

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



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

Déclaration de Maladie

M22- 0012922

☐ **Maladie**

☐ **Dentaire**

☐ **Optique**

☐ **Autres**

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2540 Société : R.A.M.

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : 19/12/19

Nom & Prénom : RAHANI ALI

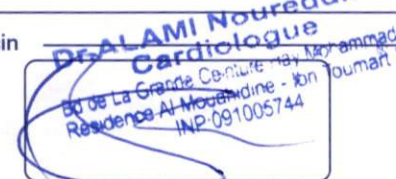
Date de naissance : 1.1.41

Adresse : Mem. ADRISS.

Tél. : 0663.46.03.63 Total des frais engagés : 2944.70 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 17/01/2024

Nom et prénom du malade : RAHANI ALI Age : 81

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

Nature de la maladie : cardiopathie ischémique - coronaropathie

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie : cardiopathie

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : gaspillage

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 : 17/01/2024 Le : 17/01/2024

Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

Adresses Mails utiles

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

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

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge 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
14/01/2024	G.F.C.		3000	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Dr. WALID CHAABANE Lot. Besbaa Casablanca Ain Sebba Tél : 0522 34 03 12	17/01/2024	2644,70

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

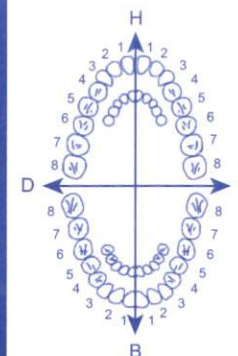
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, 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

H
25533412 21433552
00000000 00000000
D G
00000000 00000000
35533411 11433553
B

[Création, remont, adjonction]
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

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

Dr. Nouredine ALAM

Spécialiste des maladies du coeur et des vaisseaux

Diplômé de la faculté de médecine de Montpellier

Diplômé d'Echodoppler cardiaque de Montpellier

Ancien attaché des hôpitaux de France

Ancien cardiologue de l'hôpital militaire de Laâyoune

Bd. de la Grande Ceinture Hay Mohammadi

Résidence Al Mouahidine - Ibn Toumart III

Appt. 1 Casablanca - Tél. : (05) 22.66.16.16

الدكتور نور الدين العلمي

اختصاصي في أمراض القلب و الشرايين

خريج كلية الطب بمونبيلي

مجاز من جامعة مونبيلي بالتشخيص الالى لأمراض القلب و الشرايين

طبيب ملحق بمصلحة القلب بمستشفيات فرنسا سابقا

رئيس قسم أمراض القلب بالمستشفى العسكري بالعيون سابقا

شارع الحزام الكبير - الحي المحمدي

إقامة الموحدين ابن تومرت III شقة 1

الدار البيضاء الهاتف: (05) 22.66.16.16

PHARMACIE ADAM
Dr. WALID CHARDOUDI
Lot. Besbassa Rue 3 N° 72
Ain Sebaa Casablanca
Tél : 0522 34 03 12

CASABLANCA, LE 17.07.2024

15h, 10 x 3 myk RAIHANI Ali
Nolip 10 : 1 cpl S. V. V.
142,70 x 3 Couergyl 10 : 1 cpl S. V. V.
34,60 x 3 Lasilix 40 : 1 cpl S. V. V.
56,80 x 3 Alodactone 10 : 1 cpl S. V. V.
270,00 x 3 Co Plavix 75 / 100 : 1 cpl S. V. V.
46,70 x 6 Adan cor 10 ou co couvel 2
40,30 x 3 1 cpl 2 pl S. V. V.
Xanax 0,5 : 1 cpl S. V. V.
140,00 sedes 20 : 1 cpl S. V. V.
99,00 30,00 264,70 à Jean
11 de 03 min

Dr. ALAMI Nouredine
CARDIOLOGUE

Bd de la Grande Ceinture Hay Mohammadi

Résidence Al Mouahidine - Ibn Toumart 3 APPT

Casablanca TEL: 05 22 66 16 16 INP: 091005744

PPV : 46 DH 70

PPV : 46 DH 70

PPV : 46 DH 70

PPV : 46 DH 70

PPV : 46 DH 70

PPV : 46 DH 70

Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosémide

SANOFI 

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

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

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

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash »
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suiva

LOT : 23E007
PER:05 2027

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



6 118000 060408

Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosémide

SANOFI 

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

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

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

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash »
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suiva

LOT : 23E007
PER:05 2027

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



6 118000 060408

Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosémide

SANOFI 

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

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

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

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash »
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suiva

LOT : 23E007
PER:05 2027

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



6 118000 060408

Comprimé sécable - Boîte de 30
(DCI : Alprazolam)

lutes, avec des conséquences souvent graves d'

Comprimé sécable - Boîte de 30
(DCI : Alprazolam)

lutes, avec des conséquences souvent graves de

Comprimé sécable - Boîte de 30
(DCI : Alprazolam)

lutes, avec des conséquences souvent graves d'

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CoPlavix® 75 mg/100 mg

comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétylsalicylique

SANOFI

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 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'agrègent 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 articulations.

- si vous avez une maladie des polypes nasaux.
- si vous avez une maladie de saignement tel qu'un ulcère du cerveau.
- si vous souffrez d'une maladie
- si vous souffrez d'une maladie
- si vous êtes dans le 3ème trimestre

Avertissements et précautions

Si l'une des situations mentionnées, vous devez en avvertir votre médecin

- si vous avez un risque hémorragique
 - une maladie qui peut provoquer un ulcère de l'estomac.
 - des troubles de la coagulation internes (saignement au sein d'une articulation).
 - une blessure grave récente.
 - une intervention chirurgicale
 - une intervention chirurgicale les 7 jours à venir.
- si vous avez eu un caillot dans une artère (accident vasculaire cérébral ischémique) ou
- si vous présentez une maladie de
- si vous avez des antécédents d'asthme
- si vous avez des allergies à tout médicament
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, en raison de lésions gastro-intestinales.
- si vous avez une maladie appelée déshydrogénase (ou déficit en) développer une forme particulière de le sang en faible quantité).

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avvertir votre médecin
 - si une intervention chirurgicale est prévue
 - si vous souffrez de douleurs abdominales, ou si vous avez du sang dans les selles (selles rouges)
- Vous devez aussi avvertir votre médecin si vous présentez une maladie (appelée thrombotique ou PTT) incluant fièvre, douleur, gonflement, apparition de petites têtes, non de fatigue extrême inexplicable, ou des yeux (jaunisse) (voir rubrique 4).
- Si vous vous coupez ou si vous voyez du sang, arrêtez immédiatement l'usage du médicament et consultez votre médecin.

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

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

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'agrègent 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 athérombotiques (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 articulations.

- si vous avez une maladie des polypes nasaux.
- si vous avez une maladie de saignement tel qu'un ulcère du cerveau.
- si vous souffrez d'une maladie
- si vous souffrez d'une maladie
- si vous êtes dans le 3ème trimestre

Avertissements et précautions

Si l'une des situations mentionnées, vous devez en avvertir votre médecin

- si vous avez un risque hémorragique
 - une maladie qui peut provoquer un ulcère de l'estomac).
 - des troubles de la coagulation internes (saignement au sein d'une articulation).
 - une blessure grave récente.
 - une intervention chirurgicale
 - une intervention chirurgicale les 7 jours à venir.
- si vous avez eu un caillot dans une artère (maladie vasculaire cérébrale ischémique) ou
- si vous présentez une maladie de
- si vous avez des antécédents d'asthme
- si vous avez des allergies à tout médicament
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, en raison de lésions gastro-intestinales.
- si vous avez une maladie appelée déshydrogénase (ou déficit en G6PD) qui peut provoquer le développement d'une forme particulière de le sang en faible quantité).

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avvertir votre médecin
 - si une intervention chirurgicale est prévue
 - si vous souffrez de douleurs abdominales, ou si vous avez du sang dans les selles (selles rouges)
- Vous devez aussi avvertir votre médecin si vous présentez une maladie (appelée thrombotique ou PTT) incluant fièvre, douleurs, gonflement, ou l'apparition de petites têtes de sang, ou non de fatigue extrême inexplicable, ou des yeux (jaunisse) (voir rubrique 4).
- Si vous vous coupez ou si vous voyez du sang, arrêtez de prendre le médicament pendant quelques jours.

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

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

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'agrègent 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 athéromatose).

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 athéromatose (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 articulations.

- si vous avez une maladie des polypes nasaux.
- si vous avez une maladie de saignement tel qu'un ulcère du cerveau.
- si vous souffrez d'une maladie
- si vous souffrez d'une maladie
- si vous êtes dans le 3ème trimestre

Avertissements et précautions

Si l'une des situations mentionnées, vous devez en avvertir votre médecin

- si vous avez un risque hémorragique
 - une maladie qui peut provoquer un ulcère de l'estomac.
 - des troubles de la coagulation internes (saignement au sein d'une articulation).
 - une blessure grave récente.
 - une intervention chirurgicale
 - une intervention chirurgicale les 7 jours à venir.
- si vous avez eu un caillot dans une artère (maladie vasculaire cérébrale ischémique) ou
- si vous présentez une maladie de
- si vous avez des antécédents d'asthme
- si vous avez des allergies à tout médicament
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, en raison de lésions gastro-intestinales.
- si vous avez une maladie appelée déshydrogénase (ou déficit en) développer une forme particulière de le sang en faible quantité).

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avvertir votre médecin
 - si une intervention chirurgicale est prévue
 - si vous souffrez de douleurs abdominales, ou si vous avez du sang dans les selles (selles rouges)
- Vous devez aussi avvertir votre médecin si vous présentez une maladie (appelée thrombotique ou PTT) incluant fièvre, douleur, gonflement, apparition de petites têtes, non de fatigue extrême inexplicable, ou des yeux (jaunisse) (voir rubrique 4)
- Si vous vous coupez ou si vous voyez du sang, arrêtez de prendre le médicament pendant quelques jours.

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

Microgranules gastro-résistants en gélules,
boîtes de 7, 14, 28 et 56
(Oméprazole)

- 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.

6. Informations supplémentaires

- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (naproxène, omeprazole, etc.)

Traitement des ulcères dans la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) :

- Augmentation de la sueur

LOT: 220833
PER: 11-2024
REV: 1.10 0001

OEDES 20mg

54-211-1-



6 118000 082026

0000000000000000

OEDES® 20 mg

Microgranules gastro-résistants en gélule (Oméprazole)

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie.

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

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

1. Identification du médicament :

Forme pharmaceutique et présentation :

OEDES® 20 mg, Microgranules gastro-résistants en gélules, boîtes de 7, 14, 28 et 56

2. Composition du médicament :

Principe actifs :

Oméprazole 20 mg

EXCIPIENTS : q.s.p. une gélule.

Excipient à effet notoire : Saccharose.

3. Classe pharmaco-thérapeutique :

OEDES® 20 mg contient la substance active Oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelés inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

4. Indications thérapeutiques

OEDES® 20 mg est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). OEDES® 20 mg peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.

• un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel ≥ 10 kg :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents :

- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

5. Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

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

Verifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

Posologie :

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous :

Utilisation chez les adultes :

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien tels que brûlures et régurgitation acide :

Si votre médecin constate que votre œsophage a été légèrement endommagé, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour

à jeun, une fois de fruit légèrement acidé (jus d'orange, pomme ou agrumes) ou dans de la compote de pomme.

- Toujours remuer le mélange avant de boire le mélange (le mélange ne sera pas homogène). Puis boire le mélange immédiatement ou dans les 30 minutes.

• Pour s'assurer que vous avez bu tout le médicament, bien rincer le verre avec un demi-verre d'eau et le boire. Les morceaux solides contenant le médicament, ne pas les mâcher ni les croquer.

6. Contre-indications :

Ne prenez jamais OEDES® 20 mg, gélule :

- si vous êtes allergique à l'oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans OEDES® 20 mg.
- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple pantoprazole, lansoprazole, rabéprazole, ésomeprazole).

• Si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

• Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, ne prenez pas OEDES® 20 mg, gélule gastro-résistante. Si vous avez des doutes, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre OEDES® 20 mg.

7. Effets indésirables :

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

• Si vous remarquez un des effets indésirables suivants, ceux-ci étant rares mais sérieux, arrêtez de prendre OEDES® 20 mg et contactez immédiatement un médecin :

- Apparition soudaine d'une respiration sifflante, gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge ou du corps, éruptions cutanées, perte de connaissance ou difficultés à avaler (réactions allergiques graves).

• Rougeurs de la peau avec des bulles ou une desquamation. Parfois, les bulles peuvent être importantes et s'accompagner d'un saignement au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez et des parties génitales. Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une nécrolyse épidermique toxique.

• Jaunisse, urines foncées et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie.

Les autres effets indésirables sont :

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

- Maux de tête.
- Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulences.
- Nausées ou vomissements.
- Polypes bénins dans l'estomac.

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

- Gonflement des pieds et des chevilles.
- Troubles du sommeil (insomnie).
- Etourdissements, fourmillements, somnolence.
- Vertiges.
- Modifications des résultats des tests sanguins contrôlant le fonctionnement de votre foie.

• Eruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.

• Malaise général, manque d'énergie.

Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000)

- Troubles sanguins tels qu'une diminution du nombre de globules blancs ou de plaquettes. Ces effets peuvent provoquer des saignements, des ecchymoses ou faciliter le survenant d'infections.
- Réactions allergiques, parfois très graves incluant le gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge, de la fièvre, une respiration sifflante.

• Diminution du taux de sodium dans le sang. Celle-ci peut provoquer une faiblesse, des vomissements et des crampes.

- Agitation, confusion ou dépression.
- Troubles du goût.
- Troubles de la vue, tels que vision trouble.

- Vous avez des selles noires (teintées de sang).
- Vous souffrez de diarrhée sévère ou persistante, car l'oméprazole a été associé à une faible augmentation de diarrhées infectieuses.
- Si vous avez des problèmes hépatiques sévères.
- Si l'vous est déjà arrivé de développer une réaction cutanée après un traitement par un médicament similaire à OEDES® qui réduit l'acide de l'estomac.

• Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (Chromogranine).

Si vous prenez OEDES® 20 mg au long-cours (durée supérieure à un an), votre médecin vous surveillera probablement de façon régulière. Vous devez définir précisément tous les symptômes et événements nouveaux ou exceptionnels quand vous voyez votre médecin.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons tel que OEDES® 20 mg, gélule gastro-résistante, en particulier sur une période supérieure à un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque d'ostéoporose).

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet indésirable tel que des douleurs dans vos articulations.

Enfants :

Certains enfants atteints d'une maladie chronique peuvent nécessiter un traitement à long terme bien que celui-ci ne soit pas recommandé. Ne donner pas ce médicament aux enfants de moins de 1 an et < 10 kg.

Mentions relatives aux excipients à effet notoire :

En raison de la présence de Saccharose, ce médicament est déconseillé chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).

9. Interactions avec d'autres médicaments :

Prise d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou pharmacien. OEDES® 20 mg peut interagir sur le fonctionnement d'autres médicaments et certains médicaments peuvent avoir un effet sur OEDES® 20 mg.

Vous ne devez pas prendre OEDES® 20 mg si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- Kétoconazole, itraconazole, posaconazole ou voriconazole (utilisés dans le traitement des infections fongiques) ;
- Digoxine (utilisée dans le traitement de problèmes cardiaques) ;
- Diazépam (utilisé dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant musculaire) ;

• Phénytoïne (utilisée dans l'épilepsie) ; si vous prenez de la phénytoïne, une surveillance par votre médecin serait nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de OEDES® 20 mg ;

• Médicaments anticoagulants pour fluidifier le sang ; car la warfarine ou autres anti-vitamines K, une surveillance de votre médecin serait nécessaire ;

• Rifampicine (utilisée dans le traitement de l'infection de l'administration de OEDES® 20 mg ;

• Rifampicine (utilisée dans le traitement de l'infection de l'administration de OEDES® 20 mg ;

• Tacrolimus (dans le traitement de la greffe d'organe) ;

• Milopress (Hypertension) ;

• Clistazol (utilisé dans le traitement de la pression intra-oculaire) ;

• Sanguinivir (utilisé dans le traitement de l'infection de l'administration de OEDES® 20 mg ;

• Clopidogrel (utilisé dans le traitement de l'infection de l'administration de OEDES® 20 mg ;

• Eriobin (utilisé dans le traitement de l'infection de l'administration de OEDES® 20 mg ;

• Méthotrexate (médicament utilisé en chimiothérapie pour le cancer) ;

LOT 220652
EXP 11/2021
RPV 30.00DH

Xanax 0.5 mg®
Comprimé sécable - Boîte de 30
(DCI : Alprazolam)

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'information à votre médecin ou à votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Composition du médicament

Principe actif : 0,50 mg
Alprazolam

Excipients :

Lactose, Microcristalline cellulosique, Docusate de sodium, Benzoate de sodium, Silice colloïdale anhydre (Aerosil 200), Stéarate de magnésium, Amidon de maïs, Erythrose sodium aluminium laque.

Liste des excipients à effet notoire : type de.

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

Classe pharmacothérapeutique : ANXIOLYTIQUE - code ATC : N05BA12

Ce médicament appartient à la classe des benzodiazépines.

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants, ou en prévention et/ou traitement des manifestations liées à un sevrage alcoolique.

4. Posologie

Veuillez 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.

Posologie

Réservé à l'adulte.

La posologie est strictement individuelle et il n'est pas possible de définir une dose usuelle.

Dans tous les cas, conformez-vous à la prescription de votre médecin traitant.

Mode et/ou voie d'administration

Voie orale.

Avalez ce médicament avec un verre d'eau.

Durée du traitement

La durée du traitement doit être aussi brève que possible et ne devrait pas dépasser 8 à 12 semaines (cf. avertissements et précautions).

5. Contre-indications

Ne prenez jamais Xanax 0,50 mg, comprimé sécable :

- si vous êtes allergique à l'alprazolam ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 1 ;
- si vous avez une insuffisance respiratoire grave ;
- si vous avez un syndrome d'apnée du sommeil (pauses respiratoires pendant le sommeil) ;
- si vous avez une insuffisance hépatique grave ;
- si vous avez une myasthénie (maladie caractérisée par une tendance excessive à la fatigue musculaire).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

6. Effets indésirables

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ceux-ci surviennent peu fréquemment et sont généralement bénins.

Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la

Très fréquents (peuvent affecter plus d'un

- dépression,
- sédation,
- somnolence,
- difficulté à coordonner certains mouvements,
- troubles de la mémoire,
- difficulté pour parler,
- étourdissements,
- mal de tête,
- constipation,
- fatigue,
- irritabilité.

Fréquents (peuvent affecter 1 à 10 personnes sur 100,

- diminution de l'appétit,
- confusion,
- baisse ou augmentation de la libido,
- anxiété,
- insomnie,
- vertiges,
- troubles de l'équilibre,
- difficulté à coordonner certains mouvements,

- somnolence,
- tremblement,
- vision trouble,
- nausée,
- inflammation de la peau (dermatite),
- dysfonction sexuelle,
- prise ou perte de poids.

Peu fréquents (peuvent affecter 1 à 10 personnes sur 1000)

- hallucination,
- coïtée,
- agitation,
- perte de la mémoire,
- faiblesse musculaire,
- incontinence urinaire,
- cycles menstruels (règles) irréguliers,
- vomissements,
- excitation.

Fréquence indéterminée

- excès de prolactine (hormone provoquant la lactation),
- agressivité,
- comportement hostile,
- pensée anormale,
- contractions musculaires involontaires (dystonie),
- trouble gastro-intestinal,
- hépatite,
- anomalies des paramètres hépatiques (modifications de certains examens biologiques en lien avec une atteinte du foie),
- ictère (jaunisse),
- réactions allergiques sévères (œdème de Quincke),
- photosensibilisation (réaction cutanée lors d'une exposition au soleil ou aux UV),
- rétention urinaire,
- œdème périphérique,
- augmentation de la pression dans l'œil.

Déclaration des effets secondaires

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.

7. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Xanax 0,50 mg, comprimé.

Ce traitement médicamenteux ne peut à lui seul résoudre les difficultés liées à une anxiété. Il convient de demander conseil à votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant aider à la lutte contre l'anxiété.

Avertissements

Si une perte d'efficacité survient lors de l'utilisation répétée du médicament, augmentez la dose.

Risque de DÉPENDANCE : ce traitement peut entraîner, surtout en cas d'utilisation prolongée, un état de dépendance physique et psychique. Divers facteurs semblent favoriser la survenue de dépendance :

- durée du traitement,
- dose,
- antécédents d'autres dépendances médicamenteuses ou non, y compris alcooliques.

La dépendance peut survenir même en l'absence de ces facteurs favorisants.

Pour plus d'information, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer l'apparition d'un phénomène de "rebond" qui se caractérise par l'apparition, en quelques heures ou en quelques jours, de symptômes importants, tels que : anxiété, insomnie, douleurs musculaires, mais on peut observer également de l'irritabilité, une tension nerveuse, des maux de tête, un engourdissement ou des paresthésies extrêmes, une sensibilité anormale au bruit, à la lumière ou aux contacts physiques.

Modalités de l'arrêt du traitement doivent être définies avec votre médecin. L'arrêt doit être très PROGRESSIF des doses et l'espacement des prises représentant la fin de ce phénomène de sevrage. Cette période sera d'autant plus longue que la dépendance est prolongée.

La décroissance progressive des doses, en l'absence de phénomène de REBOND sans gravité, est à l'arrêt de l'usage, avec réapparition TRANSITOIRE des symptômes (anxiété, insomnie, etc.) est justifiée la mise en route du traitement.

troubles de mémoire ainsi que des altérations des fonctions psychomotrices : sont susceptibles d'apparaître dans les heures qui suivent la prise du médicament.

Certains sujets, particulièrement chez les enfants et les patients âgés, ce médicament peut provoquer des réactions contraires à l'effet recherché : insomnie, cauchemars, agitation, nervosité ou irritabilité, tension, modifications de la conscience, voire des comportements totalement dangereux (agressivité envers soi-même ou son entourage, ainsi que des troubles du comportement et des actes automatiques).

Le traitement doit être administré avec la plus grande prudence chez le sujet âgé et le patient affaibli afin d'éviter les effets secondaires et de surdosage.

ou plusieurs de ces réactions surviennent, contactez le plus rapidement possible votre médecin. Les benzodiazépines et produits apparentés doivent être utilisés avec prudence chez le sujet âgé ou à risque de somnolence et/ou de relâchement musculaire qui peuvent favoriser les chutes et les conséquences souvent graves dans cette population.

Xanax 0,50mg
30 comprimés sécables



Xanax 0.5 mg®
Comprimé sécable - Boîte de 30
(DCI : Alprazolam)

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'information à votre médecin ou à votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Composition du médicament

Principe actif : 0,50 mg
Alprazolam

Excipients :

Lactose, Microcristalline cellulosique, Docusate de sodium, Benzoate de sodium, Silice colloïdale anhydre (Aerosil 200), Stéarate de magnésium, Amidon de maïs, Erythrose sodium aluminium laque.

Liste des excipients à effet notoire : type de.

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

Classe pharmacothérapeutique : ANXIOLYTIQUE - code ATC : N05BA12
Ce médicament appartient à la classe des benzodiazépines.

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants, ou en prévention et/ou traitement des manifestations liées à un sevrage alcoolique.

4. Posologie

Veuillez 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.

Posologie

Réservé à l'adulte.

La posologie est strictement individuelle et il n'est pas possible de définir une dose usuelle.

Dans tous les cas, conformez-vous à la prescription de votre médecin traitant.

Mode et/ou voie d'administration

Voie orale.

Avalez ce médicament avec un verre d'eau.

Durée du traitement

La durée du traitement doit être aussi brève que possible et ne devrait pas dépasser 8 à 12 semaines (cf. avertissements et précautions).

5. Contre-indications

Ne prenez jamais Xanax 0,50 mg, comprimé sécable :

- si vous êtes allergique à l'alprazolam ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 1 ;
- si vous avez une insuffisance respiratoire grave ;
- si vous avez un syndrome d'apnée du sommeil (pauses respiratoires pendant le sommeil) ;
- si vous avez une insuffisance hépatique grave ;
- si vous avez une myasthénie (maladie caractérisée par une tendance excessive à la fatigue musculaire).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

6. Effets indésirables

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ceux-ci surviennent peu fréquemment et sont généralement bénins.

Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la

Très fréquents (peuvent affecter plus d'un

- dépression,
- sédation,
- somnolence,
- difficulté à coordonner certains mouvements,
- troubles de la mémoire,
- difficulté pour parler,
- étourdissements,
- mal de tête,
- constipation,
- fatigue,
- irritabilité.

Fréquents (peuvent affecter 1 à 10 personnes sur 100,

- diminution de l'appétit,
- confusion,
- baisse ou augmentation de la libido,
- anxiété,
- insomnie,
- nervosité,
- troubles de l'équilibre,
- difficulté à coordonner certains mouvements,

- somnolence,
- tremblement,
- vision trouble,
- nausée,
- inflammation de la peau (dermatite),
- dysfonction sexuelle,
- prise ou perte de poids.

Peu fréquents (peuvent affecter 1 à 10 personnes sur 1000)

- hallucination,
- coïtée,
- agitation,
- perte de la mémoire,
- faiblesse musculaire,
- incontinence urinaire,
- cycles menstruels (règles) irréguliers,
- vomissements,
- excitation.

Fréquence indéterminée

- excès de prolactine (hormone provoquant la lactation),
- agressivité,
- comportement hostile,
- pensée anormale,
- contractions musculaires involontaires (dystonie),
- trouble gastro-intestinal,
- hépatite,
- anomalies des paramètres hépatiques (modifications de certains examens biologiques en relation avec une atteinte du foie),
- ictère (jaunisse),
- réactions allergiques sévères (œdème de Quincke),
- photosensibilisation (réaction cutanée lors d'une exposition au soleil ou aux UV),
- rétention urinaire,
- œdème périphérique,
- augmentation de la pression dans l'œil.

Déclaration des effets secondaires

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.

7. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Xanax 0,50 mg, comprimé.

Ce traitement médicamenteux ne peut à lui seul résoudre les difficultés liées à une anxiété. Il convient de demander conseil à votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant aider à la lutte contre l'anxiété.

Avertissements

Si une perte d'efficacité survient lors de l'utilisation répétée du médicament, augmentez la dose.

Risque de DÉPENDANCE : ce traitement peut entraîner, surtout en cas d'utilisation prolongée, un état de dépendance physique et psychique. Divers facteurs semblent favoriser la survenue de dépendance :

- durée du traitement,
- dose,
- antécédents d'autres dépendances médicamenteuses ou non, y compris alcooliques.

La dépendance peut survenir même en l'absence de ces facteurs favorisants.

Pour plus d'information, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer l'apparition d'un phénomène de "rebond" qui se caractérise par l'apparition, en quelques heures ou en quelques jours, de symptômes importants, tels que : anxiété, insomnie, douleurs musculaires, mais on peut observer également de l'irritabilité, une tension nerveuse, des maux de tête, un engourdissement ou des picotements extrêmes, une sensibilité anormale au bruit, à la lumière ou aux contacts physiques.

Modalités de l'arrêt du traitement doivent être définies avec votre médecin. L'arrêt doit être très PROGRESSIF des doses et l'espacement des prises représentant l'arrêt de ce phénomène de sevrage. Cette période sera d'autant plus longue que la dépendance est prolongée.

La décroissance progressive des doses, en l'absence de phénomène de REBOND sans gravité, est à l'arrêt de l'usage, avec réapparition TRANSITOIRE des symptômes (anxiété, insomnie, etc.) est justifiée la mise en route du traitement.

troubles de mémoire ainsi que des altérations des fonctions psychomotrices, sont susceptibles d'apparaître dans les heures qui suivent la prise du médicament.

Certains sujets, particulièrement chez les enfants et les patients âgés, ce médicament peut provoquer des réactions contraires à l'effet recherché : insomnie, cauchemars, agitation, nervosité ou irritabilité, tension, modifications de la conscience, voire des comportements totalement dangereux (agressivité envers soi-même ou son entourage, ainsi que des troubles du comportement et des actes automatiques).

Le médecin administrateur devra faire l'objet d'un suivi chez le sujet âgé et le patient alité afin d'être associé à la coordination des mouvements ou de surdosage.

ou plusieurs de ces réactions surviennent, contactez le plus rapidement possible votre médecin.

benzodiazépines et produits apparentés doivent être utilisés avec prudence chez le sujet âgé ou à risque de somnolence et/ou de relâchement musculaire qui peuvent favoriser les effets des conséquences souvent graves dans cette population.

Xanax 0,50mg
30 comprimés sécables



Xanax 0.5 mg®
Comprimé sécable - Boîte de 30
(DCI : Alprazolam)

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'information à votre médecin ou à votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Composition du médicament

Principe actif :

Alprazolam 0,50 mg

Excipients :

Lactose, Microcristalline cellulosique, Docusate de sodium, Benzoate de sodium, Silice colloïdale anhydre (Aerosil 200), Stéarate de magnésium, Amidon de maïs, Erythrose sodium aluminium laque.

Liste des excipients à effet notoire : type de.

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

Classe pharmacothérapeutique : ANXIOLYTIQUE - code ATC : N05BA12

Ce médicament appartient à la classe des benzodiazépines.

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants, ou en prévention et/ou traitement des manifestations liées à un sevrage alcoolique.

4. Posologie

Veuillez 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.

Posologie

Réservé à l'adulte.

La posologie est strictement individuelle et il n'est pas possible de définir une dose usuelle.

Dans tous les cas, conformez-vous à la prescription de votre médecin traitant.

Mode et/ou voie d'administration

Voie orale.

Avalez ce médicament avec un verre d'eau.

Durée du traitement

La durée du traitement doit être aussi brève que possible et ne devrait pas dépasser 8 à 12 semaines (cf. avertissements et précautions).

5. Contre-indications

Ne prenez jamais Xanax 0,50 mg, comprimé sécable :

- si vous êtes allergique à l'alprazolam ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 1 ;
- si vous avez une insuffisance respiratoire grave ;
- si vous avez un syndrome d'apnée du sommeil (pauses respiratoires pendant le sommeil) ;
- si vous avez une insuffisance hépatique grave ;
- si vous avez une myasthénie (maladie caractérisée par une tendance excessive à la fatigue musculaire).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

6. Effets indésirables

Comme tous les médicaments, ce médicament peut entraîner des effets indésirables qui surviennent plus ou moins fréquemment.

Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la

Très fréquents (peuvent affecter plus d'un

- dépression,
- sédation,
- somnolence,
- difficulté à coordonner certains mouvements,
- troubles de la mémoire,
- difficulté pour parler,
- étourdissements,
- mal de tête,
- constipation,
- fatigue,
- irritabilité.

Fréquents (peuvent affecter 1 à 10 personnes sur 100,

- diminution de l'appétit,
- confusion,
- baisse ou augmentation de la libido,
- anxiété,
- insomnie,
- nervosité,
- troubles de l'équilibre,
- difficulté à coordonner certains mouvements,

- somnolence,
- tremblement,
- vision trouble,
- nausée,
- inflammation de la peau (dermatite),
- dysfonction sexuelle,
- prise ou perte de poids.

Peu fréquents (peuvent affecter 1 à 10 personnes sur 1000)

- hallucination,
- coïtée,
- agitation,
- perte de la mémoire,
- faiblesse musculaire,
- incontinence urinaire,
- cycles menstruels (règles) irréguliers,
- vomissements,
- excitation.

Fréquence indéterminée

- excès de prolactine (hormone provoquant la lactation),
- agressivité,
- comportement hostile,
- pensée anormale,
- contractions musculaires involontaires (dystonie),
- trouble gastro-intestinal,
- hépatite,
- anomalies des paramètres hépatiques (modifications de certains examens biologiques en lien avec une atteinte du foie),
- ictère (jaunisse),
- réactions allergiques sévères (œdème de Quincke),
- photosensibilisation (réaction cutanée lors d'une exposition au soleil ou aux UV),
- rétention urinaire,
- œdème périphérique,
- augmentation de la pression dans l'œil.

Déclaration des effets secondaires

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.

7. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Xanax 0,50 mg, comprimé.

Ce traitement médicamenteux ne peut à lui seul résoudre les difficultés liées à une anxiété. Il convient de demander conseil à votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant aider à la lutte contre l'anxiété.

Avertissements

Si une perte d'efficacité survient lors de l'utilisation répétée du médicament, augmentez la dose.

Risque de DÉPENDANCE : ce traitement peut entraîner, surtout en cas d'utilisation prolongée, un état de dépendance physique et psychique. Divers facteurs semblent favoriser la survenue de dépendance :

- durée du traitement,
- dose,
- antécédents d'autres dépendances médicamenteuses ou non, y compris alcooliques.

La dépendance peut survenir même en l'absence de ces facteurs favorisants.

Pour plus d'information, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer l'apparition d'un phénomène de "rebond" qui se caractérise par l'apparition, en quelques heures ou en quelques jours, de symptômes importants, tels que : anxiété, insomnie, douleurs musculaires, mais on peut observer également de l'irritabilité, une tension nerveuse, des maux de tête, un engourdissement ou des picotements extrêmes, une sensibilité anormale au bruit, à la lumière ou aux contacts physiques.

Modalités de l'arrêt du traitement doivent être définies avec votre médecin. L'arrêt doit être très PROGRESSIF des doses et l'espacement des prises représentant l'arrêt de ce phénomène de sevrage. Cette période sera d'autant plus longue que la dépendance est prolongée.

La décroissance progressive des doses, en l'absence de phénomène de REBOND sans gravité, est à l'arrêt de l'usage, avec réapparition TRANSITOIRE des symptômes (anxiété, insomnie, etc.) est justifiée la mise en route du traitement.

troubles de mémoire ainsi que des altérations des fonctions psychomotrices : sont susceptibles d'apparaître dans les heures qui suivent la prise du médicament.

Certains sujets, particulièrement chez les enfants et les patients âgés, ce médicament peut provoquer des réactions contraires à l'effet recherché : insomnie, cauchemars, agitation, nervosité ou irritabilité, tension, modifications de la conscience, voire des comportements totalement dangereux (agressivité envers soi-même ou son entourage, ainsi que des troubles du comportement et des actes automatiques).

Le traitement doit être administré avec la plus grande prudence et le patient averti afin d'être associé à la coordination des mouvements ou de surdosage.

ou plusieurs de ces réactions surviennent, contactez le plus rapidement possible votre médecin.

benzodiazépines et produits apparentés doivent être utilisés avec prudence chez le sujet âgé du risque de somnolence et/ou de relâchement musculaire qui peuvent favoriser les chutes et des conséquences souvent graves dans cette population.

Xanax 0,50mg
30 comprimés sécables



Rosuvastatine 10 mg et 20 mg

Boîtes de 10 et 30 comprimés pelliculés

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

Gardez cette notice : vous pourriez avoir besoin de la relire.
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

NOLIP® 10 mg et 20 mg.

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Rosuvastatine calcique	Par comprimé pelliculé
Equivalant à Rosuvastatine (DC).....	10,395 mg
NOLIP® 20 mg	10,000 mg

Rosuvastatine calcique

Equivalant à Rosuvastatine (DC).....

20,790 mg

Excipients communs : Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Citrate de sodium, Stéarate de magnésium, Croscopolldone, Opasyl Rose.

Excipients à effet notoire : Lactose, sodium.

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inhibiteur de l'HMG Co-A réductase. Code ATC : C10AA07.

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

NOLIP® est indiqué dans :

Traitement des hypercholestérolémies :

- Adultes, adolescents et enfants âgés de 6 ans ou plus avec hypercholestérolémies pures, (type II a incluant les hypercholestérolémies familiales hétérozygotes) ou dyslipidémies mixtes (type II b), en complément d'un régime lorsque la réponse au régime et aux autres traitements non pharmacologiques (exercice, perte de poids) n'est pas suffisante.

- Hypercholestérolémie familiale homozygote, en complément d'un régime et d'autres traitements hypolipémiants (notamment l'aphérase des LDL) ou lorsque ces traitements ne sont pas appropriés.

Prévention des événements cardiovasculaires :

- Prévention des événements cardiovasculaires majeurs chez les patients estimés à haut risque de faire un premier événement cardiovasculaire, en complément de la correction des autres facteurs de risque.

5. POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Mode et voie d'administration :

Voie orale.

NOLIP® peut être administré à tout moment de la journée, indépendamment des repas.

Durée du traitement et fréquence d'administration:

Avant de débuter le traitement, le patient doit suivre un régime hypocholestérolémiant adapté qu'il devra continuer pendant toute la durée du traitement.

La posologie sera adaptée selon l'objectif thérapeutique et la réponse du patient, en fonction des recommandations en vigueur.

Traitement des hypercholestérolémies :

La dose initiale recommandée est de 5 ou 10 mg une fois/jour par voie orale sans bien chez les patients n'ayant que des lipides perturbés, le patient doit suivre un régime hypocholestérolémiant adapté qu'il devra continuer pendant toute la durée du traitement.

Compte tenu de l'augmentation du nombre d'effets indésirables observés à la dose de 40 mg par jour, les doses supérieures à 20 mg ne sont pas recommandées.

la normale.

- Insuffisance rénale sévère (clairance de créatinine < 30 mL/min).
- Myopathie.
- Chez les patients recevant de la digoxine.
- Grossesses, allaitement et chez les femmes allaitées.

La dose de 40 mg est contre-indiquée chez les patients atteints d'insuffisance rénale modérée (clairance de créatinine < 30 mL/min).

- Insuffisance rénale modérée (clairance de créatinine < 30 mL/min).
- Hypothyroïdie.
- Antécédents personnels ou familiaux d'ictère.

- Antécédents personnels d'ictère.

- Consommation excessive d'alcool.

- Situations favorisant une élévation des transaminases.

- Association aux fibrates.

7. EFFETS INDÉSIRABLES

COMME TOUTS LES MEDICAMENTS

INDÉSIRABLES, MAIS ILS NE SONT PAS

PROVOQUES.

Affections du système nerveux : céphalées, maux de tête.

Affections gastro-intestinales : constipation, diarrhée, nausées, vomissements.

Affections du système musculo-squelettique : douleurs musculaires, myalgies, arthralgies.

Affections cutanées : éruptions cutanées, prurit, rash et urticaire.

Troubles généraux et anomalies au site d'administration : asthénie, fatigue, douleurs.

SI UN DES EFFETS INDÉSIRABLES DEVIENT GRAVE OU SI VOUS REMARQUEZ DES EFFETS INDÉSIRABLES NON MENTIONNES DANS CETTE NOTICE, VEUILLEZ EN INFORMER VOTRE MEDecin OU VOTRE PHARMACIEN.

8. MISE EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI

Utiliser ce médicament avec précaution dans les cas suivants :

- Effets rénaux : une protéinurie a été observée chez les patients traités par de fortes doses de rosuvastatine en particulier à la dose de 40 mg. Des tests fonctionnels rénaux doivent être envisagés régulièrement au cours du suivi des patients.

- Effets musculaires : myalgies, myopathies et rhabdomyolyses ont été observées chez des patients traités par rosuvastatine à toutes les doses, en particulier aux doses > 20 mg.

- Dosage de la créatine phosphokinase (CPK) : si le taux initial de CPK > 5 fois la normale est confirmé, le traitement ne devra pas être débuté.

- Effets hépatiques : une élévation des transaminases supérieure à 3 fois la limite supérieure de la normale doit conduire à l'arrêt du traitement ou à une diminution de la dose. Il est recommandé de pratiquer des tests fonctionnels hépatiques avant le début du traitement et 3 mois après.

- Inhibiteurs de protéases : une augmentation de l'exposition systémique à la rosuvastatine a été observée chez les sujets recevant de façon concomitante de la rosuvastatine avec divers inhibiteurs de protéase en association avec le ritonavir.

- Pneumopathie interstitielle : en cas de suspicion de pneumopathie interstitielle chez un patient, le traitement par statine doit être interrompu.

- Diabète : chez certains patients à risque élevé de survenue d'un diabète, les statines peuvent entraîner une hypoglycémie nécessitant l'instauration d'un traitement antidiabétique. Les patients à risque (glycémie à jeun comprise entre 5,6 à 6,9 mmol/L, HbA1c > 50 mmol/L, augmentation du taux des lipides, hypertension) doivent faire l'objet d'une surveillance clinique et biologique.

1470
09725
15410
15410

Rosuvastatine 10 mg et 20 mg

Boîtes de 10 et 30 comprimés pelliculés

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

Gardez cette notice : vous pourriez avoir besoin de la relire.
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

NOLIP® 10 mg et 20 mg.

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

	Par comprimé pelliculé
Rosuvastatine calcique	10,395 mg
Equivalent à Rosuvastatine (DC)	10,000 mg
NOLIP® 20 mg	

Rosuvastatine calcique

Equivalent à Rosuvastatine (DC)

Excipients : Croscarmellose, Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Citrate de sodium, Stéarate de magnésium, Compoundone, Opadry Rose.

Excipients à effet notoire : Lactose, sodium.

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inhibiteur de l'HMG Co-A réductase. Code ATC : C10AA07.

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

NOLIP® est indiqué dans :

Traitement des hypercholestérolémies :

- Adultes, adolescents et enfants âgés de 6 ans ou plus avec hypercholestérolémies pures, (type II a incluant les hypercholestérolémies familiales hétérozygotes) ou dyslipidémies mixtes (type II b), en complément d'un régime lorsque la réponse au régime et aux autres traitements non pharmacologiques (exercice, perte de poids) n'est pas suffisante.
- Hypercholestérolémie familiale homozygote, en complément d'un régime et d'autres traitements hypolipémiants (notamment l'aphérase des LDL) ou lorsque ces traitements ne sont pas appropriés.

Prévention des événements cardiovasculaires :

- Prévention des événements cardiovasculaires majeurs chez les patients estimés à haut risque de faire un premier événement cardiovasculaire, en complément de la correction des autres facteurs de risque.

5. POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Mode et voie d'administration :

Voie orale.

NOLIP® peut être administré à tout moment de la journée, indépendamment des repas.

Durée du traitement et fréquence d'administration :

Avant de débuter le traitement, le patient doit suivre un régime hypocholestérolémiant adapté qu'il devra continuer pendant toute la durée du traitement.

La posologie sera adaptée selon l'objectif thérapeutique et la réponse du patient, en fonction des recommandations en vigueur.

Traitement des hypercholestérolémies :

La dose initiale recommandée est de 5 ou 10 mg une fois/jour par voie orale sans bien chez les patients n'ayant que des lipides perturbés, le choix de la dose initiale devra tenir compte du taux de LDL-C, du risque cardiovasculaire potentiel ainsi que du risque de survenue d'effets indésirables.

Une augmentation de la posologie à la dose supérieure peut se faire après 4 semaines si besoin.

Compte tenu de l'augmentation du nombre d'effets indésirables observés à la dose de 40 mg par jour, les doses supérieures à 20 mg ne sont pas recommandées.

la normale.

- Insuffisance rénale sévère (clairance de créatinine < 30 mL/min).
- Myopathie.
- Chez les patients recevant de la digoxine.
- Grossesse, allaitement et chez les femmes allaitantes.

La dose de 40 mg est contre-indiquée chez les patients atteints d'insuffisance rénale modérée (clairance de créatinine < 30 mL/min).

Hydrolyse.

Antécédents personnels ou familiaux d'ictère.

Antécédents personnels d'atteinte musculaire.

Consommation excessive d'alcool.

Situations favorisant une élévation des transaminases.

Association aux fibrates.

Association aux statines.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.

Association aux médicaments du système nerveux.



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALDACTONE® 50 mg, 75 mg comprimé sécable

Encadré

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.

Le principe actif de ce médicament (la spironolactone) peut provoquer un test positif lors d'un contrôle anti-dopage.

Enfants et adolescents

Sans objet.

Autres médicaments et ALDACTONE

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, notamment les médicaments suivants :
médicaments de la même famille que la spironolactone (diurétiques épargneurs de potassium : tels que l'amiloride, le canrenoate de potassium, l'éplérénone, le triamterène ou le potassium),
médicament utilisé pour le traitement de certains tumeurs des glandes surrénales, le miltotane.

Les effets suivants

- une gynécométrie (saignements chez l'homme) disparaissant généralement à l'arrêt du traitement mais pouvant persister dans de rares cas.
- des troubles digestifs.
- une inflammation du foie (hépatite).
- des crampes des membres inférieurs (jambes, pieds...).
- une somnolence.
- des troubles des règles chez la femme.
- une impuissance chez l'homme.
- un décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre de façon très grave à tout le corps.
- une éruption cutanée d'origine médicamenteuse avec éosinophilie (quantité excessive de certains globules blancs) et manifestations systémiques (affections touchant différentes localisations).
- une éruption cutanée.
- une pemphigoïde (maladie se caractérisant par la présence d'ampoules remplies de liquide sur la peau).

ALDACTONE 50® mg
spironolactone

P.P.V. : 56,80 DH





NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALDACTONE® 50 mg, 75 mg comprimé sécable

Encadré

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.

Le principe actif de ce médicament (la spironolactone) peut provoquer un test positif lors d'un contrôle anti-dopage.

Enfants et adolescents

Sans objet.

Autres médicaments et ALDACTONE

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, notamment les médicaments suivants :
médicaments de la même famille que la spironolactone (diurétiques épargneurs de potassium : tels que l'amiloride, le canrénoate de potassium, l'éplérénone, le triamterène ou le potassium),
médicament utilisé pour le traitement de certains tumeurs des glandes surrénales, le mitotane.

Les effets suivants

- une gynécométrie (une augmentation des seins chez l'homme) disparaissant généralement à l'arrêt du traitement mais pouvant persister dans de rares cas.
- des troubles digestifs.
- une inflammation du foie (hépatite).
- des crampes des membres inférieurs (jambes, pieds...).
- une somnolence.
- des troubles des règles chez la femme.
- une impuissance chez l'homme.
- un décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre de façon très grave à tout le corps.
- une éruption cutanée d'origine médicamenteuse avec éosinophilie (quantité excessive de certains globules blancs) et manifestations systémiques (affections touchant différentes localisations).
- une éruption cutanée.
- une pemphigoïde (maladie se caractérisant par la présence d'ampoules remplies de liquide sur la peau).

ALDACTONE 50® mg
spironolactone

P.P.V. : 56,80 DH





NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALDACTONE® 50 mg, 75 mg comprimé sécable

Encadré

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.

Le principe actif de ce médicament (la spironolactone) peut provoquer un test positif lors d'un contrôle anti-dopage.

Enfants et adolescents

Sans objet.

Autres médicaments et ALDACTONE

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, notamment les médicaments suivants :
médicaments de la même famille que la spironolactone (diurétiques épargneurs de potassium : tels que l'amiloride, le canrenoate de potassium, l'éplérénone, le triamterène ou le potassium),
médicament utilisé pour le traitement de certains tumeurs des glandes surrénales, le miltotane.

Les effets suivants

- une gynécométrie (seins chez l'homme) disparaissant généralement à l'arrêt du traitement mais pouvant persister dans de rares cas.
- des troubles digestifs.
- une inflammation du foie (hépatite).
- des crampes des membres inférieurs (jambes, pieds...).
- une somnolence.
- des troubles des règles chez la femme.
- une impuissance chez l'homme.
- un décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre de façon très grave à tout le corps.
- une éruption cutanée d'origine médicamenteuse avec éosinophilie (quantité excessive de certains globules blancs) et manifestations systémiques (affections touchant différentes localisations).
- une éruption cutanée.
- une pemphigoïde (maladie se caractérisant par la présence d'ampoules remplies de liquide sur la peau).

ALDACTONE 50® mg
spironolactone

P.P.V. : 56,80 DH

