

W17-135717

DATE DE DEPOT

...../...../201...

A REMETTRE PAR L'ADHERENT		Mle 953
Nom & Prénom BAKKAL Mohamed		
Fonction rebatte	Phones	
Mail		

MEDECIN	Prénom du patient BAKKAL Mohamed	
Adhérent <input checked="" type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Enfant <input type="checkbox"/>	Age 74	Date 18/06/2019
Nature de la maladie		Date 1ère visite
Diabète + HTA		

S'agit-il d'un accident : Causes et circonstances		
Nature des actes	Nbre de Coefficient	Montant détaillé des honoraires
C	1	Total

PHARMACIE	Date 18.06.19
Montant de la facture	
T = 1113,30	

ANALYSES - RADIOGRAPHIES		Date :
Désignation des Coefficients	Montant détaillé des Honoraires	

AUXILIAIRES MEDICAUX				Date :
Nombre				Montant détaillé des Honoraires
AM	PC	IM	IV	

MUPRAS
RECEPTION 2

17 JUN
ACCUSÉ
Centre Hemodialyse Privé BEN ROCHD
Docteur Mohamed AJOUBY
Nephrologue
Rue Abou Bakr Belkacem
Quartier des Capitales - Casablanca
Tél : 022.29.20.00 - Fax : 022.99.28.01

PHARMACIE HAY EL HASSANI
Dr. AKOUZ KARIM
50-52, Lot 3 Missimi Rue 2
Hay Hassani - Casablanca
Tél. : 05 22 96 35 24

CACHET

CACHET

Dr. Mohamed AJOUBY

NEPHROLOGUE

Spécialiste des Maladies du Rein

& Voies Urinaires

HEMODIALYSE

Expert Assermenté auprès des Tribunaux

الدكتور محمد عجوبي

إختصاصي في أمراض الكلي

الكلية الإصطناعية

خبير محلف لدى المحاكم

Casablanca, le : 18 04 2019

Aklal Mohamed CT = 1113.30

- Cardiac Aspirin : 1 y

31.30 x 3 = 93,90

- Zyloric 200 : 1 y

125.60 x 3 = 376,80

- Roi prelast Sup : 1 y

89.20 x 3 = 267,60

- Amlor 5 sup : 1 y

125.00 x 3 = 375,00

- Co ordurel 2 sup : 1 y

PHARMACIE HAY EL HASSANI
Dr. AKOUCZ KARIM
50-52, Lot 3 Missimi, Rue 2
Hay Hassan - Casablanca
Tel : 05 22 90 35 22

Centre Hemodialyse PHILIPPE ROCHA
Docteur Mohamed AJOUBY
NEPHROLOGUE
3, Rue Abou Bakr Mohamed Ibn Zouhair
Quartier des Hôpitaux - Casablanca
05 22 26 20 50 - Fax : 05 22 27 87 89

- Présence de sa
- Taux élevés de

ZYLORIC® 100 mg, 200 mg et 300 mg, comprimés

ALLOPURINOL

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

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

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC comprimés, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Les comprimés de ZYLORIC contiennent un principe actif appelé l'allopurinol. Il agit en ralentissant la vitesse de certaines réactions chimiques dans votre organisme afin de diminuer le taux d'acide urique dans le sang et les urines. ZYLORIC, comprimé est utilisé pour réduire ou prévenir la formation de dépôts d'urate/acide urique lorsque votre organisme produit en trop grande quantité une substance appelée l'acide urique. Ces dépôts sont responsables de la goutte ou de certains types de calculs rénaux ou de certains autres types de problèmes rénaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC comprimés ?

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

Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :

- En cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du produit mentionnés dans la rubrique 6.
- Chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique).

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

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre ZYLORIC mg, comprimé si vous :

- Avez des problèmes au niveau de votre foie ou de vos reins.
- Souffrez de problèmes cardiaques ou d'une hypertension artérielle et si vous prenez des diurétiques et/ou un médicament appelé un IEC (inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine).
- Souffrez actuellement d'une crise de goutte.
- Etes d'origine chinoise, ethnique Han, africaine ou indienne.
- Avez des problèmes de thyroïde.

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimé :

- Des éruptions cutanées ont été signalées chez des patients prenant de l'allopurinol. Fréquemment, l'éruption cutanée peut entraîner des ulcères au niveau de la bouche, de la gorge, du nez, des organes génitaux et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées graves sont souvent précédées par des symptômes pseudo-grippaux, fièvre, maux de tête, courbatures (symptômes ressemblant à la grippe). L'éruption peut évoluer vers une apparition de vésicules sur tout le corps et une desquamation de la peau. En cas d'éruption cutanée ou de symptômes cutanés, arrêtez de prendre



- Médicaments utilisés pour traiter les cancers
 - Médicaments utilisés pour réduire la réponse immunologique (immunosuppresseurs, par exemple azathioprine ou mercaptopurine)
 - Médicaments utilisés pour traiter le diabète
 - Médicaments pour les problèmes cardiaques ou l'hypertension artérielle comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine) ou des diurétiques (pour éliminer l'eau)
 - Médicaments utilisés pour fluidifier le sang (anticoagulants), comme la warfarine
 - Tout autre médicament utilisé pour traiter la goutte.
- Veuillez avertir votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris tout autre médicament, notamment des médicaments obtenus sans ordonnance, y compris des médicaments à base de plantes.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée, sauf avis contraire de votre médecin, pendant la grossesse.

En raison du passage de ce médicament dans le lait maternel, il est donc conseillé de ne pas prendre ZYLORIC, comprimé au cours de l'allaitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut entraîner des étourdissements, des vertiges, ou des problèmes de coordination. Si c'est le cas, ne conduisez pas ou n'utilisez pas d'outils ou de machines.

Liste des excipients à effet notoire: Lactose.

Si votre médecin vous a dit que vous aviez une intolérance à certains sucres, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

3. COMMENT PRENDRE ZYLORIC, comprimé ?

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

Les comprimés doivent être avalés entiers avec un grand verre d'eau après les repas.

Posologie

La posologie recommandée est fonction des résultats du taux sanguin en acide urique.

Les posologies recommandées sont comprises entre 100 et 900 mg par jour. Vous commencerez généralement avec une faible dose, qui sera augmentée, le cas échéant.

Si vous êtes âgé(e) ou si votre fonction hépatique ou rénale est réduite, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus faible ou vous demander d'espacer les prises du médicament. Si vous êtes traité(e) par dialyse deux ou trois fois par semaine, votre médecin pourra vous prescrire une dose de 300 ou 400 mg qui devra être prise immédiatement après votre dialyse.

Utilisation chez les enfants (âgés de moins de 15 ans)

Les posologies habituelles sont comprises entre 100 à 400 mg par jour.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler tels quels avec un grand verre d'eau, après le repas.

Durée du traitement

Dans tous les cas :

Si vous avez pris

Prévenez immédiatement

Emportez avec vous

vertiges.

Prévenez la

moment de prendre

dose double pour

Si vous arrêtez

N'arrêtez pas de

médicament.

Si vous avez d'autres

plus d'information

4. QUELS SONT

Comme tous les médicaments, ZYLORIC peut entraîner des effets indésirables.

Les effets indésirables les plus fréquents sont :

Si vous présentez

immédiatement

spécialiste ou de

Hypersensibilité

Les signes peuvent être :

Peu fréquents (peuvent être graves) :

• Desquamation de la

• Trés rarement, des

soudaines, des pa-

Rares (peuvent être graves) :

• Fièvre et frissons

(pau) et sensation

• Réactions d'hyp-

articulaires et ré-

fonction hépatique

(ique).

• Tout changement

la gorge, du nez,

cloques généralis-

• Saignements aux

organes génitaux

Trés rares (peuvent être graves) :

• Un choc anaph-

avait présenté

d'allopurinol.

Si vous ressentez

apparaitre avec

Fréquents (peuvent être graves) :

• Eruption cutanée

d'arrêt immédi-

rapidement votre

Peu fréquents (peuvent être graves) :

• Douleur de l'est-

troubles peuvent-

• Anomalies au ni-

hépatiques tels q-

Rares (peuvent être graves) :

• Occasionnellement

effets sur votre sa-

plus facilement q-

signes d'infection

ont des problèmes

rapidement possi-

Trés rares (peuvent être graves) :

• Fièvre (tempé-

• Présence de sa-

• Taux élevés de

• Sentiment gêné

ZYLORIC® 100 mg, 200 mg et 300 mg, comprimés

ALLOPURINOL

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

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC comprimés, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Les comprimés de ZYLORIC contiennent un principe actif appelé l'allopurinol. Il agit en ralentissant la vitesse de certaines réactions chimiques dans votre organisme afin de diminuer le taux d'acide urique dans le sang et les urines. ZYLORIC, comprimé est utilisé pour réduire ou prévenir la formation de dépôts d'urate/acide urique lorsque votre organisme produit en trop grande quantité une substance appelée l'acide urique. Ces dépôts sont responsables de la goutte ou de certains types de calculs rénaux ou de certains autres types de problèmes rénaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC comprimés ?

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

Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :

- En cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du produit mentionnés dans la rubrique 6.
- Chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique).

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

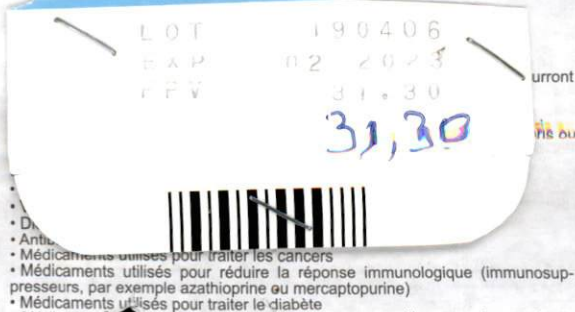
Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmière avant de prendre ZYLORIC mg, comprimé si vous :

- Avez des problèmes au niveau de votre foie ou de vos reins.
- Souffrez de problèmes cardiaques ou d'une hypertension artérielle et si vous prenez des diurétiques et/ou un médicament appelé un IEC (inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine).
- Souffrez actuellement d'une crise de goutte.
- Etes d'origine chinoise, ethnique Han, africaine ou indienne.
- Avez des problèmes de thyroïde.

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimé :

- Des éruptions cutanées ont été signalées chez des patients prenant de l'allopurinol. Fréquemment, l'éruption cutanée peut entraîner des ulcères au niveau de la bouche, de la gorge, du nez, des organes génitaux et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées graves sont souvent précédées par des symptômes pseudo-grippaux, fièvre, maux de tête, courbatures (symptômes ressemblant à la grippe). L'éruption peut évoluer vers une apparition de vésicules sur tout le corps et une desquamation de la peau. En cas d'éruption cutanée ou de symptômes cutanés, arrêtez de prendre



- Médicaments utilisés pour traiter les cancers
- Médicaments utilisés pour réduire la réponse immunologique (immunosuppresseurs, par exemple azathioprine ou mercaptopurine)
- Médicaments utilisés pour traiter le diabète
- Médicaments utilisés pour les problèmes cardiaques ou l'hypertension artérielle comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine) ou des diurétiques (pour éliminer l'eau)
- Médicaments utilisés pour fluidifier le sang (anticoagulants), comme la warfarine

Tout autre médicament utilisé pour traiter la goutte. Veuillez avertir votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris tout autre médicament, notamment des médicaments obtenus sans ordonnance, y compris des médicaments à base de plantes.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée, sauf avis contraire de votre médecin, pendant la grossesse.

En raison du passage de ce médicament dans le lait maternel, il est donc conseillé de ne pas prendre ZYLORIC, comprimé au cours de l'allaitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut entraîner des étourdissements, des vertiges, ou des problèmes de coordination. Si c'est le cas, ne conduisez pas ou n'utilisez pas d'outils ou de machines.

Liste des excipients à effet notoire: Lactose.

Si votre médecin vous a dit que vous aviez une intolérance à certains sucres, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

3. COMMENT PRENDRE ZYLORIC, comprimé ?

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

Les comprimés doivent être avalés entiers avec un grand verre d'eau après les repas.

Posologie

La posologie recommandée est fonction des résultats du taux sanguin en acide urique.

Les posologies recommandées sont comprises entre 100 et 900 mg par jour. Vous commencerez généralement avec une faible dose, qui sera augmentée, le cas échéant.

Si vous êtes âgé(e) ou si votre fonction hépatique ou rénale est réduite, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus faible ou vous demander d'espacer les prises du médicament. Si vous êtes traité(e) par dialyse deux ou trois fois par semaine, votre médecin pourra vous prescrire une dose de 300 ou 400 mg qui devra être prise immédiatement après votre dialyse.

Utilisation chez les enfants (âgés de moins de 15 ans)

Les posologies habituelles sont comprises entre 100 à 400 mg par jour.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler tels quels avec un grand verre d'eau, après les repas.

Durée du traitement

Dans tous les cas :

Si vous avez pris

Prévenez immédiatement

Les signes d'un

vertiges.

Si vous oubliez

Prenez la dose

moment de prendre

double pour

Si vous arrêtez

N'arrêtez pas de

médicament.

Si vous avez d'a

plus d'information

4. QUELS SONT

Comme tous les

des effets indésir

le monde.

Si vous présente

immédiatement,

spécialiste ou de

Hypersensibilité

Les signes peuv

Peu fréquents (p

Desquamation d

bouche.

Très rarement,

soudaine, des pa

Rares (peuvent a

Fièvre et frissons

(peux) et sensati

Réactions d'hyp

articulaires et r

fonction hépatiqu

ique).

Tout changement

la gorge, du nez,

cloques généralis

Saignements a

organes génitaux

Très rares (peuv

Un choc anaph

avaient présenté

d'allopurinol.

Si vous ressente

apparaître avec

Fréquents (peuv

Eruption cutané

d'arrêter imméd

rapidement votre

Peu fréquents (p

Douleur de l'es

troubles peuv

Anomalies au n

hépatiques tels q

Rares (peuvent a

Occasionnellen

effets sur votre s

plus facilement q

signes d'infecti

on des problèm

rapidement poss

Très rares (peuv

Fièvre (tempé

Présence de sa

Taux élevés de

Sentiment gêné

Co-Amarel®

2mg/500mg

Glimépiride / chlorhydrate de Metformine
Comprimés pelliculés

Veuillez lire attentivement l'intégralité

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir
- Si vous avez d'autres questions, adressez
- Ce médicament vous a été personnellement
- causer du tort, même si elle présente les

Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépiride chlorhydrate de metformine.
- Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.
- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, croscopolone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER Co-Amarel

N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :

- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

- si vous êtes hypersensible (allergique) au glimépiride ou au chlorhydrate de metformine, ou à l'un des autres composants de Co-Amarel, aux sulfamides et autres sulfonyles, aux biguanides,
- si vous êtes enceinte ou si vous allaitez votre enfant,
- si vous avez déjà souffert d'acidose lactique,
- si vous souffrez d'une maladie ou d'un dysfonctionnement des reins,
- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus du myocarde, un choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :

Veuillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

MISES EN GARDE

Hypoglycémie :

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

de survenue d'une hypoglycémie (baisse du taux de sucre dans le sang) est accru et nécessite une surveillance particulière.

Facteurs favorisant l'hypoglycémie :

- refus ou incapacité du patient à coopérer, en particulier chez le sujet âgé ;
- malnutrition, horaires irréguliers des repas, saut de repas, période de jeûne ou modification du régime ;
- déséquilibre entre exercice physique et prise d'hydrates de carbone ;
- administration concomitante d'alcool, en particulier chez des patients à jeun ;
- insuffisance rénale ;
- insuffisance hépatique sévère ;
- surdosage en Co-Amarel ;
- certains désordres endocriniens : insuffisance thyroïdienne, insuffisance hypophysaire et surrénale ;
- administration concomitante de certains autres médicaments : voir « Utilisation d'autres médicaments en même temps que Co-Amarel ».

En présence d'un ou plusieurs de ces facteurs de risque, il peut être nécessaire d'adapter la dose de Co-Amarel. Une adaptation peut également s'avérer nécessaire en cas de survenue d'une maladie pendant le traitement, ou en cas de changement du mode de vie du patient.

Les symptômes d'hypoglycémie (voir « Quels sont les effets indésirables éventuels avec Co-Amarel ? ») peuvent être légers ou absents quand l'hypoglycémie survient lentement, chez le patient âgé, en cas de neuropathie végétative ou si le patient est traité par bêta-bloquants, clonidine, réserpine, guanéthidine ou d'autres sympathomimétiques.

L'hypoglycémie peut dans presque tous les cas être corrigée par un apport glucidique immédiat, par exemple sous forme de glucose, sucre en morceaux ou boissons sucrées. Vous devez toujours avoir avec vous au moins 20 grammes de sucre (les aliments ou boissons contenant des édulcorants artificiels sont inefficaces pour corriger une hypoglycémie).

Les réactions hypoglycémiques sévères constituent une urgence médicale nécessitant un traitement immédiat avec du glucose par voie intraveineuse, suivi médical, et dans certains cas requièrent l'hospitalisation immédiate du patient.

Au cours du traitement par Co-Amarel, votre taux de sucre dans le sang et les urines doit être contrôlé régulièrement, ainsi que le taux d'hémoglobine glyquée.

Acidose lactique :

L'acidose lactique est une complication métabolique rare mais grave, qui peut survenir en cas d'accumulation de metformine. L'acidose lactique est caractérisée essentiellement par une augmentation du taux de lactates dans le sang et une diminution du pH sanguin.

L'acidose lactique peut survenir principalement chez des patients diabétiques souffrant d'une insuffisance rénale significative. Le risque d'acidose lactique augmente en fonction du degré de dysfonctionnement rénal et de l'âge du patient. Le risque peut par conséquent être diminué par une surveillance régulière de la fonction rénale.

Ce médicament ne doit généralement pas être administré aux patients souffrant d'une maladie hépatique. La consommation excessive d'alcool doit être évitée puisque l'alcool augmente les effets de la metformine. Par ailleurs, le traitement devra être temporairement arrêté avant toute exploration fonctionnelle utilisant des produits de contraste iodés, ainsi qu'avant toute opération chirurgicale. Les symptômes d'acidose lactique sont : malaise, douleurs, difficulté à respirer, somnolence, douleurs abdominales, hypothermie, hypotension.

Si vous ressentez certains de ces symptômes, arrêtez votre traitement Co-Amarel et consultez votre médecin immédiatement.

Fonction rénale :

Dans la mesure où la metformine est éliminée par le rein, la créatininémie doit être mesurée avant la mise en place du traitement, et contrôlée ensuite régulièrement :

- au moins une fois par an chez les sujets présentant une fonction rénale normale ;
- au moins deux à quatre fois par an chez les patients dont la créatininémie est à la limite supérieure de la normale, ainsi que chez les sujets âgés.

Chez le sujet âgé, la survenue d'une insuffisance rénale est fréquente et asymptomatique. Des précautions particulières doivent être observées lorsque la fonction rénale est susceptible de sauter, comme par exemple lors de la mise en place d'un traitement antihypertenseur ou diurétique, ainsi qu'au début d'un traitement par un anti-inflammatoire non stéroïdien.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Poursuivre le régime alimentaire tel que prescrit par votre médecin.
- Effectuer régulièrement les analyses biologiques prescrites ou recommandées par votre médecin.
- Eviter la consommation d'alcool et de boissons alcoolisées.
- Informer votre médecin dans les cas suivants : opération chirurgicale, fièvre, infection, difficulté à manger, désir de grossesse, traitement avec d'autres médicaments.

Grossesse - Allaitement

Vous ne devez pas utiliser Co-Amarel si vous êtes enceinte, si vous allaitez votre enfant, ou si vous prévoyez une grossesse ou l'allaitement de votre enfant.

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

Co-Amarel®

2mg/500mg

Glimépiride / chlorhydrate de Metformine

Comprimés pelliculés

Veillez lire attentivement l'intégralité :

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin.
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, il est important de le prendre correctement pour éviter de causer du tort, même si elle présente les

Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépiride chlorhydrate de metformine.
- Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.
- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, croscopolidone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral. Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER Co-Amarel

N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :

- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

- si vous êtes hypersensible (allergique) au glimépiride ou au chlorhydrate de metformine, ou à l'un des autres composants de Co-Amarel, aux sulfamides et autres sulfonylurées, aux biguanides,
- si vous êtes enceinte ou si vous allaitez votre enfant,
- si vous avez déjà souffert d'acidose lactique,
- si vous souffrez d'une maladie ou d'un dysfonctionnement des reins,
- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus du myocarde, un choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :

Veillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

MISES EN GARDE

Hypoglycémie :

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

de survenue d'une hypoglycémie (baisse du taux de sucre dans le sang) est accru et nécessite une surveillance particulière.

Facteurs favorisant l'hypoglycémie :

- refus ou incapacité du patient à coopérer, en particulier chez le sujet âgé ;
- malnutrition, horaires irréguliers des repas, saut de repas, période de jeûne ou modification du régime ;
- déséquilibre entre exercice physique et prise d'hydrates de carbone ;
- administration concomitante d'alcool, en particulier chez des patients à jeun ;
- insuffisance rénale ;
- insuffisance hépatique sévère ;
- surdosage en Co-Amarel ;
- certains désordres endocriniens : insuffisance thyroïdienne, insuffisance hypophysaire et surrénale ;
- administration concomitante de certains autres médicaments : voir « Utilisation d'autres médicaments en même temps que Co-Amarel ».

En présence d'un ou plusieurs de ces facteurs de risque, il peut être nécessaire d'adapter la dose de Co-Amarel. Une adaptation peut également s'avérer nécessaire en cas de survenue d'une maladie pendant le traitement, ou en cas de changement du mode de vie du patient.

Les symptômes d'hypoglycémie (voir « Quels sont les effets indésirables éventuels avec Co-Amarel ? ») peuvent être légers ou absents quand l'hypoglycémie survient lentement, chez le patient âgé, en cas de neuropathie végétative ou si le patient est traité par bêtabloquants, clonidine, réserpine, guanéthidine ou d'autres sympathomimétiques.

L'hypoglycémie peut dans presque tous les cas être corrigée par un apport glucidique immédiat, par exemple sous forme de glucose, sucre en morceaux ou boissons sucrées. Vous devez toujours avoir avec vous au moins 20 grammes de sucre (les aliments ou boissons contenant des édulcorants artificiels sont inefficaces pour corriger une hypoglycémie).

Les réactions hypoglycémiques sévères constituent une urgence médicale nécessitant un traitement immédiat avec du glucose par voie intraveineuse, suivi médical, et dans certains cas requièrent l'hospitalisation immédiate du patient.

Au cours du traitement par Co-Amarel, votre taux de sucre dans le sang et les urines doit être contrôlé régulièrement, ainsi que le taux d'hémoglobine glyquée.

Acidose lactique :

L'acidose lactique est une complication métabolique rare mais grave, qui peut survenir en cas d'accumulation de metformine. L'acidose lactique est caractérisée essentiellement par une augmentation du taux de lactates dans le sang et une diminution du pH sanguin.

L'acidose lactique peut survenir principalement chez des patients diabétiques souffrant d'une insuffisance rénale significative. Le risque d'acidose lactique augmente en fonction du degré de dysfonctionnement rénal et de l'âge du patient. Le risque peut par conséquent être diminué par une surveillance régulière de la fonction rénale.

Ce médicament ne doit généralement pas être administré aux patients souffrant d'une maladie hépatique. La consommation excessive d'alcool doit être évitée puisque l'alcool augmente les effets de la metformine. Par ailleurs, le traitement devra être temporairement arrêté avant toute exploration fonctionnelle utilisant des produits de contraste iodés, ainsi qu'avant toute opération chirurgicale. Les symptômes d'acidose lactique sont : malaise, douleurs, difficulté à respirer, somnolence, douleurs abdominales, hypothermie, hypotension.

Si vous ressentez certains de ces symptômes, arrêtez votre traitement Co-Amarel et consultez votre médecin immédiatement.

Fonction rénale :

Dans la mesure où la metformine est éliminée par le rein, la créatininémie doit être mesurée avant la mise en place du traitement, et contrôlée ensuite régulièrement :

- au moins une fois par an chez les sujets présentant une fonction rénale normale ;
- au moins deux à quatre fois par an chez les patients dont la créatininémie est à la limite supérieure de la normale, ainsi que chez les sujets âgés.

Chez le sujet âgé, la survenue d'une insuffisance rénale est fréquente et asymptomatique. Des précautions particulières doivent être observées lorsque la fonction rénale est susceptible de s'altérer, comme par exemple lors de la mise en place d'un traitement antihypertenseur ou diurétique, ainsi qu'au début d'un traitement par un anti-inflammatoire non stéroïdien.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Poursuivre le régime alimentaire tel que prescrit par votre médecin.
- Effectuer régulièrement les analyses biologiques prescrites ou recommandées par votre médecin.
- Eviter la consommation d'alcool et de boissons alcoolisées.
- Informer votre médecin dans les cas suivants : opération chirurgicale, fièvre, infection, difficulté à manger, désir de grossesse, traitement avec d'autres médicaments.

Grossesse - Allaitement

Vous ne devez pas utiliser Co-Amarel si vous êtes enceinte, si vous allaitez votre enfant, ou si vous prévoyez une grossesse ou l'allaitement de votre enfant.

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

Co-Amarel®

2mg/500mg

Glimépiride / chlorhydrate de Metformine
Comprimés pelliculés

Veillez lire attentivement l'intégralité

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin.
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, il est destiné à votre usage et peut causer du tort, même si elle présente les

Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

Les substances actives sont le glimépiride chlorhydrate de metformine.
Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.

Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamylose, povidone K 30, cellulose microcristalline, croscopolone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER Co-Amarel

N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :

- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

si vous êtes hypersensible (allergique) au glimépiride ou au chlorhydrate de metformine, ou à l'un des autres composants de Co-Amarel, aux sulfamides et autres sulfonamides, aux biguanides,

- si vous êtes enceinte ou si vous allaitez votre enfant,
- si vous avez déjà souffert d'acidose lactique,
- si vous souffrez d'une maladie ou d'un dysfonctionnement des reins,
- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus du myocarde, un choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devrez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :

Veillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

MISES EN GARDE

Hypoglycémie :

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

de survenue d'une hypoglycémie (baisse du taux de sucre dans le sang) est accru et nécessite une surveillance particulière.

Facteurs favorisant l'hypoglycémie :

- refus ou incapacité du patient à coopérer, en particulier chez le sujet âgé ;
- malnutrition, horaires irréguliers des repas, saut de repas, période de jeûne ou modification du régime ;
- déséquilibre entre exercice physique et prise d'hydrates de carbone ;
- administration concomitante d'alcool, en particulier chez des patients à jeun ;
- insuffisance rénale ;
- insuffisance hépatique sévère ;
- surdosage en Co-Amarel ;
- certains désordres endocriniens : insuffisance thyroïdienne, insuffisance hypophysaire et surrénale ;
- administration concomitante de certains autres médicaments : voir « Utilisation d'autres médicaments en même temps que Co-Amarel ».

En présence d'un ou plusieurs de ces facteurs de risque, il peut être nécessaire d'adapter la dose de Co-Amarel. Une adaptation peut également s'avérer nécessaire en cas de survenue d'une maladie pendant le traitement, ou en cas de changement du mode de vie du patient.

Les symptômes d'hypoglycémie (voir « Quels sont les effets indésirables éventuels avec Co-Amarel ? ») peuvent être légers ou absents quand l'hypoglycémie survient lentement, chez le patient âgé, en cas de neuropathie végétative ou si le patient est traité par bêta-bloquants, clonidine, réserpine, guanéthidine ou d'autres sympathomimétiques.

L'hypoglycémie peut dans presque tous les cas être corrigée par un apport glucidique immédiat, par exemple sous forme de glucose, sucre en morceaux ou boissons sucrées. Vous devez toujours avoir avec vous au moins 20 grammes de sucre (les aliments ou boissons contenant des édulcorants artificiels sont inefficaces pour corriger une hypoglycémie).

Les réactions hypoglycémiques sévères constituent une urgence médicale nécessitant un traitement immédiat avec du glucose par voie intraveineuse, suivi médical, et dans certains cas requièrent l'hospitalisation immédiate du patient.

Au cours du traitement par Co-Amarel, votre taux de sucre dans le sang et les urines doit être contrôlé régulièrement, ainsi que le taux d'hémoglobine glyquée.

Acidose lactique :

L'acidose lactique est une complication métabolique rare mais grave, qui peut survenir en cas d'accumulation de metformine. L'acidose lactique est caractérisée essentiellement par une augmentation du taux de lactates dans le sang et une diminution du pH sanguin.

L'acidose lactique peut survenir principalement chez des patients diabétiques souffrant d'une insuffisance rénale significative. Le risque d'acidose lactique augmente en fonction du degré de dysfonctionnement rénal et de l'âge du patient. Le risque peut par conséquent être diminué par une surveillance régulière de la fonction rénale.

Ce médicament ne doit généralement pas être administré aux patients souffrant d'une maladie hépatique. La consommation excessive d'alcool doit être évitée puisque l'alcool augmente les effets de la metformine. Par ailleurs, le traitement devra être temporairement arrêté avant toute exploration fonctionnelle utilisant des produits de contraste iodés, ainsi qu'avant toute opération chirurgicale. Les symptômes d'acidose lactique sont : malaise, douleurs, difficulté à respirer, somnolence, douleurs abdominales, hypothermie, hypotension.

Si vous ressentez certains de ces symptômes, arrêtez votre traitement Co-Amarel et consultez votre médecin immédiatement.

Fonction rénale :

Dans la mesure où la metformine est éliminée par le rein, la créatininémie doit être mesurée avant la mise en place du traitement, et contrôlée ensuite régulièrement :

- au moins une fois par an chez les sujets présentant une fonction rénale normale ;
- au moins deux à quatre fois par an chez les patients dont la créatininémie est à la limite supérieure de la normale, ainsi que chez les sujets âgés.

Chez le sujet âgé, la survenue d'une insuffisance rénale est fréquente et asymptomatique. Des précautions particulières doivent être observées lorsque la fonction rénale est susceptible de s'altérer, comme par exemple lors de la mise en place d'un traitement antihypertenseur ou diurétique, ainsi qu'au début d'un traitement par un anti-inflammatoire non stéroïdien.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Poursuivre le régime alimentaire tel que prescrit par votre médecin.
- Effectuer régulièrement les analyses biologiques prescrites ou recommandées par votre médecin.
- Eviter la consommation d'alcool et de boissons alcoolisées.
- Informer votre médecin dans les cas suivants : opération chirurgicale, fièvre, infection, difficulté à manger, désir de grossesse, traitement avec d'autres médicaments.

Grossesse - Allaitement

Vous ne devez pas utiliser Co-Amarel si vous êtes enceinte, si vous allaitez votre enfant, ou si vous prévoyez une grossesse ou l'allaitement de votre enfant.

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

AMLOR
amlodipine

Pfizer

UT.AV :

P.P.V.

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Ce médicament appartient à la classe des inhibiteurs calciques.
Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle.

CONTRE INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ chez la femme enceinte ou susceptible de le devenir.
- chez la femme en période d'allaitement.

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

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Les personnes âgées et les personnes souffrant d'une insuffisance hépatique se conformeront strictement à la prescription de leur médecin.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN, particulièrement si vous prenez déjà des médicaments contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.

NE JAMAIS LAISSER À LA PORTÉE DES ENFANTS.

AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS, en début de traitement :

- le plus souvent, on peut noter maux de tête, rougeurs du visage, oedèmes des jambes.
- Rarement : nausées, étourdissements, fatigue, réactions cutanées : tachycardies ou palpitations.
Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.

Pour toute autre manifestation indésirable, telle que douleurs angineuses dans la région thoracique pouvant survenir, très rarement, 15 à 20 minutes après la prise du médicament, il convient de prévenir le médecin.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

DANS TOUTS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

PRÉSENTATIONS

- AMLOR® 5 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

- AMLOR® 10 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

* Marque de Pfizer Inc

093660677

89 20

N.S.D.I.

09626039

LABORATOIRES PFIZER S.A.
Route de Oualidia EL JADIDA

Fabriqué par
LABORATOIRES PFIZER S.A. (Maroc)
avec l'autorisation de PFIZER Inc
New-York U.S.A.

AMLOR

amlodipine

UT.AV :

Pfizer

P.P.V.

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Ce médicament appartient à la classe des inhibiteurs calciques.
Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'angor.

CONTRE INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ chez la femme enceinte ou susceptible de le devenir.
- chez la femme en période d'allaitement.

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

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Les personnes âgées et les personnes souffrant d'une insuffisance hépatique se conformeront strictement à la prescription de leur médecin.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN, particulièrement si vous prenez déjà des médicaments contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.

NE JAMAIS LAISSER À LA PORTÉE DES ENFANTS.

AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS, en début de traitement :

- le plus souvent, on peut noter maux de tête, rougeurs du visage, oedèmes des jambes.
- Rarement : nausées, étourdissements, fatigue, réactions cutanées : tachycardies ou palpitations.

Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.

Pour toute autre manifestation indésirable, telle que douleurs angineuses dans la région thoracique pouvant survenir, très rarement, 15 à 20 minutes après la prise du médicament, il convient de prévenir le médecin.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

DANS TOUTS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

PRÉSENTATIONS

- AMLOR® 5 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

- AMLOR® 10 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

* Marque de Pfizer Inc

09366067/7

89 20

N.S.D.I.

09626039

LABORATOIRES PFIZER S.A.
Route de Oualidia EL JADIDA

Fabriqué par
LABORATOIRES PFIZER S.A. (Maroc)
avec l'autorisation de PFIZER Inc
New-York U.S.A.

AMLOR
amlodipine

Pfizer

UT.AV :

P.P.V.

LOT N° : 1 2 6 1 7 5

09366067/7

89 20

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Ce médicament appartient à la classe
Ce médicament est préconisé dans l'angor.

CONTRE INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ

- chez la femme enceinte ou susceptible de l'être
- chez la femme en période d'allaitement.

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

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Les personnes âgées et les personnes souffrant d'une insuffisance hépatique se conformeront strictement à la prescription de leur médecin.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HÉSITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN, particulièrement si vous prenez déjà des médicaments contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTÉE DES ENFANTS.

AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS, en début de traitement :

- le plus souvent, on peut noter maux de tête, rougeurs du visage, oedèmes des jambes.
 - Rarement : nausées, étourdissements, fatigue, réactions cutanées : tachycardies ou palpitations.
- Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.

Pour toute autre manifestation indésirable, telle que douleurs angineuses dans la région thoracique pouvant survenir, très rarement, 15 à 20 minutes après la prise du médicament, il convient de prévenir le médecin.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

PRÉSENTATIONS

- AMLOR® 5 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

- AMLOR® 10 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

* Marque de Pfizer Inc

09626039

N.S.D.I.

LABORATOIRES PFIZER S.A.
Route de Ouailidia EL JADIDA

Fabriqué par
LABORATOIRES PFIZER S.A. (Maroc)
avec l'autorisation de PFIZER Inc
New-York U.S.A.

بيبريتيراكس® أرجنين 5 ملغ/1.25 ملغ

بيرواند وبريل أرجنين/إندياميد

حبات ملبسة

125,60

الدواء لأنها تحتوي على معلومات هامة لك .

جديد .
الصيدلاني .

إطلاً إعطاه لشخص آخر ، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة ، فقد تلحق به الضرر .
الصيدلاني . هذا ينطبق أيضا على جميع الآثار الجانبية الغير المدلى بها في هذه النشرة .
(المحلاة ٩)

في هذه النشرة :

- 1 ما هو بيبريتيراكس ؟
- 2 ما هي المعلومات الهامة ؟
- 3 كيف يؤخذ بيبريتيراكس ؟
- 4 ما هي الآثار الجانبية المحتملة ؟
- 5 كيف يحفظ بيبريتيراكس ؟
- 6 محتوى العبوة ومعلومات إضافية

1 ما هو بيبريتيراكس ؟ 5 ملغ/1.25 ملغ ، حبات ملبسة وفي أية حالة يستعمل ؟

الفئة العلاجية الصيدلانية : البيرواندوبريل ومدرات البول ، كود ATC : CO3BA04
إن بيبريتيراكس 5 ملغ/1.25 ملغ ، حبات ملبسة عبارة عن مزيج من مادتين فعالتين : البيرواندوبريل والإندياميد . وهما مدرات لإرتفاع الضغط الشرياني ، ويوصف لارتفاع ضغط الشرياني . ينتمي البيرواندوبريل إلى صنف مشتقات خميرة عمول الأنتيجيستين (IEC) . وتقوم هذه المادة بتوسيع الأوعية الدموية مسهلة بهذا عمل القلب في ضخ الدم .
إن الإندياميد مدر للبول ، وإن مدرات البول ترفع مقدار البول الصادر عن الكلى . لكن الإندياميد مختلف عن بقية مدرات البول ، بحيث أنه يرفع مقدار البول بدرجة ضئيلة . وهذا تقوم هاتين للمادتين الفعالتين في تخفيض الضغط الشرياني وتعملان معاً بالتكتم .

2 ما هي المعلومات المفروضة معرفتها قبل أخذ بيبريتيراكس 5 ملغ/1.25 ملغ ، حبات ملبسة ؟

إن سبق وأعطيت طبيبك بعدم استهلاك لبعض أنواع السكاكر ، عليك باستشارة قبل المباشرة بأخذ هذا الدواء .

لا يجوز استعمال بيبريتيراكس 5 ملغ/1.25 ملغ ، حبات ملبسة :
• إن كانت لك حساسية من مادة البيرواندوبريل ، أو من صنف آخر لمشتقات خميرة التحول ، أو من الإندياميد ، أو من أي سلفاميد آخر ، أو من أية مادة أخرى تدخل في تركيب هذا الدواء (انظر إلى مقطع : محتوى العبوة ومعلومات إضافية) .
• إن سبق وحصلت لك أعراض كالغثيرة في التشنج ، أو تضخم فجائي للبشرة أو اللسان ، أو حكة مع طلع جلدي فيه ، نتيجة عن مفاداة سائلة بواسطة مشتقات خميرة التحول (IEC) ، أو إن بدأت تلك الأعراض (السامة بالوذمة الوعائية) قد دس وحصلت في أي وضع آخر لك أو لأحد أفراد عائلتك .

• إن كنت مصاباً بداء السكري أو تشكو من داء كولي وتلقي علاجاً خاصاً لضغط الدم يحتوي على الأيسكربين (Talsikrin) ،
• إن كنت تشكو من قصور الكبدية الشديد أو إن كنت تشكو من الحذلة السامة بالاحتلال الدماغي الكبدية (اضطراب عصبي نتيجة عن الإصابة الكبدية الشديدة) ،
• إن كنت مصاباً بداء كولي فيه من انخفاض تدفق الدم إلى الكلى (انصق في الشريان الكلوي أي الشريان الذي يروي الكلية بالدم) ،
• إن كنت خاضعاً لتعالج الدم أو لديك طريقة أخرى لتصفية الدم . يمكن أن لا يتلائم بيبريتيراكس مع الآلة المستعملة .

• إن كانت مقاييس اليورانيوم في مرقاة فائقة الانخفاض أو فائقة الإرتفاع ،
• إن كنت تشك في إصابتك بمقصور الكلى الغير معلوم (مع اجتياحي مائي فائق وضيق في التنفس) ،
• إن كنت حامل منذ أكثر من ثلاثة أشهر ، حيث ينبغي أيضاً تجنب بيبريتيراكس 5 ملغ/1.25 ملغ منذ يادئ الحمل (انظر إلى مقطع الحمل والإرضاع) .
• إن كنت مرضع .
• إن كنت تتعالج حالياً بـ سيكوبيريل/الباريتان ، دواء يستعمل لعلاج قصور القلب (انظر إلى مقطع تحذيرات واحتياطات) و / أو في الأدوية الأخرى و بيبريتيراكس 5 ملغ/1.25 ملغ .

استشر مع طبيبك مع أخذ الصيدلاني قبل أخذ بيبريتيراكس 5 ملغ/1.25 ملغ :
• إن كان لك تشنج أيهبري (أي تشنج في الشريان الرئيسي للقلب) ، أو إنشلال عضلي قلبي شخامي (إصابة عضلة القلب) ، أو تشنج في الشريان الكلوي (أي الشريان الذي يروي الكلية بالدم) .
• إن كنت تشكو من قصور أو خلل قلبي .
• إن كنت تشكو من خلل كلوي أو إن كنت خاضعاً لتعالج الدم .
• إن كنت تشكو من إرتفاع معدل هرمون الغوتريون في الدم ، بشكل غير طبيعي (الدورسترونولية الأولية) ،
• إن كنت تشكو من إحتلال كبدي .
• إن كنت تشكو من داء كولي ناجي (إصابة جلدية) ، مثل الداء الحاملي للجوعوي ، أو التصلب الجلدي .

• إن كنت تشكو من تشنج من التصلب العصيدي (أي تشنج في الشريان) .
• إن كنت تشكو من فرط الدرقية (أي خلل في الغدة الدرقية) .
• إن كنت مصاباً بالنقرس .
• إن كنت مصاباً بداء السكري .
• إن كنت خاضعاً للعلاج مع الدم وتستعمل بدلاً من مواد أخرى على اليورانيوم .

• إن كنت تتعالج حالياً بالبيرواندوبريل أو بمدرات البول الكائنة لليورانيوم (spironolactone أو triamterene) أو مكملات اليورانيوم لأن استعمالهم مع بيبريتيراكس يحجب تأثيره (انظر إلى مقطع أدوية أخرى يستعمل بيبريتيراكس 5 ملغ/1.25 ملغ ، حبات ملبسة) .
• إن كنت مسنن .
• إن كنت مصاباً بضعف في العضلات نتيجة عن تشنج في الشريان الرئيسي للوجه والفتن واللسان أو البوم الذي إذا أصبحت بضعفان نتيجة عن تشنج في الشريان الرئيسي للوجه والفتن واللسان أو البوم الذي قد يصعب صعوبة في البلع أو التنفس (وذمة وعائية) ، والذي قد يحدث في أي وقت أثناء العلاج ، توقف فوراً عن تناول الدواء واتصل مباشرة بطبيبك .
• إن كنت تتناول أبداً من الأدوية التالية التي تستعمل لعلاج ضغط الدم المرتفع :

- ديفوكسين digoxin أو غيره من الأدوية الديجيتالية (علاج الاضطرابات القلبية) .
- باكولوف baclofen (العلاج تبسب العضلات الناتج عن تشنجات متوتجة) .
- الأدوية المستعملة في علاج داء السكري مثل الأنسولين والتورمورين والكليتين .
- الكلوسوم ، بما فيها كمالات الكلوسوم .
- المسهلات المنبهة (منها séné) .
- الساليسيلات (مثل الأسبيرين) .

• مضادات التهاب الغير استرويدية (مثل ibuprofen) ، أو الأدوية المحتوية على مقدار كبير من الساليسيلات (مثل الأسبيرين) .
• أمفوتريسين B amphotericin (علاج الإصابات الفطرية السفية) .
• الأدوية المستعملة في علاج الاضطرابات النفسية ، مثل الاكتئاب ، أو القلق ، أو الفصام ... (مثل مفاد الاكتئاب مثل الحليبي ، أو مضادات الدخان) .

• نيترازوكليت tetraacosa (علاج مرض كرون maladie de Crohn) .
• ترياقويبر (علاج حالات الدوبو) .
• مضادات الأوعية الدموية بما فيها التترات (المستحضرات التي من شأنها توسيع الأوعية الدموية) .
• الأدوية المستعملة في علاج هبوط الضغط الشرياني ، أو في علاج الصدمة أو في علاج الربو (منها إبيفيرين أو نوبادوتالين أو أدناترين) .

• بيبريتيراكس 5 ملغ/1.25 ملغ حبات ملبسة مع الطعام والشراب .
• لتستحسن أن أخذ بيبريتيراكس 5 ملغ/1.25 ملغ قبل وجبة الطعام .

الحمل والإرضاع :
• إذا كنت حامل أو مرضعاً ، أو تعتقدين بأنك حامل أو تخططين للإحبال ، راجعي الطبيب أو الصيدلاني قبل المباشرة بتعاطي أي دواء .

الحمل :
• قد يطلب منك طبيبك التوقف عن أخذ بيبريتيراكس 5 ملغ/1.25 ملغ قبل وقوع الحمل أو في حال ظهور الحمل ، ويوصف لك دواء آخر بدلاً عن بيبريتيراكس 5 ملغ/1.25 ملغ .
• لا يُسمح بأخذ بيبريتيراكس 5 ملغ/1.25 ملغ خلال الأشهر الثلاثة الأولى للحمل ، كما يحظر أخذه قبل عدة ساعات من الشهر للحمل ، حيث أن تشكل خطراً على الجنين .

الإرضاع :
• لا يجوز استعمال بيبريتيراكس 5 ملغ/1.25 ملغ لدى المرأة المرضع . فإن كنت مصعصة على الإرضاع ، فسوف يختار لك طبيبك علاجاً آخر ، وخاصة إن كان طفلك حديث الولادة أو إن كانت ولادته مسكرة .
• راجعي طبيبك حالاً بشأن هذا الشأن .

الاحتياطات لفائدة النساء اللواتي يعملن على الآليات :
• رغم أن بيبريتيراكس 5 ملغ/1.25 ملغ لا يؤثر على البقطة ، بينما أن التفاعلات الفردية التابعة لانخفاض الضغط الشرياني قد تؤدي إلى الإحساس بالدوخة أو الإعياء لدى بعض الأشخاص . لذا فقد يؤدي هذا إلى قد تؤدي على قيادة السيارات أو العمل على الآليات .
• يحتوي بيبريتيراكس 5 ملغ/1.25 ملغ ، حبات ملبسة على سكر الحليب (اللاكتوز) .
• إذا أحركم الطبيب بأنكم تعاون من عدم استيعاب لنوع من السكر المكون استشارة قبل اخذ هذا الدواء .

3 كيف يؤخذ بيبريتيراكس 5 ملغ/1.25 ملغ ، حبات ملبسة ؟
• تأخذوا بانتظام طوال اليوم هذا الدواء بالطريقة التي وصفها لك طبيبك . فإن لم تكن متأكدًا ، عليك باستشارة طبيبك .

• إن الجرعة المعتادة هي عبارة عن واحدة في اليوم . عليك أن تغير الجرعة إذا كنت تعاني من قصور الكلوي . تتلخ الخطة مع كأس من الماء مرة واحدة في اليوم ، وتحسن أعداها في الصباح قبل وجبة الإفطار .
• إذا تناولت جرعة أكبر مما ينبغي من بيبريتيراكس 5 ملغ/1.25 ملغ حبات ملبسة :
• الرجاء الاتصال بطبيبك أو الصيدلاني فوراً .

• إن طرأ وأضلل عدد حبات ، وإضلل فوراً بطبيبك أو بأقرب مستشفى للطوارئ .
• فائتكم ما يتحمل وقوعه في حال الإفراط بجرعه ، هو هبوط الضغط الشرياني (مع الاحساس بالغبغبي ، الإعياء ، والتشنجات والدوخة والغماص ، وخالة الارتباك ، وتغير في كمية البول الناتج من الكليتين) .
• يمكن مكافحة كل من تشنجات الغماص مع رفع الساقين للأعلى .

• إن حال السهول من تناول بيبريتيراكس 5 ملغ/1.25 ملغ حبات ملبسة :
• من المهم جداً أخذ الدواء يومياً بصورة منتظمة . من جودة الفعالية تابعة لتناولها المنتظم .
• سبوت من أخذ جرعة بيبريتيراكس 5 ملغ/1.25 ملغ حبات ملبسة عليك بأخذ الجرعة العادية في اليوم التالي .
• لا يجوز على الإطلاق أخذ حبات إضافية تعويضاً عن السهول .

• في حال التوقف عن أخذ بيبريتيراكس 5 ملغ/1.25 ملغ حبات ملبسة :
• حيث أن المداواة ضد إرتفاع الضغط الشرياني علاج طويل المدى ، عليك بالظفر مع طبيبك بأمر التوقف عن العلاج .

• وإن تأسلت أبداً من أمر تابع لإستعمال هذا الدواء ، عليك بطلب المزيد من المعلومات لدى الطبيب أو الصيدلاني .

4 ما هي الآثار الجانبية المحتملة ؟
• كما هي الحال مع كافة الأدوية ، من الممكن أن يسبب هذا الدواء آثاراً جانبية ، ورغم أنها لا تصيب كافة الأشخاص .
• إن لاحظت حدوث أي من الآثار الجانبية الجسيمة التالية ، عليك التوقف عن أخذ هذا الدواء والاتصال بطبيب فوراً :
• دوار شديد أو إعياء يسبب هبوط ضغط الدم (شائع - قد يصيب حتى 1 من 10 مرضى) ،
• تشنج في العضلات (يحدث في الصدر ، صغير أثناء التنفس) (غير شائعة - قد يصيب حتى 1 من كل 100 مرضى) ،
• تضخم في البشرة الوجه ، أو في الشفتين ، أو في الدم ، أو في اللسان ، أو في البول ،
• تشنج (وذمة وعائية) (انضر للمقطع تحذيرات واحتياطات) (غير شائعة - قد يصيب حتى 1 من كل 100 مرضى) .