

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



Déclaration de Maladie : N° P19- 0007826

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 00186 Société : _____
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : _____
 Nom & Prénom : _____ Date de naissance : _____
 Adresse : _____
 Tél. : _____ Total des frais engagés : _____ Dhs



Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Abdeslam SEBTI
Cardiologue
 33, Rue du Yamen (ex. Soldat Jouvence)

Date de consultation : 26/1/2019

Nom et prénom du malade : _____ Age : _____

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

Nature de la maladie : HAM + Hypertension

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

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

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

Fait à : _____ Le : _____/_____/_____

Signature de l'adhérent(e) : _____

Conditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.

Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.

La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.

L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.

En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Biologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Rééducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

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

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

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge
 Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
26/08/19	ORAL		300	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE EL HIRI-JOUTI JAOUGA Rue de l'Indépendance, angle Bd. Oued Sebou Rue 150, El Oulfa CASABLANCA Tél: 05 22 90 50 09 - Tél Fax: 05 22 90 88 07	26/08/19	789,10

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

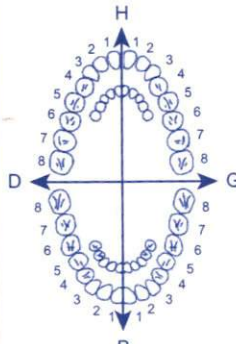
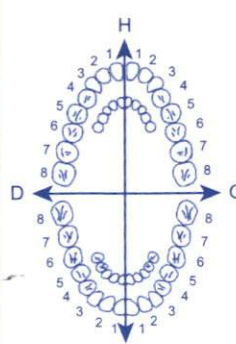
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué et d'indiquer la nature des soins.

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient														
				COEFFICIENT DES TRAVAUX													
				MONTANTS DES SOINS													
				DEBUT D'EXECUTION													
				FIN D'EXECUTION													
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td>H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td>B</td> </tr> </table>		H	H	25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B	B	COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H	H															
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B	B															
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS														
			DATE DU DEVIS														
		DATE DE L'EXECUTION															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

حياة تشخيص واستكشاف أمراض القلب والشرايين Cabinet de Consultation et d'Exploration Cardio Vasculaire

Dr. Abdesselam SEBTI
Cardiologue
Diplômé de la Faculté de Médecine de Toulouse - France
Docteur en Pharmacie
687, angle Bd. Oued Sebou
et Rue 150 El Oulfa
CASABLANCA
Tél: 05 22 90 50 09 - Tél/Fax: 05 22 90 50 09



الدكتور عبد السلام السبتي
اختصاصي في أمراض القلب
خريج كلية الطب بتولوز - فرنسا

26.8.2011

28,00 Ben mo fir Aina
38,50 Chlorphyc (S.V) T. N. M. N
Nent ml (S.V) 1. e. 2. V
37,80 X 5 = 189,00 (S.V)
42,80 S e chel (S.V)
32,40 Lexoma (S.V) 1/2 ar. (15)
x 3 (S.V)
276,30 (S.V)
71,50 x 3 = 214,50 (S.V)
789,10

LYS PHARMA SARL AU
687, Angle Bd. Oued Sebou
et Rue 150 El Oulfa
CASABLANCA *
Tél: 05 22 90 50 09 - Tél/Fax: 05 22 90 50 09
Docteur en Pharmacie
TAHIRI-JOUTI Jaouad
LYS PHARMA SARL AU

Dr. Abdesselam SEBTI
Cardiologue
33, Rue du Yamen (ex. Soldat Jouvencel)
Bd. 11 Janvier - Casablanca
Tél: 05 22 44 75 81 / 05 22 31 57 70

E-mail : drsebti@hotmail.com

33, زنقة اليمين - شارع 11 يناير - الدار البيضاء - الهاتف ع : 05 22 44 75 81 / 05 22 31 57 70
33, Rue du Yamen (ex. Soldat Jouvencel) - Bd. 11 Janvier - Casablanca - Tél. : C. : 05 22 44 75 81 / 05 22 31 57 70

SECTRAL® 200mg

Acébutolol

comprimés pelliculés

SANOFI

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

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

1. qu'est-ce que SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament contient une substance active, l'acébutolol qui appartient à la famille des bêta-bloquants.

Indications thérapeutiques

Ces médicaments sont utilisés pour diminuer la tension artérielle et traiter certaines maladies du cœur.

Ce médicament est utilisé : • pour diminuer la tension artérielle, • pour traiter certains troubles du rythme cardiaque, • pour prévenir les crises douloureuses d'angine de poitrine qui surviennent lors d'un effort. l'angine de poitrine (angor) est responsable de l'apparition d'une douleur localisée dans la poitrine qui peut irradier vers l'épaule gauche et la mâchoire, • après une crise cardiaque (infarctus du myocarde).

2. quelles sont les informations à connaître avant de prendre SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Informations importantes concernant certains composants de SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

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

Contre-indications

Ne prenez jamais SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants : Si vous êtes allergique à la substance active (l'acébutolol), ou aux autres médicaments de la même famille (bêta-bloquants), ou à l'un des autres composants contenus dans Sectar. Vous trouverez la liste des composants (Cf. Informations supplémentaires).

• Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons (bronchopneumopathie chronique obstructive). • Si votre cœur fonctionne mal (insuffisance cardiaque) malgré l'utilisation d'un traitement. • Si vous avez une défaillance grave du cœur (choc cardiogénique). • Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des

suivants : Si vous êtes allergique à la substance active (l'acébutolol), ou aux autres médicaments de la même famille (bêta-bloquants), ou à l'un des autres composants contenus dans Sectar. Vous trouverez la liste des composants (Cf. Informations supplémentaires).

• Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons (bronchopneumopathie chronique obstructive). • Si votre cœur fonctionne mal (insuffisance cardiaque) malgré l'utilisation d'un traitement. • Si vous avez une défaillance grave du cœur (choc cardiogénique). • Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des

suivants : Si vous êtes allergique à la substance active (l'acébutolol), ou aux autres médicaments de la même famille (bêta-bloquants), ou à l'un des autres composants contenus dans Sectar. Vous trouverez la liste des composants (Cf. Informations supplémentaires).

• Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons (bronchopneumopathie chronique obstructive). • Si votre cœur fonctionne mal (insuffisance cardiaque) malgré l'utilisation d'un traitement. • Si vous avez une défaillance grave du cœur (choc cardiogénique). • Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des

Contre-indications

Ne prenez jamais SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants :

Si vous êtes allergique à la substance active (l'acébutolol), ou aux autres médicaments de la même famille (bêta-bloquants), ou à l'un des autres composants contenus dans Sectar. Vous trouverez la liste des composants (Cf. Informations supplémentaires).

• Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons (bronchopneumopathie chronique obstructive). • Si votre cœur fonctionne mal (insuffisance cardiaque) malgré l'utilisation d'un traitement. • Si vous avez une défaillance grave du cœur (choc cardiogénique). • Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des

des autres composants contenus dans Sectar. Vous trouverez la liste des composants (Cf. Informations supplémentaires).

• Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons (bronchopneumopathie chronique obstructive). • Si votre cœur fonctionne mal (insuffisance cardiaque) malgré l'utilisation d'un traitement. • Si vous avez une défaillance grave du cœur (choc cardiogénique). • Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des

• battements du cœur et si vous n'avez pas de pacemaker (bloc auriculo-ventriculaire du second et troisième degré). • Si vous souffrez d'un angor de Prinzmetal (autre forme d'angine de poitrine que l'angor d'effort) responsable de l'apparition au repos d'une douleur dans la poitrine. • Si votre cœur bat d'une manière irrégulière. • Si votre cœur bat trop lentement (moins de 45 à 50 battements par minute). • Si vous avez une forme sévère de phénomène de Raynaud (problème de circulation du sang au niveau des doigts) ou d'artérite (troubles de la circulation du sang dans les artères des jambes). • Si vous avez un phéochromocytome non traité (maladie de la glande située au-dessus du rein). • Si vous avez une tension artérielle basse (hypotension). • Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave. • Si votre sang est trop acide, ce qui se traduit par des respirations rapides (acidose métabolique). • Si vous allaitez. • Si vous êtes allergique au blé car ce médicament contient de l'amidon de blé.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

Mises en garde spéciales

Vous ne devez jamais arrêter brutalement votre traitement sans avoir demandé, au préalable, l'avis de votre médecin car un arrêt brutal peut mettre votre vie en danger.

Précautions d'emploi : • Si vous devez être opéré, prévenez votre anesthésiste que vous prenez ce médicament.

Vous devez aussi prévenir votre médecin : • Si vous êtes diabétique : vous devez surveiller très attentivement votre taux de sucre dans le sang au début du traitement pour détecter d'éventuelles hypoglycémies. • Si vous avez une maladie des reins (insuffisance rénale) ou une maladie du foie (insuffisance hépatique). • Si vous avez une maladie de la peau (psoriasis). • Si vous avez déjà eu des allergies.

• Si vous souffrez d'un phénomène de Raynaud (problème de circulation du sang au niveau des doigts) ou d'artérite (troubles de la circulation du sang dans les artères des jambes). • Si vous avez une thyroïde trop active qui entraîne de l'anxiété, des tremblements, de la sueur, des palpitations, une augmentation de l'appétit et une perte de poids (thyrotoxicose).

Interactions avec d'autres médicaments

Prise d'autres médicaments : Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre Sectar en même temps que du diltiazem ou du verapamil (médicaments pour le cœur) ou du flunitrazod (médicament pour le traitement de la sclérose en plaques).

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

Grossesse et allaitement

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

Vous ne devez pas prendre Sectar pendant le 1er trimestre de votre grossesse à moins que votre médecin ne décide que ce traitement soit essentiel pour vous.

Si ce traitement est pris en fin de grossesse, une surveillance médicale du nouveau-né est nécessaire pendant quelques jours, car certains

un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse et allaitement

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

Vous ne devez pas prendre Sectar pendant le 1er trimestre de votre grossesse à moins que votre médecin ne décide que ce traitement soit essentiel pour vous.

Si ce traitement est pris en fin de grossesse, une surveillance médicale du nouveau-né est nécessaire pendant quelques jours, car certains

un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse et allaitement

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

Vous ne devez pas prendre Sectar pendant le 1er trimestre de votre grossesse à moins que votre médecin ne décide que ce traitement soit essentiel pour vous.

Si ce traitement est pris en fin de grossesse, une surveillance médicale du nouveau-né est nécessaire pendant quelques jours, car certains

du verapamil (médicaments pour le cœur) ou du flunitrazod (médicament pour le traitement de la sclérose en plaques).

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

Grossesse et allaitement

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

Vous ne devez pas prendre Sectar pendant le 1er trimestre de votre grossesse à moins que votre médecin ne décide que ce traitement soit essentiel pour vous.

Si ce traitement est pris en fin de grossesse, une surveillance médicale du nouveau-né est nécessaire pendant quelques jours, car certains

un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse et allaitement

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

Vous ne devez pas prendre Sectar pendant le 1er trimestre de votre grossesse à moins que votre médecin ne décide que ce traitement soit essentiel pour vous.

Si ce traitement est pris en fin de grossesse, une surveillance médicale du nouveau-né est nécessaire pendant quelques jours, car certains

SECTRAL 200 MG
CP PEL B20

P.P.V. : 37D80



6 118000 060154

SECTRAL 200 MG
CP PEL B20

P.P.V. : 37D80



6 118000 060154

SECTRAL 200 MG
CP PEL B20

P.P.V. : 37D80



6 118000 060154

SECTRAL 200 MG
CP PEL B20

P.P.V. : 37D80



6 118000 060154

acien

acien

acien

acien

acien

acien

acien

acien

acien

acien

acien

acien

acien

acien

acien

acien

acien

acien

acien

acien

acien

acien

acien

acien

acien

acien

acien

acien

acien

acien

acien

acien

acien

acien

acien

acien

acien

acien

acien

acien

acien

acien

Comprimé

SANOFI

isants);
nones sexuelles

GLUCOPHAGE 1000mg, comprimé pelliculé, boîte de 30 chlorhydrate de metformine.

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament et tout particulièrement les informations sur l'acidose lactique mentionnées dans la rubrique « Avertissement et précautions ».

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

• Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.

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

• Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Cela s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Sommaire notice

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que GLUCOPHAGE 1000mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GLUCOPHAGE 1000mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre GLUCOPHAGE 1000mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver GLUCOPHAGE 1000mg, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE GLUCOPHAGE 1000mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

GLUCOPHAGE contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

Indications Thérapeutiques

L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucré) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard. Lorsque vous avez du diabète, votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline ou votre corps n'est pas capable d'utiliser correctement l'insuline qu'il produit. Ceci entraîne un taux de glucose élevé dans votre sang. GLUCOPHAGE aide à faire baisser votre taux de glucose sanguin jusqu'à un niveau aussi normal que possible.

Si vous êtes un adulte en surpoids, la prise de GLUCOPHAGE à long terme permet également d'aider à limiter les risques de complications associées au diabète. GLUCOPHAGE est associé à une stabilité à long terme de votre glycémie.

GLUCOPHAGE est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin ; il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids.

Les patients adultes pourront prendre GLUCOPHAGE seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline).

Les enfants de 10 ans et plus et les adolescents pourront prendre GLUCOPHAGE seul ou avec l'insuline.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE GLUCOPHAGE 1000mg, comprimé pelliculé ?

Contre-indication

Ne prenez jamais GLUCOPHAGE 1000mg, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir « Ce que contient GLUCOPHAGE 1000mg, comprimé pelliculé » dans la rubrique 6)

- Si vous avez des problèmes hépatiques ou rénaux (débit de filtration glomérulaire inférieur à 45 mL/min).

- Si vous avez un diabète non contrôlé, s'accompagnant par exemple d'une hyperglycémie sévère (taux de sucre trop élevé dans le sang), de nausées, de vomissements, d'une déshydratation, d'une perte de poids rapide ou d'une accumulation dans le sang de substances appelées « corps cétoniques » et qui peut provoquer un précoma diabétique. Les symptômes sont plus particulièrement une douleur à l'estomac, une respiration rapide et profonde. Une envie de dormir ou une haleine ayant une odeur fruitée inhabituelle.

- Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère ou si vous avez des problèmes de circulation sanguine.

La déshydratation peut entraîner des problèmes de circulation sanguine et augmenter le risque d'acidose lactique (voir « Avertissement et précautions »).

- Si vous avez une infection grave, par exemple des bronches, ou une infection des voies urinaires sévères pouvant entraîner une déshydratation.

- Si vous prenez un traitement contre le diabète avec récemment ou une crise de problèmes de circulation sanguine.

difficultés respiratoires. Ceci peut vous empêcher d'utiliser correctement l'oxygène des tissus, qui peut vous être

« Avertissement et précautions »).

- Si vous consommez beaucoup d'alcool.

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

Veillez à demander conseil à votre médecin si :

Vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine.

Vous devez subir une intervention chirurgicale majeure.

Vous devez arrêter de prendre GLUCOPHAGE un certain temps avant et après de tels examens ou interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

Précautions d'emploi - mise en garde spéciales

Avertissement et précautions

Veillez noter le risque particulier suivant l'acidose lactique. GLUCOPHAGE peut provoquer une complication très rare, mais très grave appelée acidose lactique, en particulier si vous reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool, de perte de liquides organiques (déshydratation) liée à de fortes diarrhées ou à des vomissements, de problèmes hépatiques et d'affections médicales dans lesquelles une partie du corps est privée d'oxygène (telles que les maladies cardiaques aiguës graves).

Il est important de respecter la prise de votre traitement, des règles diététiques et la pratique d'un exercice physique régulier car cela peut réduire le risque d'acidose lactique.

L'acidose lactique peut apparaître de manière subtile et les symptômes sont non spécifiques comme des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de faiblesse générale avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Parmi les autres symptômes, on peut noter une baisse de la température corporelle et du rythme cardiaque. Si vous ressentez l'un de ces symptômes, vous devez consulter immédiatement un médecin car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre GLUCOPHAGE et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

GLUCOPHAGE à lui seul ne provoque pas d'hyperglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez GLUCOPHAGE en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hyperglycémie (comme les sulfamides hypoglycémiques, l'insuline, les méglitines), il y a un risque d'hyperglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hyperglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, buvez ou mangez quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Interactions avec d'autres médicaments.

Si vous prenez GLUCOPHAGE 1000mg, comprimé pelliculé, si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devrez arrêter de prendre Glucosephage un certain temps avant l'examen et au moins 48 heures après l'examen (voir « Veillez à demander conseil à votre médecin » ci-dessus).

Prévenez votre médecin si vous prenez Glucosephage en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de Glucosephage :

- Diurétiques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme en augmentant la production d'urine).

- Aspirines des récepteurs bêta-2 adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme).

- Corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme).

- Autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris, ou devez prochainement prendre un autre médicament.

Interactions avec les aliments et les boissons

GLUCOPHAGE 1000mg, comprimé pelliculé avec des aliments et boissons. Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

GLUCOPHAGE à lui seul ne provoque pas d'hyperglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Ceci signifie qu'il n'aura pas d'effet sur votre aptitude à conduire des véhicules ou utiliser des machines.

Par contre, faites particulièrement attention si vous prenez GLUCOPHAGE avec d'autres médicaments contre le diabète qui peuvent, eux, provoquer une hyperglycémie (comme les sulfamides hypoglycémiques, l'insuline, les méglitines). Les symptômes de l'hyperglycémie sont notamment des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à se concentrer. Ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machines si vous commencez à ressentir ces symptômes.

Liste des excipients à effet notoire

Sans objet

3. COMMENT PRENDRE GLUCOPHAGE 1000mg, comprimé pelliculé ?

Instructions pour un bon usage

Sans objet

Posologie, Mode et où voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

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

Glucosephage ne remplace pas les bienfaits d'une bonne hygiène de vie. Continuez de suivre les conseils diététiques de votre médecin et faites régulièrement de l'exercice.

Dose recommandée

Chez les enfants de 10 ans et plus et les adolescents, le traitement consiste habituellement par 500 mg ou 850 mg de Glucosephage une fois par jour. La dose quotidienne maximale est de 2000 mg en 2 ou 3 prises distinctes. Le traitement des enfants entre 10 et 12 ans est recommandé seulement sur conseils spécifiques de votre médecin, compte-tenu de l'expérience limitée dans ce groupe d'âge.

Chez les patients souffrant d'insuffisance rénale avec un DFG comprises entre 45 et 60 mL/min, la posologie initiale est de 500 mg ou 850 mg de Glucosephage une fois par jour, la posologie maximale est de 1000 mg par jour, en 1 ou 2 prises distinctes. La fonction rénale doit être étroitement surveillée (tous les 3 à 6 mois).

Si vous prenez également de l'insuline, votre médecin vous indiquera la dose de Glucosephage à prendre.

Surveillance

- Votre médecin contrôlera régulièrement votre taux de sucre dans le sang en fonction de la dose de Glucosephage que vous prendrez en fonction de votre taux de sucre dans le sang. Veillez à consulter régulièrement votre médecin. Ceci est particulièrement important chez les enfants et chez les adolescents ou si vous êtes âgé(e).

- Votre médecin contrôlera également au moins une fois par an l'état de fonctionnement de vos reins. Des contrôles plus fréquents peuvent être nécessaires si vous êtes âgé(e) ou si vos reins ne fonctionnent pas normalement.

Comment prendre GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

Prenez Glucosephage pendant ou après un repas. Ceci permettra d'éviter les effets indésirables sur votre digestion.

Utilisez ce médicament avec précaution : ne le broyez ni le mâchez. Avez-le avec un verre d'eau.

- Si vous prenez une dose par jour, prenez-la le matin (au petit-déjeuner).

- Si vous prenez séparément deux doses par jour, prenez-une le matin (au petit-déjeuner) et une le soir (au dîner).

- Si vous prenez séparément trois doses par jour, prenez-une le matin (au petit-déjeuner), une le midi (au déjeuner) et une le soir (au dîner).

Si, au bout d'un certain temps, vous avez l'impression que les effets de Glucosephage sont trop forts ou trop faibles, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris plus de Glucosephage que vous n'auriez dû, vous pourriez développer une acidose lactique. Les symptômes de l'acidose lactique sont non spécifiques, comme des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Parmi les autres symptômes, on peut noter une baisse de la température corporelle et du rythme cardiaque. Si vous ressentez l'un de ces symptômes, vous devez consulter immédiatement un médecin car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre Glucosephage et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

Instruction en cas d'oubli d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé : Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre. Prenez la dose suivante au moment habituel.

Sans objet

Risque de syndrome de sevrage

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?

Descriptions des effets indésirables

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Les effets indésirables suivants peuvent se produire :

Effets indésirables très fréquents (observés chez plus d'une personne sur 10)

- Troubles digestifs, tels que nausées, vomissements, diarrhées, maux de ventre (douleurs abdominales), perte d'appétit. Ces effets indésirables se produisent le plus souvent en début de traitement par Glucosephage. Répariez les doses dans la journée et prenez Glucosephage pendant ou juste après le repas peut vous aider.

- Si les symptômes persistent, arrêtez de prendre Glucosephage et contactez votre médecin.

Effets indésirables fréquents (observés chez moins d'une personne sur 10)

- Perturbation du goût.

Effets indésirables très rares (observés chez moins d'une personne sur 10 000)

- Acidose lactique. Cette complication est très rare mais elle est grave, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Les symptômes de l'acidose lactique sont non spécifiques, comme des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Parmi les autres symptômes, on peut noter une baisse de la température corporelle et du rythme cardiaque. Si vous ressentez l'un de ces symptômes, vous devez consulter immédiatement un médecin car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre Glucosephage et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

- Anomalies des examens biologiques portant sur le foie ou l'hépatite (inflammation du foie) pouvant entraîner une fatigue, une perte d'appétit, une perte de poids, avec ou sans coloration jaunâtre de la peau ou du blanc des yeux. Si vous vous trouvez dans cette situation, arrêtez de prendre Glucosephage et consultez votre médecin.

- Réactions cutanées, telles que rougeur de la peau (érythème), de gonflement ou éruption qui change (urticaire).

- Baisse du taux de vitamine B12 dans le sang.

Enfants et adolescents

Les données limitées chez les enfants et les adolescents ont montré que les événements indésirables étaient de nature et de sévérité similaires à ceux rapportés chez les adultes.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé ?

Tenir hors la vue et de la portée des enfants. Si un enfant est traité avec Glucosephage, il est conseillé aux parents ou aux soignants de surveiller la prise du médicament.

Date de péremption

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte ou le sachet après « EXP ». La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Pas de précautions particulières de conservation.

Condition de conservation

Pas de précautions particulières de conservation.

Contenue, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Cette notice complète des informations et des excipients. Ce que contient GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

- La substance active est le chlorhydrate de metformine. Un comprimé pelliculé contient 1000mg de chlorhydrate de metformine équivalent à 780 mg de metformine base.

- Les autres composants sont : Povidone K30, stéarate de magnésium, hydroxypropylcellulose, macrogol 400, macrogol 8000.

Forme pharmaceutique et contenu

Aspect de GLUCOPHAGE et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé avec une barre de cassure sur les deux faces.

Ce médicament se présente en boîte de 30 comprimés.

Liste (Tableau A)

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est 21/12/2015

COOPER

Sous licence de MERCK SANTÉ S.A.S.
37, rue Saint-Romain 69373 Lyon Cedex, France,

Fabriquée par COOPER PHARMA

41, rue Mohamed Diouri 20110 Casablanca

28,100

Neutral®

Hydroxyde d'aluminium + Hydroxyde de magnésium

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :

- Suspension buvable : flacon de 250 ml
- Comprimés à croquer ou à sucer : boîtes de 20 et 40 comprimés

COMPOSITION :

Suspension buvable :

Hydroxyde d'aluminium gel exprimé en $Al(OH)_3$ 4,220 g
Hydroxyde de magnésium 5,200 g
Excipient : mannitol, sorbitol à 70 % (non cristallisable), hydroxyéthylcellulose, parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle, solution de peroxyde d'hydrogène à 30 % (110V), saccharine, silice colloïdale anhydre, arôme menthe Mitcham, eau purifiée, qsp 100 ml

Comprimés :

Hydroxyde d'aluminium gel séché 400 mg
Hydroxyde de magnésium 400 mg
Excipient : amidon de maïs, saccharine sodique, arôme réglisse, essence de menthe, magnésium stéarate, talc, mannitol, qsp 1 comprimé

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

Antiacide.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT :

- Hyperacidité gastrique
- Reflux oesophagien d'
- Pyrosis

CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'un
- Insuffisance rénale sév

EN CAS DE DOUTE, IL
VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE

- Prendre un avis médical
- Perte de poids

PRECAUTIONS D'EMP

- Prévenez votre médecin
- Insuffisance rénale

- Dialyse chronique
- Prise d'antihistaminique

EN CAS DE DOUTE, IL
VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDIC

AFIN D'EVITER D'EV

NOTAMMENT Tétracyc

SYSTEMATIQUEMENT
PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAIT

- L'utilisation de ce médicament
- Eviter les prises prolongées
- L'allaitement peut être poursuivi

PPV 38DH50

EXP 04/2022
LOT 91028 2

Neutral®

Anti-Acide

Suspension buvable 250 ml

D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT
DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT
D'UTILISER UN MEDICAMENT.

EXCIPIENT A EFFET NOTOIRE :

- Suspension buvable : Mannitol, sorbitol, parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT :

Posologie :

1. Chez l'adulte : une cuillère à soupe ou 2 comprimés à prendre 1 heure après les repas ou au moment des douleurs sans dépasser 6 prises par jour.

2. Chez l'enfant : NEUTRAL Comprimés est contre-indiqué chez l'enfant (n'est pas adapté à l'enfant).

La forme suspension ne peut être administrée à l'enfant de moins de 6 ans sauf avis médical.

A titre indicatif : la posologie est de 0,5 ml/kg/jour en 3 prises sans dépasser 15 ml par prise.

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

Mode et voie d'administration :

NEUTRAL est administré par voie orale.

Fréquence et moment auquel le médicament doit être administré :

NEUTRAL doit être pris environ 1 heure après les repas ou au moment des douleurs sans dépasser 6 prises par jour.

La suspension buvable est avalée telle quelle, sans être diluée.

Durée du traitement :

NEUTRAL doit être utilisé aux doses prescrites et aussi longtemps que votre médecin l'aura conseillé.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MEDICAMENT PEUT CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS, en cas d'usage prolongé, risque d'hypophosphorémie surtout si les apports phosphorés alimentaires sont faibles.

NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

CONSERVATION :

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

Ceci est un médicament

Un médicament n'est pas un produit comme les autres

Il vous concerne, vous et votre santé

Le médicament est un produit actif

Une longue recherche a permis de découvrir son activité mais son absorption n'est pas toujours sans danger
Il ne faut jamais abuser des médicaments

Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient

Utilisez les médicaments prescrits comme vous le conseille votre médecin

Il sait quels sont les médicaments dont vous avez besoin

Exécutez exactement les prescriptions de son ordonnance : suivez le traitement prescrit, ne l'interrompez pas, ne le reprenez pas de votre seule initiative

Votre pharmacien connaît les médicaments : suivez ses conseils

Il ne s'agit pas pour vous de prendre des médicaments en quantité importante

Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez besoin

NE LAISSEZ PAS LES MEDICAMENTS A LA PORTEE DES ENFANTS

Laboratoires de Produits Pharmaceutiques d'Afrique du Nord
LAPROPHAN S.A. 21, Rue des Oudaya - Casablanca

280103F56458P050508*

HYPRIL 20 mg / 12,5 mg, comprimé en boîte de 30
Enalapril Maléate / Hydrochlorothiazide

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable, cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance(s) active(s) par unité de produit : Les substances actives sont : Enalapril maléate 20,0 mg et Hydrochlorothiazide 12,5 mg.

Composition qualitative en excipients :

Cellulose microcristalline, lactose monohydraté, amidon de maïs, bicarbonate de sodium, stéarate de magnésium.

Liste des excipients à effet notoire : lactose.

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

INHIBITEURS DE L'ENZYME DE CONVERSION ET DIURETIQUES.

Ce médicament est un antihypertenseur contenant 2 principes actifs, dont un diurétique l'autre principe actif appartenant au groupe des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

3. Indications thérapeutiques :

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle, en cas de contrôle insuffisant sous un seul médicament (inhibiteur de l'enzyme de conversion).

4. Posologie :

Posologie :

La dose habituelle est d'un comprimé par jour.

Mode d'administration :

Voie orale

Fréquence d'administration :

Il est particulièrement important de prendre votre traitement pendant toute la durée indiquée par votre médecin. N'oubliez pas que, pour être efficace, ce médicament doit être utilisé très régulièrement et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura conseillé.

En effet, il introduit dans votre organisme un nouvel équilibre que seul le traitement peut maintenir.

Durée de traitement :

Pour que HYPRIL, comprimé soit pleinement efficace, suivez attentivement l'ordonnance de votre médecin et respectez la dose prescrite sans l'augmenter ni la diminuer.

5. Contre-indications :

Ne prenez jamais HYPRIL 20 mg/12,5 mg, comprimé :

- en cas d'allergie à l'un des constituants de ce médicament,
 - en cas d'antécédent de réactions allergiques avec gonflement de la face, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge avec des difficultés à avaler ou à respirer, que la survenue soit liée à la prise d'un médicament du même groupe qu'énalapril (inhibiteur de l'enzyme de conversion), ou que cette réaction soit de nature héréditaire ou sans cause connue,
 - en cas d'insuffisance rénale sévère,
 - en cas d'allergie aux sulfamides ou dérivés (demandez à votre médecin ce que sont les sulfamides, si vous n'êtes pas sûr),
 - en cas d'encéphalopathie hépatique (affection neurologique observée au cours des maladies sévères du foie),
 - en cas de diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament contenant de l'aliskiren pour diminuer votre pression artérielle.
- Sauf avis contraire de votre médecin, ce médicament EST GÉNÉRALEMENT DÉCONSEILLÉ :
- en cas d'association avec du lithium
 - en cas d'association avec des médicaments de la classe des inhibiteurs de l'enzyme de conversion

si vous avez déjà eu une réaction

sensibilité (réaction cutanée lors d'une

7A,50

7A,50

7A,50

ce médicament pourrait nuire gravement à la grossesse et à l'allaitement).

médicament ou pharmacien avant de prendre Hypril, comprimé :
médicaments suivants pour traiter une hypertension :

- un «antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II» (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans – par exemple valsartan, telmisartan, irbesartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète, à l'insuffisance rénale ou à l'hyperlipémie.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (notamment le potassium) dans votre sang. Voir aussi les informations dans la rubrique Contre-indications.

Précautions d'emploi :

Il convient de prévenir votre médecin en cas de :

- insuffisance rénale ou cardiaque, diabète, athérosclérose, sténose de l'artère rénale, problème hépatique,
- épisode récent de vomissements ou de diarrhée importante,
- hypotension ou suivi d'un régime strictement «sans sel»,
- diabète ou tout problème rénal car il peut entraîner des taux élevés de potassium dans le sang qui peuvent être graves,
- déséquilibre hydroélectrolytique (de l'eau et des sels minéraux de l'organisme),
- rétrécissement aortique, maladie du muscle cardiaque,
- apnée du sommeil (prélèvement et séparation d'une partie du sang),
- désensibilisation aux piqûres de certains insectes,
- taux élevé d'acide urique dans le sang.

L'utilisation chez l'enfant est déconseillée.

La prudence s'impose tout particulièrement chez les sujets âgés.

En cas d'intervention chirurgicale, prévenez l'anesthésiste de la prise de ce médicament.

NE LAISSEZ JAMAIS UN MÉDICAMENT À LA PORTEE DES ENFANTS.

EN CAS DE DOUTE, N'HESITEZ PAS A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

8. Interactions :

Interactions avec d'autres médicaments :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Votre médecin pourrait avoir besoin de modifier la dose de vos médicaments et/ou prendre d'autres précautions :

Si vous prenez un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARA-II) ou de l'aliskiren (voir aussi les informations dans les rubriques «Contre-indications et Mises en garde spéciales»).

Ce médicament DOIT ETRE EVITE en association avec du lithium (médicament du système nerveux), les diurétiques hyperkaliémiants, des sels de potassium et l'estramatine (voir Mises en garde spéciales).

Informez votre médecin si vous prenez un inhibiteur mTOR (tels que temsirolimus, sirolimus, évérolimus), cette co-administration pouvant augmenter le risque de réaction allergique appelée angioedème.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Lexomil® Roche comprimé-Baguette

bromazépam

COMPOSITION : Bromazépam (DCI) 6 mg. Cellulose microcristalline, lactose, talc, stéarate de magnésium.

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Ce médicament est un anxiolytique, il appartient à la famille chimique des benzodiazépines.

Ce médicament est préconisé dans certains états d'anxiété

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- allergie connue aux benzodiazépines
- insuffisance respiratoire.

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

MISE EN GARDE

L'anxiété peut avoir des causes variées, n'entraînant pas systématiquement la prise d'un médicament.

Tout traitement par les benzodiazépines peut entraîner un état de dépendance physique et psychique. Celle-ci est favorisée par la durée du traitement, la dose, l'association à d'autres anxiolytiques ou hypnotiques ou à l'alcool. Cet état peut s'accompagner à l'arrêt du traitement d'un phénomène de sevrage (insomnie, maux de tête, douleurs musculaires, anxiété, irritabilité, agitation). L'arrêt progressif du traitement permet d'éviter ces effets..

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

- Prévenir votre médecin en cas de : maladie du foie, des reins ou des muscles (myasthénie), en cas de grossesse, d'allaitement.
- Ne pas arrêter brutalement le traitement.

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE

PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER

SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE

VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN

NE JAMAIS LAISSER À LA PORTÉE D'UN ENFANT

Alcool : la prise de boissons alcoolisées

est déconseillée.

EFFETS SUR LA CAPACITÉ DE CONDUIRE

Les risques de somnolence, de diminution de la vigilance, de conduite automobile ou de

AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT AFFECTER

CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS INDÉSIRABLES

MOINS GÉNANTS :

- somnolence, troubles de la mémoire,
- éruptions cutanées, vertiges.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

- Chez l'adulte, la posologie usuelle est de 1 comprimé-Baguette par jour, réparti le plus souvent de la manière suivante :

- 1/4 de comprimé-Baguette le matin
- 1/4 de comprimé-Baguette le midi
- 1/2 de comprimé-Baguette le soir.
- Chez le sujet âgé, il est recommandé de la diminuer.

Pour une bonne utilisation de ce médicament, il est indispensable de vous soumettre à une surveillance médicale régulière. La durée du traitement est habituellement de quelques jours à quelques semaines. La posologie est variable d'un sujet à l'autre. Elle ne dépend pas de la gravité des troubles mais des réactions de chacun. Dans certains cas, la posologie prescrite par votre médecin peut être augmentée, mais il est seul à pouvoir la définir.

Arrêt du traitement :

Dans certains cas, l'arrêt du traitement doit être très progressif avec diminution des doses par paliers de plusieurs jours.

Un arrêt brutal après prise prolongée peut entraîner l'apparition d'irritabilité et mauvais sommeil durant quelques jours. Ces troubles régressent spontanément.

IL EST IMPÉRATIF DE SE CONFORMER À L'ORDONNANCE ET DE NE PAS PROLONGER CE TRAITEMENT AU-DELÀ DE LA PRESCRIPTION DU MÉDECIN.

CONDITIONS DE DÉLIVRANCE

CE MÉDICAMENT EST INSCRIT SUR LA LISTE I.

CE MÉDICAMENT VOUS A ÉTÉ PERSONNELLEMENT PRESCRIT DANS UNE SITUATION PRÉCISE :

- IL PEUT NE PAS ÊTRE ADAPTÉ À UN AUTRE
- NE PAS LE RÉUTILISER SANS AVIS MÉDICAL
- NE PAS LE CONSEILLER À UNE AUTRE PERSONNE.

DURÉE DE STABILITÉ

NE PAS DÉPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION MARQUÉE SUR L'EMBALLAGE.

PRÉSENTATION

Comprimé-Baguette quadriséables dosés à 6 mg de bromazépam.

Il est recommandé de conserver le médicament à l'abri de la lumière, à température ambiante, dans son emballage d'origine.

Les instructions sont trouvées au fond du tube, du côté opposé au bouchon blanc.

Séparable du tube, ce pilulier peut ainsi être emporté avec soi. Il a été réalisé pour :

- y placer la dose quotidienne prescrite par le médecin traitant,
- contrôler soi-même la quantité déjà prise dans la journée.

Veiller à ne pas laisser à la portée des enfants.



Roche S.A.
225 Bd d'Anfa
20100 Casablanca

ED002 10079266

Date de révision de la notice Juillet 2012



LOT: CT119M
PER: 06/2023
PPV: 42,80 DH