être pris avec le pantoprazole.

- Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin.

(avec ou sans inflammation légère de l'œsophage) et les symptômes associés (par exemple sensation de brûlure derrière le sternum, régurgitations acides, douleurs à la déglutition):

- Un comprimé par jour.
- En général, cette dose soulage les symptômes en l'espace de 2 à 4 semaines, au plus après 4 semaines supplémentaires. Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez continuer à prendre le médicament. Si les symptômes récidivent par la suite, vous pouvez les soulager avec un comprimé par jour, si nécessaire.
- Pour le traitement au long cours et pour la prévention des récurrences d'œsophagite par reflux:
- Un comprimé par jour.
- En cas de récurrence, il faut parfois doubler la dose; dans un tel cas, vous pouvez utiliser à la place les comprimés de **pantoprazole GT®** dosés à 40 mg, à raison de 1 comprimé par jour jusqu'à guérison, vous pouvez réduire la dose en revenant à 1 comprimé à 20 mg par jour.

Adultes:

Pour la prévention des ulcères duodénaux chez les patients qui doivent prendre des AINS en continu:

- Un comprimé par jour.

Cas particuliers

Si vous avez des problèmes hépatiques sévères, vous ne devez pas prendre plus d'un comprimé à 20 mg par jour.

Enfants de moins de 12 ans: l'usage de ces comprimés est déconseillé chez les enfants de moins de 12 ans.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus du **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant que vous n'auriez dû:

Consultez votre médecin ou votre pharmacien. Il n'existe pas de symptômes connus de surdosage.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant, ne prenez pas de dose double pour compenser la dose omise. Prenez la dose normale suivante au moment habituel.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant, vous pouvez ressentir des symptômes de sevrage. Consultez votre médecin ou votre pharmacien.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant est susceptible d'entraîner des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Si vous présentez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez de prendre ces comprimés et consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien:

- Réactions allergiques graves: gonflement de la langue et/ou de la gorge, difficultés de déglutition, urticaire (éruption avec démangeaisons), difficultés respiratoires, gonflement allergique du visage (œdème de Quincke), vertige sévère avec accélération des battements cardiaques et transpiration abondante.
- Atteintes cutanées graves avec des cloques sur la peau et une détérioration rapide de votre état général, lésions des yeux (y compris saignement léger), ulcérations du nez, de la bouche ou des lèvres, ou des parties génitales (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell) et sensibilité à la lumière. Il s'agit là d'effets indésirables très rares (affectant moins d'un patient sur 10 000 traités).

Les autres effets indésirables connus sont les suivants:

- **Effets fréquents** (affectant moins d'un patient sur 10 traités): douleur abdominale haute, diarrhée, constipation, ballonnement, maux de tête.
- **Effets peu fréquents** (affectant moins d'un patient sur 100 traités): sensations vagues, vertiges, maux de tête, sensation de mal être, vomissements, réactions allergiques telles que démangeaisons et éruption cutanée.
- **Effets rares** (affectant moins d'un patient sur 1 000 traités): sécheresse de la bouche, dépression, insomnie, fièvre, douleur, désorientation, confusion.
- **Effets très rares** (affectant moins d'un patient sur 10 000 traités): fièvre, douleurs musculaires, inflammation rénale, lésions graves des cellules du foie avec apparition d'une couleur jaune de la peau ou du blanc des yeux (jaunisse), gonflement des membres périphériques.

Effets indésirables très rares découverts par des examens de sang et d'autres examens biologiques:

- Réduction du nombre des globules blancs pouvant entraîner des infections plus fréquentes, de la fièvre, des maux de gorge, des aphtes ou des frissons.
- Une réduction du nombre de plaquettes sanguines qui peut favoriser la survenue de saignements ou d'hémorragies (bleus).
- Une augmentation du taux des enzymes hépatiques et des triglycérides (un type particulier de graisses).

5. COMMENT CONSERVER PANTOPRAZOLE GT®, COMPRIME GASTRO-RESISTANT ?

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

Conditions de conservation

Conserver à une température inférieure à 30°C.

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Liste complète des substances actives et des excipients:

Que contient **Pantoprazole GT®**, comprimé gastro-résistant ?

La substance active est:

Pantoprazole (DCI)

Sous forme de **pantoprazole**

(Pour un comprimé gastro

20,00 mg

22,66 mg

Les autres composants

sodium anhydre, amidon

silicaté de calcium, ma

stéarique, polyéthylène

glycolique et d'acryle

laurylsulfate de sodium.

Forme pharmaceutique

Qu'est ce que Pantop

Emballage extérieur ?

Comprimé gastro-résistant.

Boîte de 10 et 20 comprimés.

