

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

Conditions générales :

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

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

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

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

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

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

Biologie et Biologie :

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

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

Optique :

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

Éducation :

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.

Prothèse :

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

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

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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



Déclaration de Maladie
N° P19-0033258

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1857 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : Berthil Catne

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 05 22 90 83 94 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : 

Date de consultation :/...../.....

Nom et prénom du malade : Catne Age :

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

Nature de la maladie :

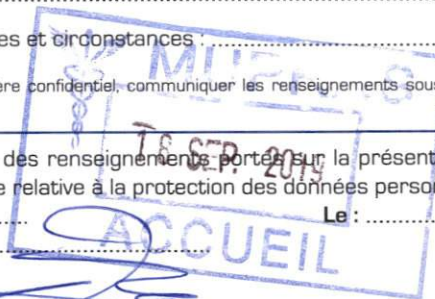
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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 canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des soins	Coefficient	Coefficient des																
				Montant des soins																
				Début d'exécution																
				Fin d'exécution																
O.D.F. Prothèses dentaires 	Détermination du coefficient masticatoire		Coefficient des travaux	Montant des soins																
	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> <th colspan="2">G</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>		H		G		25533412	21433552	00000000	00000000	00000000	00000000	00000000	00000000	35533411	11433553				
	H		G																	
	25533412	21433552	00000000	00000000																
00000000	00000000	00000000	00000000																	
35533411	11433553																			
(Création, Remont, adjonction)		Date du devis																		
Fonctionnel, thérapeutique, nécessaire à la profession		Fin de																		

VOLET ADHERENT		NOM :	Mle
DECLARATION N°		W18-354289	
Date de Dépôt	Montant engagé	Nbre de pièces Jointes	
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	



W18-354289

DATE DE DEPOT

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

A REMPLIR PAR L'ADHERENT		N° 1857		(02857)	
Nom & Prénom		BERHIL FATMA			
Fonction : ...		Veuve			
Phones		0522908384			
Mail					
MEDECIN		Prénom du patient			
Adhérent <input type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Enfant <input type="checkbox"/>		Age			
Nature de la maladie		Date 08.08.14			
Date 1ère visite		HTA - Angina - Dyslipidémie			
S'agit-il d'un accident : Causes et circonstances					
Nature des actes	Nbre de Coefficient	Montant détaillé des honoraires			
35533412	21433552	3000			
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		

Dr SAAD BOULAM
Professeur de Cardiologie
356, Rue Mostafa El Meïni
20220 18.8426 13.36 CASA
REVEAL SARL
PHARMACIE CHIFA
M. TALIB HASSANI
10 Ave. Afghanistan
Hay Hassani - Casablanca
Tel: 0522 90 32 63 - Fax: 0522 90 46 04

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 سابقا بكلية الطب بالدار البيضاء

إختصاصي في أمراض القلب و الأوعية الدموية

خريج كلية الطب بباريس

فحص القلب بالصدى و الدوبلير بالالوان

Patient :

Casablanca, le

09 AOUT 2019

384.00 Fabre = 128.00 + 3
447.60 1 y labe 149.20 x 3
2 1 fezar 100
210.00 1 y labe 70.00 x 3
2 civasone 10
= 1 y leon 49.50 x 9
445.50 1 - 1 = 1 89.20 x 2
179.40 1 y, sal saoud
709.00 1 y, saoud
Aspefic 100 100

356, زنتة مصطفى المعاني (قرب زنتة كادير) - الدار البيضاء

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

REVEAL SARL
PHARMACIE CHIFA
M. TAHIRI HASSANI
10 Ave. Agadir
Hay Hassani - Casablanca
Tél.: 05 22 22 18 84 - Fax: 05 22 26 13 36

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

Metospar syl

*2 - 1 1 val
 les res*

0000 2 (Blade 56)

*1 feve a ju
 1 feve a ju*

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


DISSAN SOULAMI
 PROFESSOR DE CHIMIE
 1930

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 personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même s'il présente les mêmes symptômes que les vôtres, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous avez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
- ZANIDIP® 10 mg**
28 comprimés pelliculés sécables
- 

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ZANIDIP 10 mg comprimés ET DANS QUELS CAS EST-IL INDICÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS IMPORTANTES À CONNAÎTRE AVANT 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. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'IL
sécatable
ZANIDIF
substant
médicam
seurs. Il
artérielle

2. QUEL
DE PREN
Ne prene

Ne prenez
sécables da

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

Ce médicament EST GÉNÉRALEMENT DÉCONSEILLÉ 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

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'ÉVITER D'ÉVENTUELLES
PLUSIEURS MÉDICAMENTS,
(perfusion), le ketoconazole, l'itraconazole,
STÉRILOLOGIQUEMENT TOUT AUTRE
À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE

Grossesse et allaitement

Il est préférable de ne pas utiliser de contraceptifs hormonaux pendant la grossesse et l'allaitement.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin car lui seul pourra vous aider à poursuivre.

conseil à votre médecin
tout médicament.

Participants à effet notoi

T PRENDRE ZANIDIP

usuelle est d'un comp
ns certains cas la posc
ir et, dans d'autres cas

ZANIDIP® 10 mg

28 comprimés pelliculés sécables



Remountable AMD

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler avec
de l'eau.
Il est à prendre
avant le petit d

ration

S, SE CO
OTRE MED

3, SE CO
DRE MED

plus de Z
ue vous n'a
e ou d'into
médecin.

**Si vous oubliez de prendre 2
pelliculés sécables:**

Pour être efficace, ce médicament
Cependant, si vous omettez de p
traitement sans essayer de rattrape

4. QUELS SONT LES EFFETS IND

Comme tous les médicaments, pelliculés sécables est susceptible bien que tout le monde n'y soit pas

- maux de tête, rougeurs du visage,
- bouffées de chaleur, œdèmes des
- membres inférieurs (gonflement de
- liquide dans les jambes), palpitations,
- également été rapportés.
- Plus rarement :

- une hypotension peut apparaître
- quelques rares cas d'inflammation

Très rarement, des troubles
tremblements et/ou des mouvements
avec certains inhibiteurs calciques

- maux de tête, rougeurs du visage
 - bouffées de chaleur, œdèmes des
 - (de liquide dans les jambes), palpitations
 - également très rapportés.
 Plus rarement :
 - fatigue, troubles digestifs à type
 - vomissements, diarrhées, douleur
 - niveau de l'estomac), myalgie (douleur
 - allergiques au niveau de la peau
 - (urines émises pendant 24 heures),
 - une hypotension peut apparaître
 - quelques rares cas d'inflammation
 Très rarement, des troubles
 tremblements et/ou des mouvements
 avec certains inhibiteurs calciques



ZANIDIP® 10 mg, comprimés pelliculés sécables

Boîtes de 14 et 28

Chlorhydrate de lercanidipine

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même s'il présente les mêmes symptômes que vous. Cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous avez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ET DANS QUELS CAS EST-IL INDICÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS IMPORTANTES À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
3. COMMENT PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
6. INFORMATIONS COMPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables est un médicament appartenant à la classe des inhibiteurs calciques. Il agit sur le système cardiovasculaire en favorisant la dilatation des artères et en réduisant la pression artérielle.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS IMPORTANTES À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?

- Ne prenez pas ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables si :**
- vous souffrez d'allergie connue ou suspectée à l'un des composants du médicament ;
 - vous souffrez d'angine de poitrine ;
 - vous avez eu un infarctus dans les 6 mois précédents ;
 - vous souffrez d'une maladie grave du foie ou du rein.

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

EN CAS DE DOÛTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN 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 en association avec d'autres médicaments (voir **Ne prenez jamais ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables**).

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS AVEC PLUSIEURS MÉDICAMENTS, (par exemple, le kétoconazole, l'itraconazole), consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

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 ou que vous allaitez, consultez votre médecin car lui seul pourra vous conseiller.

Consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Ce médicament peut avoir des effets indésirables.

Il est important de lire attentivement la notice avant de prendre ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables.

ZANIDIP® 10 mg

28 comprimés pelliculés sécables



Remboursement AMO

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler avec un verre d'eau, sans mâcher, après un repas. Ils peuvent être pris avec ou sans nourriture. Le petit déjeuner est recommandé.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez d'autres médicaments, consultez votre médecin.

Si vous prenez d'autres médicaments, consultez votre médecin.

Si vous prenez d'autres médicaments, consultez votre médecin.

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 un comprimé, ne doublez pas la dose et continuez votre traitement sans essayer de rattraper.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?

Comme tous les médicaments, ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables est susceptible de provoquer des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sensible.

- maux de tête, rougeurs du visage, bouffées de chaleur, œdèmes des membres inférieurs (gonflement des jambes), palpitations, étourdissements.

Plus rarement :

- fatigue, troubles digestifs (nausées, vomissements, diarrhées, douleurs au niveau de l'estomac), myalgie (douleurs musculaires), allergies au niveau de la peau (urticaire, éruptions cutanées), urines émises pendant 24 heures, une hypotension peut apparaître, quelques rares cas d'inflammation des reins.
- Très rarement, des troubles de la vision, des tremblements et/ou des mouvements involontaires, avec certains inhibiteurs calciques.

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 MÉDICAMENT :

La substance active est :

LOSARTAN POTASSIQUE

Les autres composants sont :

Lactose monohydrate, cellulose microcristalline, amidon de maïs prégelatinisé, stéarate de magnésium, croscarmellose sodique type A, opadry 10Y-LS-28908 (white) par comprimé pelliculé.

Liste des excipients à effet notoire : 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 prescrit, 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- ou bêtabloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémiants, glitazones 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 et 1 comprimé de PREZAR® 100 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 diurétique et/ou un effet bêtabloquant.

Posologie chez les groupes de patients particuliers

Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en parti-

PPV 149.DH20
PER C4/12
LOT 1908



PREZAR 100mg
Losartan
28 comprimés pelliculés



61180001041337

Freque

• Elou

• Bais

• sévèr

• Effet

à la pi

• Faib

• Fati

• Trop

• Mod

• Réc

• Elev

Peu fr

• Somnolence,

• Maux de tête,

• Troubles du sommeil,

• Sensation d'accélération du rythme cardiaque (palpitations),

• Douleur dans la poitrine (angine de poitrine),

• Essoufflement (dyspnée),

• Douleurs abdominales,

• Constipation opiniâtre,

• Diarrhée,

• Nausées,

• Vomissements,

• Eruption (urticaire),

• Démangeaisons (prurit),

• Eruption cutanée,

• Gonflement localisé (œdème),

• Toux.

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

• Hypersensibilité,

• Angio-œdème,

• Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite incluant

Engourdissement ou picotements (paresthésies),

• Évanouissement (syncope),

• Battements de cœur très rapides et irréguliers (fibrillation

• Attaque cérébrale (AVC),

• Inflammation du foie (hépatite),

• Élévation du taux de l'alanine aminotransférase (ALAT),

Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base

• 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,

• Taux bas de sodium dans le sang (hyponatrémie),

• 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 MÉDICAMENT :

La substance active est :

LOSARTAN POTASSIQUE

Les autres composants sont :

Lactose monohydrate, cellulose microcristalline, amidon de maïs prégelatinisé, stéarate de magnésium, croscarmellose sodique type A, opadry 1 OY-LS-28908 (white) par comprimé pelliculé.

Liste des excipients à effet notoire : 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 prescrit, 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- ou bêtabloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémiants, glitazones 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 et 1 comprimé de PREZAR® 100 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 diurétique et/ou un effet bêtabloquant.

Posologie chez les groupes de patients particuliers

Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en parti-

PPV 149, DH 20
PER C 4 / 2
LOT 1908



PREZAR 100mg
Losartan
28 comprimés pelliculés



61180001041337

Freque

• Elou

• Bais

• sévèr

• Effet

à la pi

• Faib

• Fati

• Trop

• Mod

• Réc

• Elev

Peu fr

• Somnolence,

• Maux de tête,

• Troubles du sommeil,

• Sensation d'accélération du rythme cardiaque (palpitations),

• Douleur dans la poitrine (angine de poitrine),

• Essoufflement (dyspnée),

• Douleurs abdominales,

• Constipation opiniâtre,

• Diarrhée,

• Nausées,

• Vomissements,

• Eruption (urticaire),

• Démangeaisons (prurit),

• Eruption cutanée,

• Gonflement localisé (œdème),

• Toux.

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

• Hypersensibilité,

• Angio-œdème,

• Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite incluant

Engourdissement ou picotements (paresthésies),

• Évanouissement (syncope),

• Battements de cœur très rapides et irréguliers (fibrillation

• Attaque cérébrale (AVC),

• Inflammation du foie (hépatite),

• Élévation du taux de l'alanine aminotransférase (ALAT),

Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base

• 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,

• Taux bas de sodium dans le sang (hyponatrémie),

• Dépression,

• Sensation générale de malaise,

• Tintement, bourdonnement, grondement ou claquement

• Troubles du goût (dysgueusie).

PREZAR® 100 mg

Losartan

Comprimé pelliculé, Boîte de 2

Veillez 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 MÉDICAMENT :

La substance active est :

LOSARTAN POTASSIQUE

Les autres composants sont :

Lactose monohydrate, cellulose microcristalline, amidon de maïs prégelatinisé, stéarate de magnésium, croscarmellose sodique type A, opadry 1 OY-LS-28908 (white) par comprimé pelliculé.

Liste des excipients à effet notoire : 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 prescrit, 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- ou bêtabloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémiants, glitazones 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 et 1 comprimé de PREZAR® 100 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 diurétique et/ou un effet bêtabloquant.

Posologie chez les groupes de patients particuliers

Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en parti-

PPV 149.DH20
PER C4/12
LOT 1908



PREZAR 100mg
Losartan
28 comprimés pelliculés



61180001041337

Freque

• Elou

• Bais

• Sévèr

• Effet

à la pi

• Faib

• Fati

• Trop

• Troc

• Rédu

• Elev

Peu fr

• Somnolence,

• Maux de tête,

• Troubles du sommeil,

• Sensation d'accélération du rythme cardiaque (palpitations),

• Douleur dans la poitrine (angine de poitrine),

• Essoufflement (dyspnée),

• Douleurs abdominales,

• Constipation opiniâtre,

• Diarrhée,

• Nausées,

• Vomissements,

• Eruption (urticaire),

• Démangeaisons (prurit),

• Eruption cutanée,

• Gonflement localisé (œdème),

• Toux.

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

• Hypersensibilité,

• Angio-œdème,

• Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite incluant

Engourdissement ou picotements (paresthésies),

• Évanouissement (syncope),

• Battements de cœur très rapides et irréguliers (fibrillation

• Attaque cérébrale (AVC),

• Inflammation du foie (hépatite),

• Élévation du taux de l'alanine aminotransférase (ALAT),

Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base

• 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,

• Taux bas de sodium dans le sang (hyponatrémie),

• Dépression,

• Sensation générale de malaise,

• Tintement, bourdonnement, grondement ou claquement

• 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 importantes sur le traitement et votre maladie. Si vous avez un doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même si les symptômes identiques, car cela pourrait être dangereux. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter à nouveau.

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®, comment EST-IL UTILISÉ ?

HYPOLIPÉMIANT/INHIBITEUR DE L'HMG-CoA

Votre médecin vous a prescrit ce médicament pour réduire le 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.

PPV 70DH01
PER 04/21
LOT 11042



CIVASTINE®

Simvastatine

10 mg, 20 mg, 40 mg

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

Elle contient des informations importantes sur le traitement et votre maladie. Si vous avez un doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été prescrit pour traiter un symptôme identique, car cela pourrait lui être nuisible.

Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre.

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

PPV 70DH20
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 QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

HYPOLIPIDEMIANTE/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 que

symptômes identiques, car
Gardez cette notice, vous
nouveau.

PPV 700H00
PER 11/20
LOT H2395

CIVASTINE®, comprimé pelliculé

Chaque comprimé contient CIVASTINE

simvastatine (D.C.I.)

10 mg

Excipients :

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

HYPOLIPIDÉMIANT/INHIBITEUR DE L'HMG

Votre médecin vous a prescrit ce médicament
avez dans le sang.

Le cholestérol peut contribuer à développer
vaisseaux sanguins qui transportent l'oxygène
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 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 notable : Lactose, saccharose.

3. Classe pharmaco-thérapeutique :

ALPHA ET BETA-BLOQUANT.

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

Rare (touche 1 à 10 patients)

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

Très rare (touche moins d'un patient)

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

Si vous remarquez des effets indésirables 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 aiguë).
- 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 de la peau, urticaire, cutanées type psoriasis, cheveux,
- trouble de l'érection.

Rare (touche 1 à 10 patient)

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

Très rare (touche moins d'un patient)

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

Si vous remarquez des effets indésirables 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 aiguë).
- 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 de la peau, urticaire, cutanées type psoriasis, cheveux,
- trouble de l'érection.

Rare (touche 1 à 10 patient)

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

Très rare (touche moins d'un patient)

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

Si vous remarquez des effets indésirables 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 aiguë).
- 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 de la peau, urticaire, cutanées type psoriasis, cheveux,
- trouble de l'érection.

Rare (touche 1 à 10 patient)

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

Très rare (touche moins d'un patient)

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

Si vous remarquez des effets indésirables 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 aigue).
- 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 de la peau, urticaire, cutanées type psoriasis, cheveux,
- trouble de l'érection.

Rare (touche 1 à 10 patient)

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

Très rare (touche moins d'un patient)

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

Si vous remarquez des effets indésirables 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 aiguë).
- 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 de la peau, urticaire, cutanées type psoriasis, cheveux,
- trouble de l'érection.

Rare (touche 1 à 10 patient)

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

Très rare (touche moins d'un patient)

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

Si vous remarquez des effets indésirables 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 aiguë).
- 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 notable : Lactose, saccharose.

3. Classe pharmaco-thérapeutique :

ALPHA ET BETA-BLOQUANT.

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

Rare (touche 1 à 10 patient)

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

Très rare (touche moins d'un patient)

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

Si vous remarquez des effets indésirables 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 aiguë).
- 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 de la peau, urticaire, cutanées type psoriasis, cheveux,
- trouble de l'érection.

Rare (touche 1 à 10 patient)

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

Très rare (touche moins d'un patient)

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

Si vous remarquez des effets indésirables 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 aiguë).
- 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 d'utiliser ce médicament.

Si vous avez tout doute, demandez conseil à votre pharmacien ou à votre médecin.

Ce médicament est un médicament à risque. Ne le donnez pas à un enfant présentant des symptômes.

Si l'un des effets indésirables suivants est remarqué, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien :
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 QUE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?
5. COMMENT RECONNAÎTRE LES EFFETS INDÉSIRABLES ?
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 A CONNAITRE 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

Cordarone® 200 mg

Chlorhydrate d'amiodarone



Comprimé sécable

SANOFI

Veuillez lire attentivement la notice avant d'utiliser ce médicament.

Si vous avez tout doute, demandez conseil à votre pharmacien ou à votre médecin.

Ce médicament ne doit pas être donné à un enfant ou à un adolescent souffrant de symptômes.

Si l'un des effets indésirables mentionnés dans cette notice apparaît, ou si 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 QUE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT UTILISER CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES POSSIBLES ?
5. COMMENT RECONNAÎTRE LES EFFETS INDÉSIRABLES ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

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 A CONNAITRE 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

ASPÉGIC® NOURRISSONS 100mg

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

SANOFI

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a/ **Dénomination :** ASPÉGIC NOURRISSONS, 100 mg

b/ **Composition :** Acétylsalicylate de DL-lysine ... 180,00 mg

(quantité correspondante en acide acétylsalicylique ... 100 mg)

Excipients : glycine, arôme mandarine (contenant du lactose, jus d'orange, huile essence de mandarine), glycyrrhizate d'ammonium, pour un sachet-dose de 204,6 mg.

c/ Forme pharmaceutique et présentation :

Poudre pour solution buvable en sachet-dose, boîte de 20.

d/ Classe pharmaco-thérapeutique :

AUTRES ANALGESIQUES ET ANTIPYRETIQUES

2- DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (Indications thérapeutiques)

Ce médicament contient de l'aspirine.

Il est indiqué : • en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures.

Dans cette indication, cette présentation est réservée à l'enfant de 6 à 22 kg ; lire attentivement la rubrique « Posologie ».

• dans le traitement de certaines affections rhumatismales.

Dans cette indication, cette présentation est réservée à l'enfant de 6 à 22 kg.

Pour les enfants ayant un poids ou un âge différent, il existe d'autres présentations d'aspirine : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

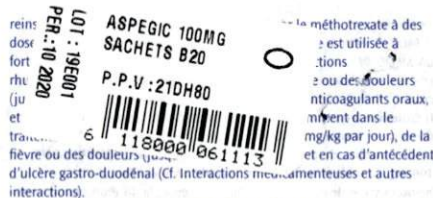
3- ATTENTION !

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

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament (Contre-indications)

Ce médicament NE DOIT JAMAIS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- allergie à l'aspirine ou à un médicament apparenté (notamment anti-inflammatoires non stéroïdiens) ou à l'un des autres composants,
- antécédents d'asthme provoqué par l'administration d'aspirine ou d'un médicament apparenté (notamment 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



EN CAS DE DOUTE 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 rhumatismale, • en cas de déficit en G6PD (maladie héréditaire des globules rouges), car des doses élevées d'aspirine ont pu provoquer des hémolyses (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

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 pemetrexed 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. Demandez 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 date 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 : bourdonnements 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 DOUTE 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 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 pemetrexed chez les sujets ayant une fonction rénale faible à modérée, • la ticlopidine (cf. Mises en garde).

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

e) Grossesse – Allaitement

MO000932-01

ASPÉGIC® NOURRISSONS 100mg

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

SANOFI

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a/ **Dénomination :** ASPÉGIC NOURRISSONS, 100 mg

b/ **Composition :** Acétylsalicylate de DL-lysine ... 180,00 mg

(quantité correspondante en acide acétylsalicylique ... 100 mg)

Excipients : glycine, arôme mandarine (contenant du lactose, jus d'orange, huile essence de mandarine), glycyrrhizate d'ammonium, pour un sachet-dose de 204,6 mg.

c/ Forme pharmaceutique et présentation :

Poudre pour solution buvable en sachet-dose, boîte de 20.

d/ Classe pharmaco-thérapeutique :

AUTRES ANALGESIQUES ET ANTIPYRETIQUES

2- DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (Indications thérapeutiques)

Ce médicament contient de l'aspirine.

Il est indiqué : • en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures.

Dans cette indication, cette présentation est réservée à l'enfant de 6 à 22 kg ; lire attentivement la rubrique « Posologie ».

• dans le traitement de certaines affections rhumatismales.

Dans cette indication, cette présentation est réservée à l'enfant de 6 à 22 kg.

Pour les enfants ayant un poids ou un âge différent, il existe d'autres présentations d'aspirine : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

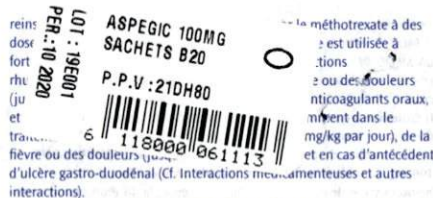
3- ATTENTION !

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

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament (Contre-indications)

Ce médicament NE DOIT JAMAIS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- allergie à l'aspirine ou à un médicament apparenté (notamment anti-inflammatoires non stéroïdiens) ou à l'un des autres composants,
- antécédents d'asthme provoqué par l'administration d'aspirine ou d'un médicament apparenté (notamment 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



EN CAS DE DOUTE 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 rhumatismale, • en cas de déficit en G6PD (maladie héréditaire des globules rouges), car des doses élevées d'aspirine ont pu provoquer des hémolyses (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

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 pemetrexed 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. Demandez 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 date 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 : bourdonnements 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 DOUTE 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 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 pemetrexed 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

MO000932-01

ASPÉGIC® NOURRISSONS 100mg

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

SANOFI

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a/ **Dénomination :** ASPÉGIC NOURRISSONS, 100 mg

b/ **Composition :** Acétylsalicylate de DL-lysine ... 180,00 mg

(quantité correspondante en acide acétylsalicylique ... 100 mg)

Excipients : glycine, arôme mandarine (contenant du lactose, jus d'orange, huile essence de mandarine), glycyrrhizate d'ammonium, pour un sachet-dose de 204,6 mg.

c/ **Forme pharmaceutique et présentation :**

Poudre pour solution buvable en sachet-dose, boîte de 20.

d/ **Classe pharmaco-thérapeutique :**

AUTRES ANALGESIQUES ET ANTIPYRETIQUES

2- DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (Indications thérapeutiques)

Ce médicament contient de l'aspirine.

Il est indiqué : • en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures.

Dans cette indication, cette présentation est réservée à l'enfant de 6 à 22 kg ; lire attentivement la rubrique « Posologie ».

• dans le traitement de certaines affections rhumatismales.

Dans cette indication, cette présentation est réservée à l'enfant de 6 à 22 kg.

Pour les enfants ayant un poids ou un âge différent, il existe d'autres présentations d'aspirine : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

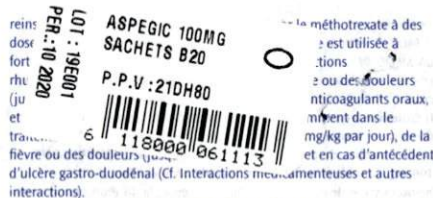
3- ATTENTION !

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

a) **Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament (Contre-indications)**

Ce médicament NE DOIT JAMAIS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- allergie à l'aspirine ou à un médicament apparenté (notamment anti-inflammatoires non stéroïdiens) ou à l'un des autres composants,
- antécédents d'asthme provoqué par l'administration d'aspirine ou d'un médicament apparenté (notamment 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



EN CAS DE DOUTE 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 rhumatismale, • en cas de déficit en G6PD (maladie héréditaire des globules rouges), car des doses élevées d'aspirine ont pu provoquer des hémolyses (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

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 pemetrexed 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. Demandez 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 date 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 : bourdonnements 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 DOUTE 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 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 pemetrexed 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**

MO000932-01

ASPÉGIC[®] NOURRISSONS 100mg

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

SANOFI

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a/ **Dénomination :** ASPÉGIC NOURRISSONS, 100 mg

b/ **Composition :** Acétylsalicylate de DL-lysine ... 180,00 mg

(quantité correspondante en acide acétylsalicylique ... 100 mg)

Excipients : glycine, arôme mandarine (contenant du lactose, jus d'orange, huile essence de mandarine), glycyrrhizate d'ammonium, pour un sachet-dose de 204,6 mg.

c/ **Forme pharmaceutique et présentation :**

Poudre pour solution buvable en sachet-dose, boîte de 20.

d/ **Classe pharmaco-thérapeutique :**

AUTRES ANALGESIQUES ET ANTIPYRETIQUES

2- DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (Indications thérapeutiques)

Ce médicament contient de l'aspirine.

Il est indiqué : • en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures.

Dans cette indication, cette présentation est réservée à l'enfant de 6 à 22 kg ; lire attentivement la rubrique « Posologie ».

• dans le traitement de certaines affections rhumatismales.

Dans cette indication, cette présentation est réservée à l'enfant de 6 à 22 kg.

Pour les enfants ayant un poids ou un âge différent, il existe d'autres présentations d'aspirine : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

3- ATTENTION !

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

a) **Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament (Contre-indications)**

Ce médicament NE DOIT JAMAIS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- allergie à l'aspirine ou à un médicament apparenté (notamment anti-inflammatoires non stéroïdiens) ou à l'un des autres composants,
- antécédents d'asthme provoqué par l'administration d'aspirine ou d'un médicament apparenté (notamment 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



EN CAS DE DOUTE 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 rhumatismale, • en cas de déficit en G6PD (maladie héréditaire des globules rouges), car des doses élevées d'aspirine ont pu provoquer des hémolyses (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

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 pemetrexed 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. Demandez 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 date 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 : bourdonnements 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 DOUTE 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 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 pemetrexed 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**

MeteoSpasmyl®

Capsule molle

Citrate d'alvéline - Siméticone

Veillez 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 / ANTIPLATULÉNT

(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 CONNAÎTRE 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

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.

Fré
A p
Si
mc
vol
Si
mole,

METEOSPASMYL® B 20 caps molles

Alvéline citrate 60 mg / Siméticone 300 mg

P.P.V. : 40,40 DH

Distribué par COOPER PHARMA
41, rue Mohamed Diouri - Casablanca

6 118001 100293

uteurs.
capsule
ement
capsule

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée 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'alvéline 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

Information médicale : +33 (0)1 34 80 72 60