



..... / /201...

A REMETTRE PAR L'ADHERENT

Mle

9553

Nom & Prénom

BAKKAL Mohamed.

Fonction

Rebailo'

Phones

Mail

MEDECIN

Prénom du patient

BAKKAL Mohamed.

Adhérent Conjoint Enfant

Age 74

Date 18 Juin 2018.

Nature de la maladie

Diabète + HTA

Date 1ère visite

S'agit-il d'un accident : Causes et circonstances

| Nature des actes | Nbre de Coefficient | Montant détaillé des honoraires |
|------------------|---------------------|---------------------------------|
|------------------|---------------------|---------------------------------|

C 1

Total -

Centre Hemodialyse Privé EN ROCH
Docteur Mohamed AJOUBY
NCPHOLLOGUE
Dr. Abou Bakr Maitaux - Casablanca
3, Rue Abou Bakr Maitaux - Casablanca
Quartier des Martyrs
Tél : 022.21.00.00 - Fax : 022.99.28.01

PHARMACIE

Date 18.06.19

Montant de la facture

T = 1113,30

PHARMACIE HAY EL HASSAN
Dr. ABOUZ KARIM
50-52 Lot 3 Mianmi Rue 2
Hay Hassan - Casablanca
Tel. : 022.29.35.22

ANALYSES - RADIOPHGRAPHIES

Date :

Désignation des Coefficients

Montant détaillé des Honoraires

CACHET

AUXILIAIRES MEDICAUX

Date :

Nombre

Montant détaillé des

Honoraires

CACHET

AM

PC

IM

IV

Dr. Mohamed AJOUBY

NEPHROLOGUE

Spécialiste des Maladies du Rein

& Voies Urinaires

HEMODIALYSE

Expert Assermenté auprès des Tribunaux

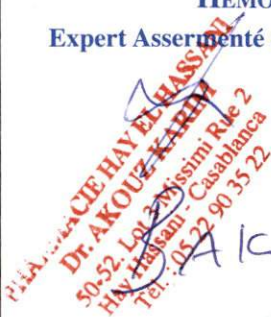
الدكتور محمد عجوبي

اختصاصي في أمراض الكلى

الكلية الاصطناعية

خبير محلف لدى المحاكم

Casablanca, le : 18.04.2019



PILAR MED
Dr. M. A. J.
Dr. AKOUZ KARIM
50-52, Lot 3 Missini Rue 2
Hay Hassan - Casablanca
Tel : 05 22 90 35 22

- Caudie Aspirine : 1 ly $\text{€} = 31.30$

$$31.30 \times 3 = 93.90$$

- Zyprexa 200 : 1 ly $\text{€} = 125.60$

$$125.60 \times 3 = 376.80$$

- Roi prélest 5mg : 1 ly $\text{€} = 89.20$

$$89.20 \times 3 = 267.60$$

- Amilor 5mg : 1 ly $\text{€} = 125.00$

$$125.00 \times 3 = 375.00$$

- Sustiva 2mg : 1 ly $\text{€} = 125.00$

Centre Hémodialyse PRO IBN ROCHD
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

IA PHARMACIE HAY EL HASSAN

Dr. AKOUZ KARIM

50-52, Lot 3 Missini Rue 2

Hassan - Casablanca

Tel : 05 22 90 35 22

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 :

- Qu'est-ce que ZYLORIC comprimés, et dans quel cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ZYLORIC, comprimés ?
- Comment prendre ZYLORIC comprimés ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver ZYLORIC comprimés ?
- 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 d'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'avavis 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, ethnies Han, africaine ou indienne.

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

LOT 190406
EXP 02/2023
REV 31.30

urrent
ris ou

31,30



Durée du traitement
Dans tous les cas.
Si vous avez pris
Prévenez immédiatement
Emportez avec vous
Les signes d'un état vertigineux.
Si vous oubliez de prendre
Prenez-la dès que possible.
moment de prendre ce médicament.
dose double pour la prochaine prise.
Si vous arrêtez de prendre ce médicament
N'arrêtez pas de prendre ce médicament.
Si vous avez des symptômes indésirables.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?

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

Si vous présentez des symptômes indésirables immédiatement après la prise de ZYLORIC, contactez votre spécialiste ou votre pharmacien.

Hypersensibilité

Les signes peuvent être : Peu fréquents (peu de personnes) :

• Desquamation de la peau.

• Très rarement, des crises de soudaine, des palpitations.

Rares (peuvent survenir chez quelques personnes) :

• Fièvre et frissons, céphalées et douleurs articulaires et rénales, fonction hépatique.

• Tout changement dans la couleur de la peau, la gorge, du nez et des cloques générales.

Très rares (peuvent survenir chez très peu de personnes) :

• Saignements anormaux, organe génital, œsophage et rectum.

Très rares (peuvent survenir chez une personne sur 10 000) :

• Un choc anaphylactique, qui peut être mortel, a été présenté avec l'allopurinol.

Si vous ressentez des symptômes indésirables, contactez votre pharmacien.

Fréquents (peuvent survenir chez plusieurs personnes) :

• Eruption cutanée, rapide et temporaire.

Peu fréquents (peuvent survenir chez quelques personnes) :

• Douleur de l'estomac, troubles digestifs, douleurs dans les jambes, anomalies de la fonction hépatique, toux, douleurs dans les muscles.

Rares (peuvent survenir chez quelques personnes) :

• Occasionnellement, des effets sur votre système nerveux peuvent être plus facilement perceptibles, tels que des signes d'infection, tels que des symptômes de la peau.

Très rares (peuvent survenir chez une personne sur 10 000) :

• Fièvre (température élevée), présence de saignements dans les urines.

• Taux élevés de glucose dans le sang.

• Sentiment général de fatigue.

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 notable: 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.



**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 pourrez 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 UTILISE ?

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 d'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 sans ordonnance.

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/ière 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.
 - Êtes d'origine chinoise, ethnité 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 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

31,30

Current

ris ou

Durée du traitement
Dans tous les cas,
Si vous avez pris
Prévenez immédiatement le pharmacien.
Emportez avec vous
votre ordonnance et la liste de vos médicaments.
Si vous oubliez une dose
Prenez-la dès que possible mais sans double dose.
Si vous arrêtez de prendre
N'arrêtez pas de prendre votre médicament sans avis de votre médecin.
Si vous avez des doutes
ou si vous n'avez pas d'information suffisante, consultez votre pharmacien.

4. QUELS SONT
Comme tous les
des effets indésirables
le monde.

Si vous présentez immédiatement un spécialiste ou dans les 24 heures.

Hypersensibilité

Les signes peuvent être peu fréquents (par exemple) :

- Desquamation des lèvres et de la bouche.

- Très rarement, c soudaine, des pa
- Rares (peuvent :**
- Fièvre et frissons paux) et sensation
- Réactions d'hy articulaires et ré fonction hépatiqu e).

- Tout changement de la gorge, du nez, cloques généralisées
- Saignements d'organes génitaux
- Très rares (peuvent être mortels)**
- Un choc anaphylactique avait été présent

d'allopurinol.
Si vous ressent
apparaître avec
Fréquents (peuv

- Eruption cutané d'arrêter immédiatement votre Peu fréquents (p
- Douleur de l'es

Bien que de rares troubles peuvent survenir, il n'y a pas de risques importants pour la santé. Les personnes qui ont des problèmes de santé ou qui sont enceintes doivent consulter leur médecin.

rapidement possi-
Très rares (peuv
• Fièvre (tempéra
• Présence de sa
• Taux élevés de
• Sentiment géné



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 :

- Qu'est-ce que ZYLORIC comprimés, et dans quel cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ZYLORIC, comprimés ?
- Comment prendre ZYLORIC comprimés ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver ZYLORIC comprimés ?
- 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/d'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 sucrels, 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, ethnies 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

LOT 190406
EXP 02/2023
F.P.Y 31.30
31,30



Durée du traitement
Dans tous les cas
Si vous avez pris
Prenez immédiatement
Les signes d'un s
vertiges.
Si vous oubliez
Prenez-la dès q
moment de la pr
dose double pour
Si vous arrêtez d
N'arrêtez pas de
Si vous avez d'a
plus d'informatio

4. QUELS SONT
Comme tous les
des effets indésirables
le monde.

Si vous présentez
immédiatement
spécialiste ou de
Hypersensibilité

Les signes peuvent
Peu fréquents (p
• Desquamation de
bouche.

• Très rarement, d
soudaine, des pa

Rares (peuvent a
• Fièvre et frissons
paix) et sensation
• Réactions d'hyp
articulaires et ré
fonction hépatiqu
ique).

• Tout changement
la gorge, du nez,
claquements génér

• Saignements a

organes génitaux

Très rares (peu

• Un choc anaphy

avaient présenté
d'allopurinol.

Si vous ressentez

Fréquents (peu

• Eruption cutanée
d'arrêter immédia

vement votre tra

Peu fréquents (p
• Douleur de l'es
troubles peuvent

• Anomalies au n

Rares (peuvent a

• Occasionnellement
effets sur votre sa

plus facilement q

signes d'infection

ont des problèmes

rapidement possibl

Très rares (peu

• Fièvre (températ

Présence de sa

Taux élevés de sa

Sentiment géné

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

Vole orale.

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

Co-Amarel®

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 et le 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, crospovidone, 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 NÉCESSAIRES 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

2mg/500mg



001581

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 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 surrenale.

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 surrenale ;
- 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 requérant 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.

PRÉCAUTIONS 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®

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 causé du tort, même si elle présente les

Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépiride et le 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, crospovidone, 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 NÉCESSAIRES 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

2mg/500mg



001581

- 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 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 surrenale.

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 surrenale ;
- 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, donidrine, 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 requérant 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 asymptotique. 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 stéroïden.

PRÉCAUTIONS 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®

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 causé 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, crospovidone, 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 NÉCESSAIRES 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

2mg/500mg



001581

- 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 sulfonurées, 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 surrenale.

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 surrenale ;
- 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 requérant 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 stéroïden.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

- Poursuivez le régime alimentaire tel que prescrit par votre médecin.
- Effectuez régulièrement les analyses biologiques prescrites ou recommandées par votre médecin.
- Evitez la consommation d'alcool et de boissons alcoolisées.
- Informez 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.



Pfizer

UT.AV :

P.P.V.

LOT N° :

126 175

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

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

CONTRE INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE U
- chez la femme enceinte ou susceptible d'être enceinte.
- chez la femme en période d'allaitement.

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

AFIN D'ÉVITER D'EVENTUELLES 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, œdèmes 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'amlopipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlopipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlopipine

- AMLOR® 10 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlopipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlopipine

* Marque de Pfizer Inc

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.



AMLO
amlodipine

UT.AV :

P.P.V.

LOT N° : 126 - 195

09366067/7

89 20

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

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

CONTRE INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE U
- chez la femme enceinte ou susceptible de l'être.
- chez la femme en période d'allaitement.

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

AFIN D'ÉVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT 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, œdèmes 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.

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.



amlodipine



UT.AV : 1 2 3 4

P.P.V.

8 9 2 0

LOT N° : 126 105

09366067/7

89 20

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

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

CONTRE INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ :

- chez la femme enceinte ou susceptible d'être enceinte,
- 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'EVENTUELLES 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, œdèmes 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

N.S.D.L.

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.

