

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

ditions 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.

phacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

ologie 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.

que :

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

ducation :

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.

aire :

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.

adie 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

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

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1857 Société :

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : Ben Hsila Fatma

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 05 22 90 83 84 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : Dahna Age :

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie :

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) :



SOINS ET PROTHESES DENTAIRES

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

Veuillez fournir une facture

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

SOINS DENTAIRES		Dents traitées	Nature des soins	Coefficient	Coefficient des travaux Montant des soins Début d'exécution Fin d'exécution Coefficient des travaux Montant des soins Date du devis Fin de			
O.D.F. Prothèses dentaires		Détermination du coefficient masticatoire						
		H						
D	25533412 00000000 00000000 35533411	21433552 00000000 00000000 11433553	G					
(Création, Remont, adjonction) Fonctionnel, thérapeutique, nécessaire à la profession								
VOLET ADHERENT NOM : Mme DECLARATION N° W18-354289 <table border="1"> <tr> <td>Date de Dépôt</td> <td>Montant engagé</td> <td>Nbre de pièces Jointes</td> </tr> </table> <p>Durée de validité de cette feuille est de (3) trois mois Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle</p>						Date de Dépôt	Montant engagé	Nbre de pièces Jointes
Date de Dépôt	Montant engagé	Nbre de pièces Jointes						



W18-354289

DATE DE DEPOT

...../201...

A REMPLIR PAR L'ADHERENT

01857

(01857)

Nom & Prénom **BÉHIL FATIMA**

Fonction : **Veuve** Phones **0522908384**

Mail

MEDECIN

Prénom du patient **Fatima**

Adhérent Conjoint Enfant Age Date **09.08.14**

Nature de la maladie

Date 1ère visite

HTA & Angine abdule m'dew

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

Nature des actes

Nbre de Coefficient

Montant détaillé des honoraires

**03 K 16
+ 2 C 4**

300 Dhs

PHARMACIE

Date **09/08/19**

Montant de la facture

1815,90

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Date :

Désignation des Coefficients

Montant détaillé des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Date :

Nombre	Montant détaillé des Honoraires		
AM	PC	IM	IV

REVEAL SARL
PHARMACIE CHIFA

M. TAHIR HASSANI
10 Ave Afghanistan
Hay Hassani - Casablanca

Tel: 0522 90 32 63 - Fax: 0522 90 46 04

Dr Baha SOULAMI
Professeur de Cardiologie
356, Rue Mostafa El Mâni
1000 Casablanca
Tél: 0522 92 18 8426 13 36 CASA

Docteur Saâd SOULAMI

Professeur de Cardiologie

Spécialiste des maladies du Cœur et des vaisseaux*

Diplômé de la Faculté de Médecine de Paris

Echo Doppler Couleur - Holter

الدكتور سعد السلمي

أستاذ سابق بكلية الطب بالدار البيضاء



Dr. Saâd SOULAMI
Professeur de Cardiologie
356, Rue Mostafa El Maâni
Tel.: 22/18.84/26.13.36 - Casablanca, le

اختصاصي في أمراض القلب والdiocteur السلمي
خريج كلية الطب بباريس

فحص القلب بالصدى والدوبلير بالألوان

09 AOUT 2019

Patient:

384.00 ~~febrile~~ = 128,00 x 3
1. ZANIBAT 10

447,60 ~~1 g lobes~~ 149,80 x 3
2 S.V. 1 g febrile nos

210,00 ~~1 g lobes~~ = 70,00 x 3
210,00 1 g civastrine 10

~~1 g lobes~~ = 49,10 x 9
Cordonat 6,80 x 4

445,50 ~~1 g lobes~~ = 89,70 x 2
1 g lobes

~~1 g lobes~~ = 21,20 x 5
Aspirine 100 (dolacol)

REVEAL SARL
PHARMACIE CHIEFA
10 Ave. M. TAHIRI HASSANI
Hay El Maâni
Tél.: 0522 90 22 63 - Fax: 0522 90 46 44

REVEAL SARL
PHARMACIE CHIEFA
10 Ave. M. TAHIRI HASSANI
Hay El Maâni
Tél.: 0522 90 22 63 - Fax: 0522 90 46 44

356, زنقة مصطفى المعاني (قرب زنقة شادير) الدار البيضاء

356, Rue Mostafa El Maâni (coté Rue d'Agadir) - 1^{er} étage - Casablanca - E-mail : cabinetsoulami@gmail.com

Tél.: 05 22 22 18 84 / 06 62 88 90 91 - Tél./Fax: 05 22 26 13 36 - Urgence : 06 65 14 69 96

CNSS : 2700608 - IF : 41802254 - ICE : 001755076000067 - IPN : 091130922

Traitemet de
Tolos (03) Mois

4040
~~REVEAL SARL~~
PHARMACIE CHIFA
M.TAHIRI HASSANI
10 Ave. Afghanistan
Hay Hassani - Casablanca
Tél: 0522 90 32 63 - Fax: 0522 90 46 04

1815.90

~~meto spesyl~~

1 1 1 ad
desres

DEBT 2 (Bledes)

1 fesse a jen

1 fesse a jen leste

REVEAL SARL
PHARMACIE CHIFA
M.TAHIRI HASSANI
10 Ave. Afghanistan
Hay Hassani - Casablanca
Tél: 0522 90 32 63 - Fax: 0522 90 46 04

DR SABO SOULAMI
PROFESSOR OF MEDICINE
TECHNIQUE



ZANIDIP® 10 mg, comprimés pelliculés sécables

Boîtes de 14 et 28

Chlorhydrate de lercanidipine

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

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

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ZANIDIP 10 mg sécables ET DANS QUELS CAS EST-IL
2. QUELLES SONT LES INFORMATIO
- DE PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
3. COMMENT PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
6. INFORMATI

1. QU'1
sécable
ZANIDIP
substant
médicament
seurs. Il
artérielle.

2. QUELL DE PREN

Ne prenez
sécables da

- allergie conn.
- angine de poitr.
- infarctus dans le mois précédent,
- en cas de maladie grave du foie ou du rein.

Ce médicament EST GENERALEMENT DECONSEILLE en cas d'association au dantrolène, au kétoconazole et à l'itraconazole (voir Prise ou utilisation d'autres médicaments).

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

Faites attention avec ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables:

Mises en garde

Chez les patients présentant certains troubles cardiaques, le traitement par lercanidipine sera instauré sous surveillance médicale particulière.

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

En cas d'insuffisance cardiaque, le patient sera tout particulièrement surveillé en début de traitement.

Prise ou utilisation d'autres médicaments
Ce médicament ne doit pas être utilisé (voir Ne prenez jamais ZANIDIP sécables).

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS MEDICAMENTESSES, (perfusion), le ketoconazole, l'itraconazole, STÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE MEDICAMENT OU A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse et allaitement

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse et l'allaitement. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre ~~médecin ou à votre~~ pharmacien.

Conseil à votre ~~médecin ou à votre~~ pharmacien.

Précautions à effet noto

T PRENDRE ZANIDIP

La posologie recommandée est d'un comprimé par jour. Dans certains cas la posologie peut être augmentée et, dans d'autres cas, diminuée.

Mode et voie d'administration

Voie orale. Les comprimés sont à avaler avec de l'eau, de l'heure. Il peut être pris en deux fois par jour.

Conseil à votre ~~médecin ou à votre~~ pharmacien.

Si vous oubliez de prendre ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables:

Pour être efficace, ce médicament doit être pris régulièrement. Cependant, si vous omettez de prendre une dose, n'arrêtez pas le traitement sans essayer de rattraper la dose manquée.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES

Conseil à votre ~~médecin ou à votre~~ pharmacien.

ZANIDIP® 10 mg

28 comprimés pelliculés sécables

Remboursable AMM



6 118 000 020844



128.00

PREZAR® 100 mg

Losartan

Comprimé pelliculé, Boîte de 2

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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.

COMPOSITION DU MEDICAMENT :

La substance active est :

LOSARTAN POTASSIQUE.....

Les autres composants sont :

Lactose monohydrate, cellulose microcristalline, amidon de maïs prégalatinisé, stéarate de magnésium, croscarmellose sodique type A, opadry II OY-LS-28908 (white) par comprimé pelliculé.

Liste des excipients à effet notable : Lactose

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Le losartan (PREZAR®) appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé est utilisé :

- Pour traiter les adultes ayant une pression artérielle élevée (hypertension).
- Pour préserver la fonction rénale des patients hypertendus diabétiques de type 2 présentant une insuffisance rénale et une protéinurie. 0,5g/jour présence d'une quantité anormale de protéines dans les urines) confirmées par des examens biologiques.
- Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC : médicaments antihypertenseurs) ne convient pas. Si l'insuffisance cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit pas être modifié pour le losartan.
- Chez les patients présentant une hypertension et un épaississement du ventricule gauche. PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (Etude LIFE).

POSOLOGIE, MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION, DUREE DU TRAITEMENT ET FREQUENCE D'ADMINISTRATION:

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

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement quotidien à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sans l'avis de votre médecin.

Votre médecin décidera de la dose appropriée de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé aussi longtemps que votre médecin vous le prescrira, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

PATIENTS ADULTES HYPERTENDUS

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé). Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Enfants âgés de moins de 6 ans

PREZAR® n'est pas recommandé chez les enfants de moins de 6 ans, la sécurité d'emploi et l'efficacité n'étant pas établies dans ce groupe d'âge.

Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). La dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé) en fonction de la réponse tensionnelle.

Les comprimés de losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs (tels que les diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alpha-1 bêtabloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémiants, glicatones et inhibiteurs alpha glucosidases).

Patients adultes insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de losartan une fois par jour. Habituellement, la dose doit être augmentée par paliers chaque semaine (c'est-à-dire 12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine, 100 mg par jour la quatrième semaine, 150 mg par jour la cinquième semaine) jusqu'à la dose d'entretien établie par votre médecin. Une dose maximale de 150 mg de losartan une fois par jour peut

être utilisée (par exemple, 3 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé et 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé). Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le losartan augmente le passage de l'eau à travers le rein) et/ou un bêtabloquant.

Posologie chez les groupes de patients particuliers

Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en fonction de l'état de santé du patient.

F P V 1 4 9 D H 2 0
P E R 0 4 / 2 2
L O T 1 9 0 8



PREZAR 100mg
Losartan
28 comprimés pelliculés

6 1118000 041337

Freq.
• Étou
• Bais
sévère
• Effe
à la pr
• Faib
• Fati
• Trop
• Mox
• Réd
• Elév
• Pou
• Sof
• Infl
• Maux
• Troub
• Sensat
• Douleu
• Essoufle
• Douleur
• Constip
• Diarrh
• Nausé
• Vomissem
• Éruption
• Démangea
• Éruption
• Gonflement
• Toux.

Rares (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 1 000) :

- Hypersensibilité,
- Angio-oedème,
- Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite) incluant l'angio-oedème, l'engourdissement ou picotements (paresthesies), l'évanouissement (syncope), les battements de cœur très rapides et irréguliers (fibrillation atriale), l'attaque cérébrale (AVC), l'inflammation du foie (hépatite), l'élévation du taux de l'alanine amino-transférase (ALAT), la fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base de l'efficacité), la diminution du nombre de plaquettes, la migraine, les anomalies de la fonction hépatique, les douleurs musculaires et articulaires, le syndrome pseudo-grippal, la douleur dorsale et infection urinaire, l'augmentation de la sensibilité au soleil (photosensibilité), la douleur musculaire inexpliquée avec des urines foncées ou la peau jaune (jaunisse), l'impuissance, l'inflammation du pancréas (pancréatite), le taux bas de sodium dans le sang (hypotonie), la dépression, la sensation générale de malaise, le tressaillement, le tourbillon, le grondement ou claquement des oreilles, les troubles du goût (dysgueusie),

PREZAR® 100 mg

Losartan

Comprimé pelliculé, Boîte de 2

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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.

COMPOSITION DU MEDICAMENT :

La substance active est :

LOSARTAN POTASSIQUE.....

Les autres composants sont :

Lactose monohydrate, cellulose microcristalline, amidon de maïs prégalatinisé, stéarate de magnésium, croscarmellose sodique type A, opadry II OY-LS-28908 (white) par comprimé pelliculé.

Liste des excipients à effet notable : Lactose

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Le losartan (PREZAR®) appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé est utilisé :

- Pour traiter les adultes ayant une pression artérielle élevée (hypertension).
- Pour préserver la fonction rénale des patients hypertendus diabétiques de type 2 présentant une insuffisance rénale et une protéinurie. 0,5g/jour présence d'une quantité anormale de protéines dans les urines) confirmées par des examens biologiques.
- Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC : médicaments antihypertenseurs) ne convient pas. Si l'insuffisance cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit pas être modifié pour le losartan.
- Chez les patients présentant une hypertension et un épaississement du ventricule gauche. PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (Etude LIFE).

POSOLOGIE, MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION, DUREE DU TRAITEMENT ET FREQUENCE D'ADMINISTRATION:

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

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement quotidien à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sans l'avis de votre médecin.

Votre médecin décidera de la dose appropriée de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé aussi longtemps que votre médecin vous le prescrira, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

PATIENTS ADULTES HYPERTENDUS

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé). Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Enfants âgés de moins de 6 ans

PREZAR® n'est pas recommandé chez les enfants de moins de 6 ans, la sécurité d'emploi et l'efficacité n'étant pas établies dans ce groupe d'âge.

Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). La dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé) en fonction de la réponse tensionnelle.

Les comprimés de losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs (tels que les diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alpha-1 bêtabloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémiants, glicatones et inhibiteurs alpha glucosidases).

Patients adultes insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de losartan une fois par jour. Habituellement, la dose doit être augmentée par paliers chaque semaine (c'est-à-dire 12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine, 100 mg par jour la quatrième semaine, 150 mg par jour la cinquième semaine) jusqu'à la dose d'entretien établie par votre médecin. Une dose maximale de 150 mg de losartan une fois par jour peut

être utilisée (par exemple, 3 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé et 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé). Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le losartan augmente le passage de l'eau à travers le rein) et/ou un bêtabloquant.

Posologie chez les groupes de patients particuliers

Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en fonction de l'état de santé du patient.

F P V 1 4 9 D H 2 0
P E R 0 4 / 2 2
L O T 1 9 0 8



PREZAR 100mg
Losartan
28 comprimés pelliculés

6 1118000 041337

Freq.
• Étou
• Bais
sévère
• Effe
à la pr
• Faib
• Fati
• Trop
• Mox
• Réd
• Elév
• Pou
• Sof
• Infl
• Maux
• Troub
• Sensat
• Douleu
• Essoufle
• Douleur
• Constip
• Diarrh
• Nausé
• Vomissem
• Éruption
• Démangea
• Éruption
• Gonflement
• Toux.

Rares (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 1 000) :

- Hypersensibilité,
- Angio-oedème,
- Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite) incluant l'engourdissement ou picotements (paresthesies),
- Évanouissement (syncope),
- Battements de cœur très rapides et irréguliers (fibrillation atriale),
- Attaque cérébrale (AVC),
- Inflammation du foie (hépatite),
- Élevation du taux de l'alanine amino-transférase (ALAT),
- Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base de l'observation) :
- Diminution du nombre de plaquettes,
- Migraine,
- Anomalies de la fonction hépatique,
- Douleurs musculaires et articulaires,
- Syndrome pseudo-grippal,
- Douleur dorsale et infection urinaire,
- Augmentation de la sensibilité au soleil (photosensibilité),
- Douleur musculaire inexpliquée avec des urines foncées
- Impuissance,
- Inflammation du pancréas (pancréatite),
- Taux bas de sodium dans le sang (hypotonie),
- Dépression,
- Sensation générale de malaise,
- Tintement, bourdonnement, grondement ou claquement
- Troubles du goût (dysgueusie).

PREZAR® 100 mg

Losartan

Comprimé pelliculé, Boîte de 2

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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.

COMPOSITION DU MEDICAMENT :

La substance active est :

LOSARTAN POTASSIQUE.....

Les autres composants sont :

Lactose monohydrate, cellulose microcristalline, amidon de maïs prégalatinisé, stéarate de magnésium, croscarmellose sodique type A, opadry II OY-LS-28908 (white) par comprimé pelliculé.

Liste des excipients à effet notable : Lactose

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Le losartan (PREZAR®) appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé est utilisé :

- Pour traiter les adultes ayant une pression artérielle élevée (hypertension).
- Pour préserver la fonction rénale des patients hypertendus diabétiques de type 2 présentant une insuffisance rénale et une protéinurie. 0,5g/jour présence d'une quantité anormale de protéines dans les urines) confirmées par des examens biologiques.
- Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC : médicaments antihypertenseurs) ne convient pas. Si l'insuffisance cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit pas être modifié pour le losartan.
- Chez les patients présentant une hypertension et un épaississement du ventricule gauche. PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (Etude LIFE).

POSOLOGIE, MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION, DUREE DU TRAITEMENT ET FREQUENCE D'ADMINISTRATION:

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

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement quotidien à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sans l'avis de votre médecin.

Votre médecin décidera de la dose appropriée de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé aussi longtemps que votre médecin vous le prescrira, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

PATIENTS ADULTES HYPERTENDUS

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé). Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Enfants âgés de moins de 6 ans

PREZAR® n'est pas recommandé chez les enfants de moins de 6 ans, la sécurité d'emploi et l'efficacité n'étant pas établies dans ce groupe d'âge.

Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). La dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé) en fonction de la réponse tensionnelle.

Les comprimés de losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs (tels que les diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alpha-1 bêtabloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémiants, glicatones et inhibiteurs alpha glucosidases).

Patients adultes insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de losartan une fois par jour. Habituellement, la dose doit être augmentée par paliers chaque semaine (c'est-à-dire 12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine, 100 mg par jour la quatrième semaine, 150 mg par jour la cinquième semaine) jusqu'à la dose d'entretien établie par votre médecin. Une dose maximale de 150 mg de losartan une fois par jour peut

être utilisée (par exemple, 3 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé et 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé). Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le losartan augmente le passage de l'eau à travers le rein) et/ou un effet efficace) et/ou un bêtabloquant.

Posologie chez les groupes de patients particuliers
Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier chez :

F P V 1 4 9 D H 2 0
P E R 0 4 / 2 2
L O T 1 9 0 8



PREZAR 100mg
Losartan
28 comprimés pelliculés

6 1118000 041337

Freq...
• Étou...
• Bais...
sévère...
• Effe...
à la po...
• Faib...
• Fati...
• Trop...
• Mo...
• Réd...
• Elév...
• Pou...
• Sof...
• In...
• Ma...
• Trou...
• Sensat...
• Doule...
• Essouf...
• Doule...
• Constipat...
• Diarr...
• Naus...
• Vomis...
• Éruption...
• Dém...
• Éruption...
• Gonf...
• Tou...

Rares (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 1 000) :

• Hypersensibilité,
• Angio-œdème,
• Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite) incluant l'angite des vaisseaux sanguins (vasculite),
• Engourdissement ou picotements (paresthesies),
• Évanouissement (syncope),
• Battements de cœur très rapides et irréguliers (fibrillation),
• Attaque cérébrale (AVC),
• Inflammation du foie (hépatite),
• Élevation du taux de l'alanine amino-transférase (ALAT),
• Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base de l'observation),
• Diminution du nombre de plaquettes,
• Migraine,
• Anomalies de la fonction hépatique,
• Douleurs musculaires et articulaires,
• Syndrome pseudo-grippal,
• Douleur dorsale et infection urinaire,
• Augmentation de la sensibilité au soleil (photosensibilité),
• Douleur musculaire inexpliquée avec des urines foncées (myopathie),
• Impuissance,
• Inflammation du pancréas (pancréatite),
• Taux bas de sodium dans le sang (hypotonie),
• Dépression,
• Sensation générale de malaise,
• Tintement, bourdonnement, grondement ou claquement des oreilles (tinnitus),
• Troubles du goût (dysgueusie).



CIVASTINE®

Simvastatine
10 mg, 20 mg, 40 mg

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

Elle contient des informations importante sur votre traitement et votre maladie. Si vous avez des questions, demandez à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été prescrit pour traiter une maladie. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même si vous avez des symptômes identiques, car cela pourra être dangereux. Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin à nouveau.

CIVASTINE® 10mg
Simvastatine
28 comprimés pelliculés



6 118000 04102 3

CIVASTINE®, comprimé pelliculé

Chaque comprimé contient CIVASTINE® 10 mg
simvastatine (D.C.I.) 10 mg

Excipients : ...

PPV 700H01
PER 04/21
LOT 11042

1. QU'EST-CE QUE CIVASTINE®, COMPRIMÉ PELLICULÉ, EST-IL UTILISÉ?

HYPOLIPIDÉMIANT/INHIBITEUR DE L'HMG-CoA

Votre médecin vous a prescrit ce médicament pour le mal de cœur que vous avez dans le sang.

Le cholestérol peut contribuer à développer une maladie coronarienne en bouchant les vaisseaux sanguins qui transportent l'oxygène et les substances nécessaires à nourrir votre cœur.

Cette obstruction ou durcissement des artères est appelée athérosclérose. L'athérosclérose peut provoquer une angine de poitrine et un infarctus du myocarde. Ce médicament est préconisé dans certaines hypercholestérolémies, lorsqu'un régime alimentaire adapté et assidu s'est avéré insuffisant. Il est également indiqué pour prévenir la survenue d'un infarctus du myocarde chez les patients souffrant d'hypercholestérolémie et de maladie coronarienne, malgré un régime adapté et assidu.

La poursuite du régime est toujours indispensable.



CIVASTINE®

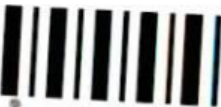
Simvastatine

10 mg, 20 mg, 40 mg

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

Elle contient des informations essentielles pour votre traitement et votre maladie. Si vous avez un doute, demandez à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été prescrit par votre médecin. Ne le donnez jamais à quelqu'un ayant des symptômes identiques, car cela pourrait lui être mortel. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

PPV 700H40
PER 04/21
LOT 11042



CIVASTINE® 10mg

Simvastatine

28 comprimés pelliculés



6 118000 041023

CIVASTINE®, comprimé pelliculé

Chaque comprimé contient CIVASTINE® 10 mg :

simvastatine (D.C.I.) 10 mg

Excipients :

1. QU'EST-CE QUE CIVASTINE®, comprimé pelliculé ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ?

HYPOLIPIDÉMIANT/INHIBITEUR DE L'HMG-Co A REDUCTASE

Votre médecin vous a prescrit ce médicament pour réduire l'excès de cholestérol que vous avez dans le sang.

Le cholestérol peut contribuer à développer une maladie coronarienne en bouchant les vaisseaux sanguins qui transportent l'oxygène et les substances nécessaires à nourrir votre cœur.

Cette obstruction ou durcissement des artères est appelée athérosclérose. L'athérosclérose peut provoquer une angine de poitrine et un infarctus du myocarde. Ce médicament est préconisé dans certaines hypercholestérolémies, lorsqu'un régime alimentaire adapté et assidu s'est avéré insuffisant. Il est également indiqué pour prévenir la survenue d'un infarctus du myocarde chez les patients souffrant d'hypercholestérolémie et de maladie coronarienne, malgré un régime adapté et assidu.

La poursuite du régime est toujours indispensable.



CIVASTINE®

Simvastatine
10 mg, 20 mg, 40 mg

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement

Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre. Si vous avez des symptômes identiques, contactez votre pharmacien. Gardez cette notice, vous pourrez la lire à nouveau.

CIVASTINE®, comprimé pelliculé
Chaque comprimé contient CIVASTINE
simvastatine (D.C.I.) 10 mg

Excipients :

1. QU'EST-CE QUE CIVASTINE®, comment EST-IL UTILISÉ?

HYPOLIPIDÉMIANT/INHIBITEUR DE L'HMG-CoA

Votre médecin vous a prescrit ce médicament pour réduire le cholestérol dans le sang.

Le cholestérol peut contribuer à développer des obstructions dans les vaisseaux sanguins qui transportent l'oxygène dans le cœur.

Cette obstruction ou durcissement des artères est appelée athérosclérose. L'athérosclérose peut provoquer une angine de poitrine et un infarctus du myocarde. Ce médicament est préconisé dans certaines hypercholestérolémies, lorsqu'un régime alimentaire adapté et assidu s'est avéré insuffisant. Il est également indiqué pour prévenir la survenue d'un infarctus du myocarde chez les patients souffrant d'hypercholestérolémie et de maladie coronarienne, malgré un régime adapté et assidu.

La poursuite du régime est toujours indispensable.

PPV 700H00
PER 11/20
LOT H2395



CIVASTINE 10 mg
Simvastatine

28 Comprimés pelliculés



6 118000 041023

NOTICE

1. Dénomination du médicament :

CORONAT 6,25 mg et 25 mg, comprimé en boîte de 30

DCI : Carvédilol

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

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

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

2. Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

CORONAT 6,25 mg : Carvédilol 6,25 mg pour un comprimé.

CORONAT 25 mg : Carvédilol 25 mg pour un comprimé.

Composition qualitative en excipients :

Saccharose, lactose monohydraté, crospovidone, povidone K 25, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

Excipients à effet notoire : Lactose, saccharose.

3. Classe pharmaco-thérapeutique :

ALPHA ET BETA-BLOQUANT

- réactions cutanées (tel que la peau, urticaire, cutanées type psoriasis, cheveux,
 - trouble de l'érection.

Rare (touche 1 à 10 patient)

- diminution du taux de pluie
 - nez bouché,
 - troubles de la miction.

Très rare (touche moins d'un

- diminution du taux de globulines
 - réaction allergique,
 - augmentation des enzymes
 - incontinence urinaire chez l'homme
 - réactions cutanées sévères polymorphe, syndrome de Lyell).

Si vous remarquez des mentionnés dans cette notice, ou si certains symptômes indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre Coronat, comprimé en cas :

- D'augmentation des troubles cardiaques, d'œdèmes, de présence de liquide dans le ventre (rétention hydrique), de difficultés respiratoires sévères (l'apparition de ces symptômes nécessite une adaptation par votre médecin de votre dose de carvédilol ou de votre traitement diurétique).
 - De diabète (ce médicament pouvant masquer les symptômes précoces d'une hypoglycémie aigüe).
 - De maladie rénale.
 - D'extrémités froides.

Lot: 0F0598B
Per: 06/2021
PPV: 49DH50



NOVÍCÉ

1. Dénomination du médicament :

CORONAT 6,25 mg et 25 mg, comprimé en boîte de 30

DCI : Carvédilol

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

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

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

2. Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

CORONAT 6,25 mg : Carvédilol 6,25 mg pour un comprimé.

CORONAT 25 mg : Carvédilol 25 mg pour un comprimé.

Composition qualitative en excipients :

Saccharose, lactose monohydraté, crospovidone, povidone K 25, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

Excipients à effet notoire : Lactose, saccharose.

3. Classe pharmaco-thérapeutique :

ALPHA ET BETA-BLOQUANT

- réactions cutanées (tel que la peau, urticaire, cutanées type psoriasis, cheveux,
 - trouble de l'érection.

Rare (touche 1 à 10 patient)

- diminution du taux de pluie
 - nez bouché,
 - troubles de la miction.

Très rare (touche moins d'un

- diminution du taux de globulines
 - réaction allergique,
 - augmentation des enzymes
 - incontinence urinaire chez l'homme
 - réactions cutanées sévères polymorphe, syndrome de Lyell).

Si vous remarquez des mentionnés dans cette notice, ou si certains symptômes indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre Coronat, comprimé en cas :

- D'augmentation des troubles cardiaques, d'œdèmes, de présence de liquide dans le ventre (rétention hydrique), de difficultés respiratoires sévères (l'apparition de ces symptômes nécessite une adaptation par votre médecin de votre dose de carvédilol ou de votre traitement diurétique).
 - De diabète (ce médicament pouvant masquer les symptômes précoces d'une hypoglycémie aigüe).
 - De maladie rénale.
 - D'extrémités froides.

Lot: 0F0598B
Per: 06/2021
PPV: 49DH50



NOTICE

1. Dénomination du médicament :

CORONAT 6,25 mg et 25 mg, comprimé en boîte de 30

DCI : Carvédilol

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

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

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

2. Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

CORONAT 6,25 mg : Carvédilol 6,25 mg pour un comprimé.

CORONAT 25 mg : Carvédilol 25 mg pour un comprimé.

Composition qualitative en excipients :

Saccharose, lactose monohydraté, crospovidone, povidone K 25, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

Excipients à effet notoire : Lactose, saccharose.

3. Classe pharmaco-thérapeutique :

ALPHA ET BETA-BLOQUANT

- réactions cutanées (tel que la peau, urticaire, cutanées type psoriasis, cheveux,
 - trouble de l'érection.

Rare (touche 1 à 10 patient)

- diminution du taux de pluie
 - nez bouché,
 - troubles de la miction.

Très rare (touche moins d'un

- diminution du taux de globulines
 - réaction allergique,
 - augmentation des enzymes
 - incontinence urinaire chez l'homme
 - réactions cutanées sévères polymorphe, syndrome de Lyell).

Si vous remarquez des mentionnés dans cette notice, ou si certains symptômes indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre Coronat, comprimé en cas :

- D'augmentation des troubles cardiaques, d'œdèmes, de présence de liquide dans le ventre (rétention hydrique), de difficultés respiratoires sévères (l'apparition de ces symptômes nécessite une adaptation par votre médecin de votre dose de carvédilol ou de votre traitement diurétique).
 - De diabète (ce médicament pouvant masquer les symptômes précoces d'une hypoglycémie aigüe).
 - De maladie rénale.
 - D'extrémités froides.

Lot: 0F0598B
Per: 06/2021
PPV: 49DH50



NOTICE

1. Dénomination du médicament :

CORONAT 6,25 mg et 25 mg, comprimé en boîte de 30

DCI : Carvédilol

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

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

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

2. Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

CORONAT 6,25 mg : Carvédilol 6,25 mg pour un comprimé.

CORONAT 25 mg : Carvédilol 25 mg pour un comprimé.

Composition qualitative en excipients

Saccharose, lactose monohydraté, crospovidone, povidone K 25, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

Excipients à effet notoire : Lactose, saccharose.

3. Classe pharmaco-thérapeutique :

ALPHA ET BETA-BLOQUANT

- réactions cutanées (tel que la peau, urticaire, cutanées type psoriasis, cheveux,
 - trouble de l'érection.

Rare (touche 1 à 10 patient)

- diminution du taux de pluie
 - nez bouché,
 - troubles de la miction.

Très rare (touche moins d'un

- diminution du taux de globulines
 - réaction allergique,
 - augmentation des enzymes
 - incontinence urinaire chez l'homme
 - réactions cutanées sévères polymorphe, syndrome de Lyell).

Si vous remarquez des mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre Coronat, comprimé en cas :

- D'augmentation des troubles cardiaques, d'œdèmes, de présence de liquide dans le ventre (rétention hydrique), de difficultés respiratoires sévères (l'apparition de ces symptômes nécessite une adaptation par votre médecin de votre dose de carvédilol ou de votre traitement diurétique).
 - De diabète (ce médicament pouvant masquer les symptômes précoces d'une hypoglycémie aigüe).
 - De maladie rénale.
 - D'extrémités froides.

Lot: 0F0598B
Per: 06/2021
PPV: 49DH50



NOTICE

1. Dénomination du médicament :

CORONAT 6,25 mg et 25 mg, comprimé en boîte de 30

DCI : Carvédilol

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

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

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

2. Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

CORONAT 6,25 mg : Carvédilol 6,25 mg pour un comprimé.

CORONAT 25 mg : Carvédilol 25 mg pour un comprimé.

Composition qualitative en excipients :

Saccharose, lactose monohydraté, crospovidone, povidone K 25, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

Excipients à effet notoire : Lactose, saccharose.

3. Classe pharmaco-thérapeutique :

ALPHA ET BETA-BI-OOLIANT

- réactions cutanées (tel que la peau, urticaire, cutanées type psoriasis, cheveux,
 - trouble de l'érection.

Rare (touche 1 à 10 patient)

- diminution du taux de pluie
 - nez bouché,
 - troubles de la miction.

Très rare (touche moins d'un

- diminution du taux de globulines
 - réaction allergique,
 - augmentation des enzymes
 - incontinence urinaire chez l'homme
 - réactions cutanées sévères polymorphe, syndrome de Lyell).

Si vous remarquez des mentionnés dans cette notice, ou si certains symptômes indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre Coronat, comprimé en cas :

- D'augmentation des troubles cardiaques, d'œdèmes, de présence de liquide dans le ventre (rétention hydrique), de difficultés respiratoires sévères (l'apparition de ces symptômes nécessite une adaptation par votre médecin de votre dose de carvédilol ou de votre traitement diurétique).
 - De diabète (ce médicament pouvant masquer les symptômes précoces d'une hypoglycémie aigüe).
 - De maladie rénale.
 - D'extrémités froides.

Lot: 0F0598B
Per: 06/2021
PPV: 49DH50



NOTICE

1. Dénomination du médicament :

CORONAT 6,25 mg et 25 mg, comprimé en boîte de 30

DCI : Carvédilol

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

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

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

2. Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

CORONAT 6,25 mg : Carvédilol 6,25 mg pour un comprimé.

CORONAT 25 mg : Carvédilol 25 mg pour un comprimé.

Composition qualitative en excipients

Saccharose, lactose monohydraté, crospovidone, povidone K 25, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

Excipients à effet notoire : Lactose, saccharose.

3. Classe pharmaco-thérapeutique :

ALPHA ET BETA-BLOQUANT

- réactions cutanées (tel que la peau, urticaire, cutanées type psoriasis, cheveux,
 - trouble de l'érection.

Rare (touche 1 à 10 patient)

- diminution du taux de pluie
 - nez bouché,
 - troubles de la miction.

Très rare (touche moins d'un

- diminution du taux de globulines
 - réaction allergique,
 - augmentation des enzymes
 - incontinence urinaire chez l'homme
 - réactions cutanées sévères polymorphe, syndrome de Lyell).

Si vous remarquez des mentionnés dans cette notice, ou si certains symptômes indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre Coronat, comprimé en cas :

- D'augmentation des troubles cardiaques, d'œdèmes, de présence de liquide dans le ventre (rétention hydrique), de difficultés respiratoires sévères (l'apparition de ces symptômes nécessite une adaptation par votre médecin de votre dose de carvédilol ou de votre traitement diurétique).
 - De diabète (ce médicament pouvant masquer les symptômes précoces d'une hypoglycémie aigüe).
 - De maladie rénale.
 - D'extrémités froides.

Lot: 0F0598B
Per: 06/2021
PPV: 49DH50



NOTICE

1. Dénomination du médicament :

CORONAT 6,25 mg et 25 mg, comprimé en boîte de 30

DCI : Carvédilol

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

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

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

2. Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

CORONAT 6,25 mg : Carvédilol 6,25 mg pour un comprimé.

CORONAT 25 mg : Carvédilol 25 mg pour un comprimé.

Composition qualitative en excipients :

Saccharose, lactose monohydraté, crospovidone, povidone K 25, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

Excipients à effet notoire : Lactose, saccharose.

3. Classe pharmaco-thérapeutique :

ALPHA ET BETA-BLOQUANT

- réactions cutanées (tel que la peau, urticaire, cutanées type psoriasis, cheveux,
 - trouble de l'érection.

Rare (touche 1 à 10 patient)

- diminution du taux de pluie
 - nez bouché,
 - troubles de la miction.

Très rare (touche moins d'un

- diminution du taux de globulines
 - réaction allergique,
 - augmentation des enzymes
 - incontinence urinaire chez l'homme
 - réactions cutanées sévères polymorphe, syndrome de Lyell).

Si vous remarquez des mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre Coronat, comprimé en cas :

- D'augmentation des troubles cardiaques, d'œdèmes, de présence de liquide dans le ventre (rétention hydrique), de difficultés respiratoires sévères (l'apparition de ces symptômes nécessite une adaptation par votre médecin de votre dose de carvédilol ou de votre traitement diurétique).
 - De diabète (ce médicament pouvant masquer les symptômes précoces d'une hypoglycémie aigüe).
 - De maladie rénale.
 - D'extrémités froides.

Lot: 0F0598B
Per: 06/2021
PPV: 49DH50



NOTICE

1. Dénomination du médicament :

CORONAT 6,25 mg et 25 mg, comprimé en boîte de 30

DCI : Carvédilol

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

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

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

2. Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

CORONAT 6,25 mg : Carvédilol 6,25 mg pour un comprimé.

CORONAT 25 mg : Carvédilol 25 mg pour un comprimé.

Composition qualitative en excipients :

Saccharose, lactose monohydraté, crospovidone, povidone K 25, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

Excipients à effet notoire : Lactose, saccharose.

3. Classe pharmaco-thérapeutique :

ALPHA ET BETA-BI-OULLIANT

- réactions cutanées (tel que la peau, urticaire, cutanées type psoriasis, cheveux,
 - trouble de l'érection.

Rare (touche 1 à 10 patient)

- diminution du taux de pluie
 - nez bouché,
 - troubles de la miction.

Très rare (touche moins d'un

- diminution du taux de globulines
 - réaction allergique,
 - augmentation des enzymes
 - incontinence urinaire chez l'homme
 - réactions cutanées sévères polymorphe, syndrome de Lyell).

Si vous remarquez des mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre Coronat, comprimé en cas :

- D'augmentation des troubles cardiaques, d'œdèmes, de présence de liquide dans le ventre (rétention hydrique), de difficultés respiratoires sévères (l'apparition de ces symptômes nécessite une adaptation par votre médecin de votre dose de carvédilol ou de votre traitement diurétique).
 - De diabète (ce médicament pouvant masquer les symptômes précoces d'une hypoglycémie aigüe).
 - De maladie rénale.
 - D'extrémités froides.

Lot: 0F0598B
Per: 06/2021
PPV: 49DH50



Cordarone® 200 mg

Chlorhydrate d'amiodarone



Comprimé sécable

SANOFI

Veuillez lire attentivement la notice avant de prendre ce médicament.

Si vous avez tout doute, demandez à votre pharmacien.

Ce médicament

Ne le donne pas de symptômes.

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

CORDARONE 200MG
CP SEC B40



Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QU'UN COMPRIMÉ SÉCABLE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'EMBOSQUER UN COMPRIMÉ SÉCABLE ?
3. COMMENT PRENDRE CORRECTEMENT CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT SE PRÉPARER À UN POSSIBLE ARRÊT CARDIAQUE ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

ANTIARYTHMIQUE CLASSE III

Ce médicament est indiqué dans la prévention et le traitement de certains troubles du rythme cardiaque.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?

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

Ne prenez jamais CORDARONE 200 mg, comprimé sécable si vous êtes diabétique.

Cordarone® 200 mg

Chlorhydrate d'amiodarone



Comprimé sécable

SANOFI

Veuillez lire attentivement la notice avant de prendre ce médicament.

Si vous avez tout doute, demandez à votre pharmacien.

Ce médicament

Ne le donne pas de symptômes.

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

CORDARONE 200MG
CP SEC B40



Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QU'UN COMPRIMÉ SÉCABLE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'EMBOSQUER UN COMPRIMÉ SÉCABLE ?
3. COMMENT PRENDRE CORRECTEMENT CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT SE PRÉPARER À UN POSSIBLE ARRÊT CARDIAQUE ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

ANTIARYTHMIQUE CLASSE III

Ce médicament est indiqué dans la prévention et le traitement de certains troubles du rythme cardiaque.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?

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

Ne prenez jamais CORDARONE 200 mg, comprimé sécable si vous êtes diabétique.



ASPÉGIC® NOURRISSONS 100mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

reins :
dose :
fort :
rhu :
(ju :
et :
trans...
LOT : 19E001
PER : 01/2020

ASPÉGIC 100MG
SACHETS B20

P.P.V : 21DH80



118000 061113

• la méthotrexate à des doses est utilisée à des doses ou des douleurs ou des douleurs anti-coagulants oraux, peuvent dans le mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour), • les glucocorticoïdes (sauf hydrocortisone en traitement substitutif), lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour), • les interactions.

EN CAS DE DOUCE IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MéDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

b) Mises en garde spéciales : • Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée, chez les patients présentant une intolérance au lactose (maladie héréditaire rare). • En cas d'association à d'autres médicaments, pour éviter un risque de surdosage, vérifier l'absence d'aspirine dans la composition des autres médicaments. • En cas de maux de tête survenant lors d'une utilisation prolongée et à fortes doses d'aspirine, vous ne devez pas augmenter les doses, mais prendre l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

L'utilisation régulière d'antalgiques, en particulier plusieurs antalgiques en association, peut conduire à des lésions des reins. • Des syndromes de Reye (maladie rare mais très grave associant principalement des troubles neurologiques et une atteinte du foie) ont été observés chez des enfants présentant des maladies virales et recevant de l'aspirine. En conséquence :

- en cas de maladie virale, comme la varicelle ou un épisode d'allure grippale : ne pas administrer d'aspirine à un enfant sans l'avis d'un médecin, - en cas d'apparition de trouble de la conscience ou du comportement et de vomissements chez un enfant prenant de l'aspirine, prévenez immédiatement un médecin.

* L'aspirine ne doit être utilisée qu'après avis de votre médecin : • en cas de traitement d'une maladie rhumatisante, • en cas de déficit en G6PD (maladie héréditaire des globules rouges), car des doses élevées d'aspirine ont pu provoquer des hémolyse (destruction des globules rouges), • en cas d'antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, d'hémorragie digestive ou de gastrite, • en cas de maladie des reins ou du foie, • en cas d'asthme : la survenue de crise d'asthme, chez certains sujets, peut être liée à une allergie aux anti-inflammatoires non stéroïdiens ou à l'aspirine. Dans ce cas, ce médicament est contre-indiqué, • en cas de règles abondantes, • en cas de traitement par : • des anticoagulants oraux, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses dans le traitement de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en l'absence d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, • des anti-inflammatoires non stéroïdiens, • au-delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour, • ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution, • maladie hémorragique ou risque de saignement, • maladie grave du foie, • maladie grave des

anticoagulants oraux, lorsque l'aspirine est utilisée à faibles doses comme antiagrégant plaquettaire (50 à 375 mg par jour) et en cas d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, • les anti-inflammatoires non stéroïdiens, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour), • les glucocorticoïdes (sauf hydrocortisone en traitement substitutif), lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour), • les interactions.

EN CAS DE DOUCE IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MéDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

d) Interactions médicamenteuses et autres interactions

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE en association avec le méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour).

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE en association avec des anticoagulants oraux, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en cas d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal.

Ce médicament DOIT ETRE EVITE en association avec : • des anticoagulants oraux, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses dans le traitement de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en l'absence d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, • des anticoagulants oraux, lorsque l'aspirine est utilisée à faibles doses comme antiagrégant plaquettaire (50 à 375 mg par jour) et en cas d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, • les anti-inflammatoires non stéroïdiens, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour), • les glucocorticoïdes (sauf hydrocortisone en traitement substitutif), lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses (50 à 100 mg/kg par jour), notamment dans le traitement des affections rhumatismales, • les héparines utilisées à doses curatives et/ou chez le sujet âgé de plus de 65 ans, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour), • les médicaments utilisés dans le traitement de la goutte, • le clopidogrel, • le permetrexed chez les sujets ayant une fonction rénale faible à modérée, • la ticlopidine (Cl. Interactions médicamenteuses et autres interactions).

* Au cours du traitement : en cas d'hémorragie gastro-intestinale (rejet de sang par la bouche, présence de sang dans les selles, coloration des selles en noir), ARRETEZ LE TRAITEMENT ET CONTACTEZ IMMEDIATEMENT UN MéDECIN OU UN SERVICE MEDICAL D'URGENCE.

* Ce médicament est réservé à l'enfant de 6 kg à 22 kg.

Cependant il est nécessaire de rappeler que si votre enfant a moins de 1 mois, un avis médical est indispensable avant l'utilisation d'aspirine.

Ce médicament contient de l'aspirine.

Votre enfant ne doit pas prendre en même temps que ce médicament d'autres médicaments contenant de l'aspirine et/ou des anti-inflammatoires non stéroïdiens.

Lisez attentivement les notices des autres médicaments que votre enfant prend afin de vous assurer de l'absence d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoires non stéroïdiens.

c) Précautions d'emploi : • Douleur ou fièvre : Pour les enfants de moins de 6 kg (soit environ 3 mois) et de plus de 22 kg (soit environ 7 ans), ainsi que pour l'adulte, prendre un dosage plus adapté. Demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien. • Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin. • L'aspirine augmente les risques hémorragiques dès les très faibles doses et ce même lorsque la prise de plusieurs jours. PREVENIR VOTRE MéDECIN TRAITANT, LE CHIRURGIEN, L'ANESTHÉSISTE OU VOTRE DENTISTE, dans le cas où un geste chirurgical, même mineur, est envisagé. • Rhumatologie : • Pour les enfants de moins de 6 kg (soit environ 3 mois) et de plus de 22 kg

(soit environ 7 ans), ainsi que pour l'adulte, ce dosage n'est pas adapté : prendre l'avis de votre médecin. • Aux fortes doses utilisées en rhumatologie, il est recommandé de surveiller l'apparition des signes de surdosage : boudinements d'oreilles, baisse de l'audition ou de vertiges. Si l'un de ces symptômes apparaît :

CONSULTEZ IMMEDIATEMENT UN MéDECIN.

• L'aspirine modifie l'uricémie (quantité de l'acide urique dans le sang). EN CAS DE DOUCE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MéDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

d) Interactions médicamenteuses et autres interactions

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE en association avec le méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour).

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE en association avec des anticoagulants oraux, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en cas d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal.

Ce médicament DOIT ETRE EVITE en association avec : • des anticoagulants oraux, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses dans le traitement de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en l'absence d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, • des anticoagulants oraux, lorsque l'aspirine est utilisée à faibles doses comme antiagrégant plaquettaire (50 à 375 mg par jour) et en cas d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, • les anti-inflammatoires non stéroïdiens, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour), • les glucocorticoïdes (sauf hydrocortisone en traitement substitutif), lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses (50 à 100 mg/kg par jour), notamment dans le traitement des affections rhumatismales, • les héparines utilisées à doses curatives et/ou chez le sujet âgé de plus de 65 ans, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour), • les médicaments utilisés dans le traitement de la goutte, • le clopidogrel, • le permetrexed chez les sujets ayant une fonction rénale faible à modérée, • la ticlopidine (Cl. Mises en garde).

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

e) Grossesse – Allaitement



ASPÉGIC® NOURRISSONS 100mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

reins :
dose :
fort :
rhu :
(ju :
et :
trans...
LOT : 19E001
PER : 01/2020

ASPÉGIC 100MG
SACHETS B20

P.P.V : 21DH80



118000 061113

• la méthotrexate à des doses est utilisée à des doses ou des douleurs ou des douleurs antiocoagulants oraux, peuvent dans le mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour), • les glucocorticoïdes (sauf hydrocortisone en traitement substitutif), lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour), • les interactions.

EN CAS DE DOUCE

IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE

MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

b) **Mises en garde spéciales :** • Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée, chez les patients présentant une intolérance au lactose (maladie héréditaire rare). • En cas d'association à d'autres médicaments, pour éviter un risque de surdosage, vérifier l'absence d'aspirine dans la composition des autres médicaments. • En cas de maux de tête survenant lors d'une utilisation prolongée et à fortes doses d'aspirine, vous ne devez pas augmenter les doses, mais prendre l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

L'utilisation régulière d'antalgiques, en particulier plusieurs antalgiques en association, peut conduire à des lésions des reins. • Des syndromes de Reye (maladie rare mais très grave associant principalement des troubles neurologiques et une atteinte du foie) ont été observés chez des enfants présentant des maladies virales et recevant de l'aspirine. En conséquence :

- en cas de maladie virale, comme la varicelle ou un épisode d'allure grippale : ne pas administrer d'aspirine à un enfant sans l'avis d'un médecin, - en cas d'apparition de trouble de la conscience ou du comportement et de vomissements chez un enfant prenant de l'aspirine, prévenez immédiatement un médecin.

* L'aspirine ne doit être utilisée qu'après avis de votre médecin : • en cas de traitement d'une maladie rhumatisante, • en cas de déficit en G6PD (maladie héréditaire des globules rouges), car des doses élevées d'aspirine ont pu provoquer des hémolyse (destruction des globules rouges), • en cas d'antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, d'hémorragie digestive ou de gastrite, • en cas de maladie des reins ou du foie, • en cas d'asthme : la survenue de crise d'asthme, chez certains sujets, peut être liée à une allergie aux anti-inflammatoires non stéroïdiens ou à l'aspirine. Dans ce cas, ce médicament est contre-indiqué, • en cas de règles abondantes, • en cas de traitement par : • des anticoagulants oraux, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses dans le traitement de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en l'absence d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, • des anti-inflammatoires non stéroïdiens, • au-delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour, • ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution, • maladie hémorragique ou risque de saignement, • maladie grave du foie, • maladie grave des

anticoagulants oraux, lorsque l'aspirine est utilisée à faibles doses comme antiagrégant plaquettaire (50 à 375 mg par jour) et en cas d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, • les anti-inflammatoires non stéroïdiens, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour), • les glucocorticoïdes (sauf hydrocortisone en traitement substitutif), lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour), • les interactions.

notamment dans le traitement des affections rhumatismales, • les héparines utilisées à doses curatives et/ou chez le sujet âgé de plus de 65 ans, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour), lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour), • les médicaments utilisés dans le traitement de la goutte, • le clopidogrel, • le permetrexed chez les sujets ayant une fonction rénale faible à modérée, • la ticlopidine (Cl. Interactions médicamenteuses et autres interactions).

* Au cours du traitement : en cas d'hémorragie gastro-intestinale (rejet de sang par la bouche, présence de sang dans les selles, coloration des selles en noir), ARRETEZ LE TRAITEMENT ET CONTACTEZ IMMEDIATEMENT UN MEDECIN OU UN SERVICE MEDICAL D'URGENCE.

* Ce médicament est réservé à l'enfant de 6 kg à 22 kg. Cependant il est nécessaire de rappeler que si votre enfant a moins de 1 mois, un avis médical est indispensable avant l'utilisation d'aspirine.

Ce médicament contient de l'aspirine.

Votre enfant ne doit pas prendre en même temps que ce médicament d'autres médicaments contenant de l'aspirine et/ou des anti-inflammatoires non stéroïdiens.

Lisez attentivement les notices des autres médicaments que votre enfant prend afin de vous assurer de l'absence d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoires non stéroïdiens.

c) **Précautions d'emploi :** • Douleur ou fièvre : Pour les enfants de moins de 6 kg (soit environ 3 mois) et de plus de 22 kg (soit environ 7 ans), ainsi que pour l'adulte, prendre un dosage plus adapté. Demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien. • Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin. • L'aspirine augmente les risques hémorragiques dès les très faibles doses et ce même lorsque la prise de plusieurs jours. PREVENIR VOTRE MEDECIN TRAITANT, LE CHIRURGIEN, L'ANESTHESISTE OU VOTRE DENTISTE, dans le cas où un geste chirurgical, même mineur, est envisagé. • Rhumatologie : • Pour les enfants de moins de 6 kg (soit environ 3 mois) et de plus de 22 kg

(soit environ 7 ans), ainsi que pour l'adulte, ce dosage n'est pas adapté : prendre l'avis de votre médecin. • Aux fortes doses utilisées en rhumatologie, il est recommandé de surveiller l'apparition des signes de surdosage : boursoufflement d'oreilles, baisse de l'audition ou de vertiges. Si l'un de ces symptômes apparaît :

CONSULTEZ IMMEDIATEMENT UN MEDECIN.

• L'aspirine modifie l'uricémie (quantité de l'acide urique dans le sang). EN CAS DE DOUCE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

d) **Interactions médicamenteuses et autres interactions**

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE en association avec le méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour).

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE en association avec des anticoagulants oraux, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour), lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour), • les médicaments utilisés dans le traitement de la goutte, • le clopidogrel, • le permetrexed chez les sujets ayant une fonction rénale faible à modérée, • la ticlopidine (Cl. Interactions médicamenteuses et autres interactions).

* Au cours du traitement : en cas d'hémorragie gastro-intestinale (rejet de sang par la bouche, présence de sang dans les selles, coloration des selles en noir), ARRETEZ LE TRAITEMENT ET CONTACTEZ IMMEDIATEMENT UN MEDECIN OU UN SERVICE MEDICAL D'URGENCE.

Ce médicament DOIT ETRE EVITE en association avec : • des anticoagulants oraux, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses dans le traitement de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en l'absence d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, • les antiocoagulants oraux, lorsque l'aspirine est utilisée à faibles doses comme antiagrégant plaquettaire (50 à 375 mg par jour) et en cas d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, • les anti-inflammatoires non stéroïdiens, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour), • les glucocorticoïdes (sauf hydrocortisone en traitement substitutif), lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour), • les interactions.

• les héparines utilisées à doses curatives et/ou chez le sujet âgé de plus de 65 ans, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour), • les médicaments utilisés dans le traitement de la goutte, • le clopidogrel, • le permetrexed chez les sujets ayant une fonction rénale faible à modérée, • la ticlopidine (Cl. Mises en garde).

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.

e) Grossesse – Allaitement



ASPÉGIC® NOURRISSONS 100mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

reins :
dose :
fort :
rhu :
(ju :
et :
trans...
LOT : 19E001
PER : 01/2020

ASPÉGIC 100MG
SACHETS B20

P.P.V : 21DH80



118000 061113

• la méthotrexate à des doses est utilisée à des doses ou des douleurs ou des douleurs anti-coagulants oraux, peuvent dans le mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour), • les glucocorticoïdes (sauf hydrocortisone en traitement substitutif), lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour), • les interactions.

EN CAS DE DOUCE

IT EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE

MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

b) Mises en garde spéciales : • Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée, chez les patients présentant une intolérance au lactose (maladie héréditaire rare). • En cas d'association à d'autres médicaments, pour éviter un risque de surdosage, vérifier l'absence d'aspirine dans la composition des autres médicaments. • En cas de maux de tête survenant lors d'une utilisation prolongée et à fortes doses d'aspirine, vous ne devez pas augmenter les doses, mais prendre l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

L'utilisation régulière d'antalgiques, en particulier plusieurs antalgiques en association, peut conduire à des lésions des reins. • Des syndromes de Reye (maladie rare mais très grave associant principalement des troubles neurologiques et une atteinte du foie) ont été observés chez des enfants présentant des maladies virales et recevant de l'aspirine. En conséquence :

- en cas de maladie virale, comme la varicelle ou un épisode d'allure grippale : ne pas administrer d'aspirine à un enfant sans l'avis d'un médecin, - en cas d'apparition de trouble de la conscience ou du comportement et de vomissements chez un enfant prenant de l'aspirine, prévenez immédiatement un médecin.

* L'aspirine ne doit être utilisée qu'après avis de votre médecin : • en cas de traitement d'une maladie rhumatisante, • en cas de déficit en G6PD (maladie héréditaire des globules rouges), car des doses élevées d'aspirine ont pu provoquer des hémolyse (destruction des globules rouges), • en cas d'antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, d'hémorragie digestive ou de gastrite, • en cas de maladie des reins ou du foie, • en cas d'asthme : la survenue de crise d'asthme, chez certains sujets, peut être liée à une allergie aux anti-inflammatoires non stéroïdiens ou à l'aspirine. Dans ce cas, ce médicament est contre-indiqué, • en cas de règles abondantes, • en cas de traitement par : • des anticoagulants oraux, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses dans le traitement de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en l'absence d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, • des anti-inflammatoires non stéroïdiens, • au-delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour, • ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution, • maladie hémorragique ou risque de saignement, • maladie grave du foie, • maladie grave des

anticoagulants oraux, lorsque l'aspirine est utilisée à faibles doses comme antiagrégant plaquettaire (50 à 375 mg par jour) et en cas d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, • les anti-inflammatoires non stéroïdiens, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour), • les glucocorticoïdes (sauf hydrocortisone en traitement substitutif), lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour), • les interactions.

EN CAS DE DOUCE

IT EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE

MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

c) Interactions médicamenteuses et autres interactions Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE en association avec le méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour).

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE en association avec des

anticoagulants oraux, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en cas d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal.

Ce médicament DOIT ETRE EVITE en association avec : • des anticoagulants oraux, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses dans le traitement de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en l'absence d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, • des anti-coagulants oraux, lorsque l'aspirine est utilisée à faibles doses comme antiagrégant plaquettaire (50 à 375 mg par jour) et en cas d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, • les anti-inflammatoires non stéroïdiens, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour), • les glucocorticoïdes (sauf hydrocortisone en traitement substitutif), lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses (50 à 100 mg/kg par jour), notamment dans le traitement des affections rhumatismales, • les héparines utilisées à doses curatives et/ou chez le sujet âgé de plus de 65 ans, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales, • les médicaments utilisés dans le traitement de la goutte, • le clopidogrel, • le permetrexed chez les sujets ayant une fonction rénale faible à modérée, • la ticlopidine (Cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions).

* Au cours du traitement : en cas d'hémorragie gastro-intestinale (rejet de sang par la bouche, présence de sang dans les selles, coloration des selles en noir), ARRETEZ LE TRAITEMENT ET CONTACTEZ IMMEDIATEMENT UN MEDECIN OU UN SERVICE MEDICAL D'URGENCE.

* Ce médicament est réservé à l'enfant de 6 kg à 22 kg.

Cependant il est nécessaire de rappeler que si votre enfant a moins de 1 mois, un avis médical est indispensable avant l'utilisation d'aspirine.

Ce médicament contient de l'aspirine.

Votre enfant ne doit pas prendre en même temps que ce médicament d'autres médicaments contenant de l'aspirine et/ou des anti-inflammatoires non stéroïdiens.

Lisez attentivement les notices des autres médicaments que votre enfant prend afin de vous assurer de l'absence d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoires non stéroïdiens.

c) Précautions d'emploi : • Douleur ou fièvre : Pour les enfants de moins de 6 kg (soit environ 3 mois) et de plus de 22 kg (soit environ 7 ans), ainsi que pour l'adulte, prendre un dosage plus adapté. Demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien. • Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin. • L'aspirine augmente les risques hémorragiques dès les très faibles doses et ce même lorsque la prise de plusieurs jours. PREVENIR VOTRE MEDECIN TRAINTANT, LE CHIRURGIEN, L'ANESTHESISTE OU VOTRE DENTISTE, dans le cas où un geste chirurgical, même mineur, est envisagé. • Rhumatologie : • Pour les enfants de moins de 6 kg (soit environ 3 mois) et de plus de 22 kg

(soit environ 7 ans), ainsi que pour l'adulte, ce dosage n'est pas adapté : prendre l'avis de votre médecin. • Aux fortes doses utilisées en rhumatologie, il est recommandé de surveiller l'apparition des signes de surdosage : boudinements d'oreilles, baisse de l'audition ou de vertiges. Si l'un de ces symptômes apparaît :

CONSULTEZ IMMEDIATEMENT UN MEDECIN.

• L'aspirine modifie l'uricémie (quantité de l'acide urique dans le sang). EN CAS DE DOUCE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

d) Interactions médicamenteuses et autres interactions

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE en association avec le méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour).

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE en association avec des anticoagulants oraux, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en cas d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal.

Ce médicament DOIT ETRE EVITE en association avec : • des anticoagulants oraux, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses dans le traitement de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en l'absence d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, • des anti-coagulants oraux, lorsque l'aspirine est utilisée à faibles doses comme antiagrégant plaquettaire (50 à 375 mg par jour) et en cas d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, • les anti-inflammatoires non stéroïdiens, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour), • les glucocorticoïdes (sauf hydrocortisone en traitement substitutif), lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses (50 à 100 mg/kg par jour), notamment dans le traitement des affections rhumatismales, • les héparines utilisées à doses curatives et/ou chez le sujet âgé de plus de 65 ans, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales, • les médicaments utilisés dans le traitement de la goutte, • le clopidogrel, • le permetrexed chez les sujets ayant une fonction rénale faible à modérée, • la ticlopidine (Cf. Mises en garde).

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.

e) Grossesse – Allaitement

MO000992-021



ASPÉGIC® NOURRISSONS 100mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

reins :
dose :
fort :
rhu :
(ju :
et :
trans...
LOT : 19E001
PER : 01/2020

ASPÉGIC 100MG
SACHETS B20

P.P.V : 21DH80



118000 061113

• la méthotrexate à des doses est utilisée à des doses ou des douleurs ou des douleurs antiocoagulants oraux, peuvent dans le mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour), • les glucocorticoïdes (sauf hydrocortisone en traitement substitutif), lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour), • les interactions.

EN CAS DE DOUCE

IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

b) **Mises en garde spéciales :** • Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée, chez les patients présentant une intolérance au lactose (maladie héréditaire rare). • En cas d'association à d'autres médicaments, pour éviter un risque de surdosage, vérifier l'absence d'aspirine dans la composition des autres médicaments. • En cas de maux de tête survenant lors d'une utilisation prolongée et à fortes doses d'aspirine, vous ne devez pas augmenter les doses, mais prendre l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

L'utilisation régulière d'antalgiques, en particulier plusieurs antalgiques en association, peut conduire à des lésions des reins. • Des syndromes de Reye (maladie rare mais très grave associant principalement des troubles neurologiques et une atteinte du foie) ont été observés chez des enfants présentant des maladies virales et recevant de l'aspirine.

En conséquence :
- en cas de maladie virale, comme la varicelle ou un épisode d'allure grippale : ne pas administrer d'aspirine à un enfant sans l'avis d'un médecin, - en cas d'apparition de trouble de la conscience ou du comportement et de vomissements chez un enfant prenant de l'aspirine, prévenez immédiatement un médecin.

* L'aspirine ne doit être utilisée qu'après avis de votre médecin : • en cas de traitement d'une maladie rhumatisante, • en cas de déficit en G6PD (maladie héréditaire des globules rouges), car des doses élevées d'aspirine ont pu provoquer des hémolyse (destruction des globules rouges), • en cas d'antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, d'hémorragie digestive ou de gastrite, • en cas de maladie des reins ou du foie, • en cas d'asthme : la survenue de crise d'asthme, chez certains sujets, peut être liée à une allergie aux anti-inflammatoires non stéroïdiens ou à l'aspirine. Dans ce cas, ce médicament est contre-indiqué, • en cas de règles abondantes, • en cas de traitement par : • des anticoagulants oraux, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses dans le traitement de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en l'absence d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, • les anti-inflammatoires non stéroïdiens, • au-delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour, • ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution, • maladie hémorragique ou risque de saignement, • maladie grave du foie, • maladie grave des

anticoagulants oraux, lorsque l'aspirine est utilisée à faibles doses comme antiagrégant plaquettaire (50 à 375 mg par jour) et en cas d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, • les anti-inflammatoires non stéroïdiens, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour), • les glucocorticoïdes (sauf hydrocortisone en traitement substitutif), lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour), • les interactions.

notamment dans le traitement des affections rhumatismales, • les héparines utilisées à doses curatives et/ou chez le sujet âgé de plus de 65 ans, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour), lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour), • les médicaments utilisés dans le traitement de la goutte, • le clopidogrel, • le permetrex chez les sujets ayant une fonction rénale faible à modérée, • la ticlopidine (Cl. Interactions médicamenteuses et autres interactions).

* Au cours du traitement : en cas d'hémorragie gastro-intestinale (rejet de sang par la bouche, présence de sang dans les selles, coloration des selles en noir), ARRETEZ LE TRAITEMENT ET CONTACTEZ IMMEDIATEMENT UN MEDECIN OU UN SERVICE MEDICAL D'URGENCE.

* Ce médicament est réservé à l'enfant de 6 kg à 22 kg. Cependant il est nécessaire de rappeler que si votre enfant a moins de 1 mois, un avis médical est indispensable avant l'utilisation d'aspirine.

Ce médicament contient de l'aspirine.

Votre enfant ne doit pas prendre en même temps que ce médicament d'autres médicaments contenant de l'aspirine et/ou des anti-inflammatoires non stéroïdiens.

Lisez attentivement les notices des autres médicaments que votre enfant prend afin de vous assurer de l'absence d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoires non stéroïdiens.

c) **Précautions d'emploi :** • Douleur ou fièvre : Pour les enfants de moins de 6 kg (soit environ 3 mois) et de plus de 22 kg (soit environ 7 ans), ainsi que pour l'adulte, prendre un dosage plus adapté. Demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien. • Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin. • L'aspirine augmente les risques hémorragiques dès les très faibles doses et ce même lorsque la prise de plusieurs jours. PREVENIR VOTRE MEDECIN TRAINTANT, LE CHIRURGIEN, L'ANESTHESISTE OU VOTRE DENTISTE, dans le cas où un geste chirurgical, même mineur, est envisagé. • Rhumatologie : • Pour les enfants de moins de 6 kg (soit environ 3 mois) et de plus de 22 kg

(soit environ 7 ans), ainsi que pour l'adulte, ce dosage n'est pas adapté : prendre l'avis de votre médecin. • Aux fortes doses utilisées en rhumatologie, il est recommandé de surveiller l'apparition des signes de surdosage : boursoufflement d'oreilles, baisse de l'audition ou de vertiges. Si l'un de ces symptômes apparaît :

CONSULTEZ IMMEDIATEMENT UN MEDECIN.

• L'aspirine modifie l'uricémie (quantité de l'acide urique dans le sang). EN CAS DE DOUCE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

d) **Interactions médicamenteuses et autres interactions**

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE en association avec le méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour).

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE en association avec des anticoagulants oraux, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour), lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour), • les médicaments utilisés dans le traitement de la goutte, • le clopidogrel, • le permetrex chez les sujets ayant une fonction rénale faible à modérée, • la ticlopidine (Cl. Interactions médicamenteuses et autres interactions).

* Au cours du traitement : en cas d'hémorragie gastro-intestinale (rejet de sang par la bouche, présence de sang dans les selles, coloration des selles en noir), ARRETEZ LE TRAITEMENT ET CONTACTEZ IMMEDIATEMENT UN MEDECIN OU UN SERVICE MEDICAL D'URGENCE.

Ce médicament DOIT ETRE EVITE en association avec : • des anticoagulants oraux, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses dans le traitement de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en l'absence d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, • les anti-inflammatoires non stéroïdiens, lorsque l'aspirine est utilisée à faibles doses comme antiagrégant plaquettaire (50 à 375 mg par jour) et en cas d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, • les anti-inflammatoires non stéroïdiens, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour), lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour), • les glucocorticoïdes (sauf hydrocortisone en traitement substitutif), lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour), • les interactions.

• les héparines utilisées à doses curatives et/ou chez le sujet âgé de plus de 65 ans, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales, • les médicaments utilisés dans le traitement de la goutte, • le clopidogrel, • le permetrex chez les sujets ayant une fonction rénale faible à modérée, • la ticlopidine (Cl. Mises en garde).

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.

e) Grossesse – Allaitement

MO000992-02

MeteoSpasmyl®

Capsule molle

Citrate d'alvérine - Siméticone

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE MeteoSpasmyl®, capsule molle ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

Classe pharmacothérapeutique

ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE / ANTIFLATULENT

(A : appareil digestif et métabolisme)

Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué dans le traitement symptomatique des douleurs digestives avec ballonnements.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE MeteoSpasmyl®, capsule molle?

Contre-indications

Ne prenez jamais MeteoSpasmyl®, capsule molle :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) aux substances actives ou à l'un des autres composants contenus dans MeteoSpasmyl®, capsule molle. Vous trouverez la liste des composants à la rubrique 6.
- Si vous avez déjà eu un effet indésirable après la prise de ce médicament.

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales :

Faites attention avec MeteoSpasmyl®, capsule molle :

- Si les symptômes persistent ou s'aggravent ou en cas de constipation prolongée, veuillez consulter votre médecin.

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

Interaction avec d'autres médicaments

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

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser MeteoSpasmyl®, capsule molle pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

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

Allaitement

Vous devez éviter de prendre ce médicament si vous allaitez.

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

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Sans objet

Liste des excipients à effet notoire

Sans objet

3. COMMENT PRENDRE MeteoSpasmyl®, capsule molle ?

Posologie

RESERVE A L'ADULTE.

1 capsule 2 à 3 fois par jour.

Mode d'administration

Voie orale.

METEOSPASMYL® B 20 caps molles

Alvérine citrate 60 mg / Siméticone 300 mg

P.P.V. : 40,40 DH

Distribué par COOPER PHARMA

41,rue Mohamed Diouri - Casablanca



6 118001 100293

uleurs.

ipulse

lement

apsule

Si

vol

Si

molle,

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Les effets indésirables suivants, très rares, ont été rapportés :

- urticaire, œdème laryngé, choc.
- atteinte du foie régressive à l'arrêt du traitement.

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.

Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration : Agence Nationale de Sécurité du Médicament et des Produits de Santé (ANSM).

Site Internet : www.ansm.sante.fr

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

5. COMMENT CONSERVER MeteoSpasmyl®, capsule molle ?

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

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

Plaquettes PVC/Aluminium : A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou 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 SUPPLEMENTAIRES

Ce que contient MeteoSpasmyl®, capsule molle ?

Les substances actives sont :

Citrate d'alvérine 60 mg.
Siméticone 300 mg.

Pour une capsule molle.

Les autres composants sont :

Composition de l'enveloppe de la capsule molle : Gélatine, glycérol, dioxyde de titane.

Forme pharmaceutique et contenu

Aspect de MeteoSpasmyl®, capsule molle et contenu de l'emballage extérieur :

Ce médicament se présente sous forme de capsule molle, oblongue, de couleur blanc opaque brillant, renfermant une suspension blanchâtre épaisse.

Boîte de 20 capsules.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : Mars 2015.

DISTRIBUE PAR :

COOPER PHARMA

41, rue Mohamed DIOURI 20110 - CASABLANCA

Sous Licence :

Laboratoires MAYOLY SPINDLER

6 avenue de l'Europe

B.P. 51 - 78401 CHATOU - CEDEX France

LIEUX DE FABRICATION :

L.G.V Capsules 20, rue Louis Charles Vernin
77190 DAMMARIE-LES-LYS

OU

CAPSUGEL Ploërmel

ZI de Camagnon 56800 Ploërmel, France