

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR 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.

Pathologie 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 dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canaux, 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 canaux.

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- 0042959

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3687 Société : Rom
☒ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : MUSTAPHA MAKHLouki
Date de naissance : 23-01-1953
Adresse : 81 rue (chemin) Ben elhad belvedes
CASABLANCA
Tél. : 06.64.87.55.60 Total des frais engagés : 1941,50 DH#

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 13-09-2019
Nom et prénom du malade : MAKHLouki Mustapha Age : 66 ans
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : Diabète + H.B. Pré-diabète
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 : Casablanca Le : 13-09-2019
Signature de l'adhérent(e) : [Signature]



RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
13-09-2019	C	2nd	100	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	30/09/19	405,30
	30/09/19	386,20

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur SANDAOUI Mostafa

Medecine Générale

Ancien Médecin à l'Hôpital AL Hassani

Nador

356, Av. Chouhada (en Face Cinéma Saâda

Hay Mohammadi - Casablanca

Tél : 05 22 60 20 20

الدكتور سنداوي مصطفى

الطب العام

طبيب سابقا بمستشفى الحسني

الناظور

356, محج الشهداء (مقابل سينما السعادة)

الحي المحمدي - الدار البيضاء

الهاتف : 05 22 60 20 20

130 SEPT 2019

TAKHLOUKI Mustapha

28,60 x 6 Glucophage Y

40,00 x 2 1 mg + 20 mg
21 Poligan 200

1 mg x 4 mg 1 mg

3/ Fendene (KS)

68,90 x 2 1 mg + 20 mg

4/ 8 mg 1 mg (KS)
19,50 1 mg + 5 mg

405,30



Dr. Sandaoui Mostafa
Médecin Généraliste
356 Av. Chouhada - Hay Mohammadi - Casablanca
TEL : 05 22 60 20 20

Docteur SANDAOUI Mostafa

Medecine Générale

Ancien Médecin à l'Hôpital AL Hassani

Nador

356, Av. Chouhada (en Face Cinéma Saâda

Hay Mohammadi - Casablanca

Tél : 05 22 60 20 20

الدكتور سنداوي مصطفى

الطب العام

طبيب سابقا بمستشفى الحسني

الناظور

356, محج الشهداء (مقابل سينما السعادة)

الحي المحمدي - الدار البيضاء

الهاتف : 05 22 60 20 20

13 0 SEPT 2019

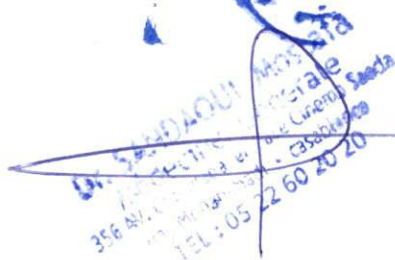
TAKHARAKI Mustapha

Contre 0.4

mg e

193,70 x 2

= 386,20



Le/...../.....

30 SEPT 2019

DECLARATION DE MALADIE CHRONIQUE (✓)

(A adresser au médecin conseil de la MUPRAS sous pli confidentiel)

A remplir par le praticien	
Je soussigné:	<p><i>Dr. SANDAOUTI Mounifa</i> <i>Médecine Générale</i> <i>356 Av. Chouhada en Face Cinema Saida</i> <i>May Mohammadi - Casablanca</i> <i>TEL : 05 22 89 20 20</i></p>
Certifie que Mlle, Mme, M :	<i>MAKHLOUKI Nastya</i>
Présente	<i>Diabète + Hypertension Sup de Press</i>
Nécessitant un traitement d'une durée de:	<i>indéfiniment</i> <i>longue durée</i>
Dont ci-joint l'ordonnance:	<i>voir ordonnance</i>
(A défaut noter le traitement prescrit).....	

(✓) : Valable 1 année

GLUCOPAGE à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Ceci, signifie qu'il n'a pas d'effet sur votre glycémie. Par contre, faites particulièrement attention si vous prenez GLUCOPAGE avec d'autres médicaments contre le diabète qui peuvent, eux, provoquer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants). L'insuline, les médicaments de l'hypoglycémie sont normalement des médicaments de l'hypoglycémie.

Sans objet
Liste des excipients à effet notoire.
 Instruction pour un bon usage
3. COMMENT PRENDRE GLUCOPAGE 1000mg, comprimé pelliculé ?

Posologie, Mode et lieu (voies) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement
 Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications du médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Continuez de suivre les conseils diététiques de votre médecin et faites régulièrement de l'exercice.

Dose recommandée
 Chez les enfants de 10 ans et plus et les adolescents, le traitement commence habituellement par 500 mg ou 850 mg de Glucopage une fois par jour. Le dosage quotidien maximum est de 2000 mg ou 3 prises distinctes. Le traitement des enfants entre 10 et 12 ans est recommandé seulement sur conseils spécifiques de votre médecin, compte-tenu de l'expérience limitée dans ce groupe d'âge.

Chez l'adulte, le traitement commence habituellement par 500 mg ou 850 mg de Glucopage deux ou trois fois par jour. La dose quotidienne maximale est de 3000 mg ou 3 prises distinctes.

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

surveillez également de l'insuline, votre médecin vous indiquera la dose de Glucopage à prendre.

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

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

Comment prendre GLUCOPAGE 1000 mg, comprimé pelliculé
 Prenez Glucopage pendant ou après un repas. Ceci permettra d'éviter les effets indésirables sur votre digestion.

Précautions d'emploi
 Les comprimés ne doivent pas être écrasés ou machés. Avez chaque comprimé avec un verre d'eau.

Symptôme et instructions en cas de surdosage
 que vous n'avez pas pris plus de GLUCOPAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

Symptôme et instructions en cas de surdosage
 que vous n'avez pas pris plus de GLUCOPAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

Symptôme et instructions en cas de surdosage
 que vous n'avez pas pris plus de GLUCOPAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

Symptôme et instructions en cas de surdosage
 que vous n'avez pas pris plus de GLUCOPAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

Symptôme et instructions en cas de surdosage
 que vous n'avez pas pris plus de GLUCOPAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

Symptôme et instructions en cas de surdosage
 que vous n'avez pas pris plus de GLUCOPAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
 Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Effets indésirables très fréquents (observés chez plus d'une personne sur 10)
 - Troubles digestifs, tels que nausées, vomissements, diarrhées, maux de ventre (douleurs abdominales) et éructs d'aigreur. Ces effets indésirables se produisent le plus souvent en début de traitement par Glucopage.

Après les doses dans la journée et prendre Glucopage tout juste avant le repas peut vous aider.

Si les symptômes persistent, arrêtez de prendre Glucopage et consultez votre médecin.
 Effets indésirables fréquents (observés chez moins d'une personne sur 10)
 - Perturbation du goût.

Effets indésirables très rares (observés chez moins d'une personne sur 1000)
 - Acidose lactique. Cette complication est très rare mais elle est grave, en particulier si vous reins ne fonctionnent pas correctement.

Les symptômes de l'acidose lactique sont : non spécifiques, comme des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales), avec crampes musculaires, une sensation de mal-être (général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Parmi les autres symptômes, on peut noter une baisse de la température corporelle et du rythme cardiaque. Si vous ressentez l'un de ces symptômes, consultez votre médecin.

immédiatement un médecin car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre Glucopage et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

- Anomalies des examens biologiques portant sur le foie ou hépatite (inflammation du foie pouvant entraîner une fatigue, une perte d'appétit, une perte de poids, avec ou sans coloration jaunâtre de la peau ou du blanc des yeux).

Glucopage et consultez votre médecin.

- Réactions cutanées, telles que rougeur de la peau (érythème), démangeaison ou éruption (dérangement cutané).

- Baisse du taux de vitamine B12 dans le sang.

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

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

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

5. COMMENT CONSERVER GLUCOPAGE 1000 mg, comprimé pelliculé ?
 Tenir hors de la vue et de la portée des enfants. Si un enfant est traité avec Glucopage, il est conseillé aux parents ou aux soignants de surveiller la prise du médicament.

Date de péremption
 Utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte ou la plaquette après « Exp ». La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Condition de conservation
 Pas de précautions particulières de conservation.

Précautions d'emploi
 Pas de précautions particulières de conservation.

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

Liste complète des substances actives et des excipients
 Ce que contient GLUCOPAGE 1000 mg, comprimé pelliculé :
 - La substance active est le chlorhydrate de metformine. Un comprimé pelliculé contient 1000mg de chlorhydrate de metformine équivalent à 750 mg de metformine base.

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES
 Les autres composants sont : Povidone K30, stéarate de magnésium, hypromellose, macrogol 400, macrogol 8000.

Forme pharmaceutique et contenu
 Aspect de GLUCOPAGE et contenu de l'emballage extérieur
 Ce médicament se présente sous la forme de comprimés pelliculés.

Aspect de GLUCOPAGE et contenu de l'emballage extérieur
 Ce médicament se présente sous la forme de comprimés pelliculés.

Aspect de GLUCOPAGE et contenu de l'emballage extérieur
 Ce médicament se présente sous la forme de comprimés pelliculés.

GLUCOPAGE à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Ceci, signifie qu'il n'a pas d'effet sur votre glycémie. Par contre, faites particulièrement attention si vous prenez GLUCOPAGE avec d'autres médicaments contre le diabète qui peuvent, eux, provoquer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants). L'insuline, les médicaments de l'hypoglycémie sont normalement des médicaments de l'hypoglycémie.

Sans objet
Liste des excipients à effet notoire.
 Instruction pour un bon usage
3. COMMENT PRENDRE GLUCOPAGE 1000mg, comprimé pelliculé ?

Posologie, Mode et lieu (voies) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement
 Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications du médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Continuiez de suivre les conseils diététiques de votre médecin et faites régulièrement de l'exercice.

Dose recommandée
 Chez les enfants de 10 ans et plus et les adolescents, le traitement commence habituellement par 500 mg ou 850 mg de Glucopage une fois par jour. Le dosage quotidien maximum est de 2000 mg ou 3 prises distinctes. Le traitement des enfants entre 10 et 12 ans est recommandé seulement sur conseils spécifiques de votre médecin, compte-tenu de l'âge.

Chez l'adulte, le traitement commence habituellement par 500 mg ou 850 mg de Glucopage deux ou trois fois par jour. La dose quotidienne maximale est de 3000 mg ou 3 prises distinctes.

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

surveillez également de l'insuline, votre médecin vous indiquera la dose de Glucopage à prendre.

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

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

Comment prendre GLUCOPAGE 1000 mg, comprimé pelliculé
 Prenez Glucopage pendant ou après un repas. Ceci permettra d'éviter les effets indésirables sur votre digestion.

Précautions d'emploi
 Les comprimés ne doivent pas être écrasés ou machés. Avez chaque comprimé avec un verre d'eau.

Symptômes et instructions en cas de surdosage
 que vous n'avez pas pris plus de GLUCOPAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

Symptôme et instructions en cas de surdosage
 que vous n'avez pas pris plus de GLUCOPAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

Symptôme et instructions en cas de surdosage
 que vous n'avez pas pris plus de GLUCOPAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

Symptôme et instructions en cas de surdosage
 que vous n'avez pas pris plus de GLUCOPAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

Symptôme et instructions en cas de surdosage
 que vous n'avez pas pris plus de GLUCOPAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

Symptôme et instructions en cas de surdosage
 que vous n'avez pas pris plus de GLUCOPAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
 Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Effets indésirables très fréquents (observés chez plus d'une personne sur 10)
 - Troubles digestifs, tels que nausées, vomissements, diarrhées, maux de ventre (douleurs abdominales) et éructs d'aigreur. Ces effets indésirables se produisent le plus souvent en début de traitement par Glucopage.

Reportez les doses dans le journal et prenez Glucopage pendant ou juste après le repas peut vous aider.

Si les symptômes persistent, arrêtez de prendre Glucopage et consultez votre médecin.
 Effets indésirables fréquents (observés chez moins d'une personne sur 10)
 - Perturbation du goût.

Effets indésirables très rares (observés chez moins d'une personne sur 1000)
 - Acidose lactique. Cette complication est très rare mais elle est grave, en particulier si vous reins ne fonctionnent pas correctement.

Les symptômes de l'acidose lactique sont : non spécifiques, comme des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales), comme des maux de ventre (douleurs musculaires), une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Parmi les autres symptômes, on peut noter une baisse de la température corporelle et du rythme cardiaque. Si vous ressentez l'un de ces symptômes, consultez votre médecin.

immédiatement un médecin car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre Glucopage et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

- Anomalies des examens biologiques portant sur le foie ou hépatite (inflammation du foie pouvant entraîner une fatigue, une perte d'appétit, une perte de poids, avec ou sans coloration jaunâtre de la peau ou du blanc des yeux).

Glucopage et consultez votre médecin.

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

- Baisse du taux de vitamine B12 dans le sang.

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

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

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

5. COMMENT CONSERVER GLUCOPAGE 1000 mg, comprimé pelliculé ?
 Tenir hors de la vue et de la portée des enfants. Si un enfant est traité avec Glucopage, il est conseillé aux parents ou aux soignants de surveiller la prise du médicament.

Date de péremption
 Utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte ou la plaquette après « Exp ». La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Condition de conservation
 Pas de précautions particulières de conservation.

Précautions d'emploi
 Pas de précautions particulières de conservation.

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

Liste complète des substances actives et des excipients
 Ce que contient GLUCOPAGE 1000 mg, comprimé pelliculé :
 - La substance active est le chlorhydrate de metformine. Un comprimé pelliculé contient 1000mg de chlorhydrate de metformine équivalent à 750 mg de metformine base.

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

Forme pharmaceutique et contenu
 Aspect de GLUCOPAGE et contenu de l'emballage extérieur
 Ce médicament se présente sous la forme de comprimés pelliculés.

2800

GLUCOPAGE à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Ceci, signifie qu'il n'a pas d'effet sur votre glycémie. Par contre, faites particulièrement attention si vous prenez GLUCOPAGE avec d'autres médicaments contre le diabète qui peuvent, eux, provoquer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants). L'insuline, les médicaments de l'hypoglycémie sont normalement des médicaments de l'hypoglycémie.

Sans objet
Liste des excipients à effet notoire.
 Instruction pour un bon usage
3. COMMENT PRENDRE GLUCOPAGE 1000mg, comprimé pelliculé ?

Posologie, Mode et lieu (voies) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement
 Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications du médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Continuiez de suivre les conseils diététiques de votre médecin et faites régulièrement de l'exercice.

Dose recommandée
 Chez les enfants de 10 ans et plus et les adolescents, le traitement commence habituellement par 500 mg ou 850 mg de Glucopage une fois par jour. Le dosage quotidien maximum est de 2000 mg ou 3 prises distinctes. Le traitement des enfants entre 10 et 12 ans est recommandé seulement sur conseils spécifiques de votre médecin, compte-tenu de l'âge.

Chez l'adulte, le traitement commence habituellement par 500 mg ou 850 mg de Glucopage deux ou trois fois par jour. La dose quotidienne maximale est de 3000 mg ou 3 prises distinctes.

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

surveillez également de l'insuline, votre médecin vous indiquera la dose de Glucopage à prendre.

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

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

Comment prendre GLUCOPAGE 1000 mg, comprimé pelliculé
 Prenez Glucopage pendant ou après un repas. Ceci permettra d'éviter les effets indésirables sur votre digestion.

Précautions d'emploi
 Les comprimés ne doivent pas être écrasés ou machés. Avez chaque comprimé avec un verre d'eau.

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

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

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

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

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

Symptôme et instructions en cas de surdosage
 que vous n'avez pas pris de GLUCOPAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

Instructions en cas de surdosage
 Symptôme et instructions en cas de surdosage

Instructions en cas de surdosage
 Symptôme et instructions en cas de surdosage

Instructions en cas de surdosage
 Symptôme et instructions en cas de surdosage

Instructions en cas de surdosage
 Symptôme et instructions en cas de surdosage

Instructions en cas de surdosage
 Symptôme et instructions en cas de surdosage

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
 Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Effets indésirables très fréquents (observés chez plus d'une personne sur 10)
 - Troubles digestifs, tels que nausées, vomissements, diarrhées, maux de ventre (douleurs abdominales) et éructs d'aigreur. Ces effets indésirables se produisent le plus souvent en début de traitement par Glucopage.

Reportez les doses dans le journal et prenez Glucopage pendant ou juste après le repas peut vous aider.

Si les symptômes persistent, arrêtez de prendre Glucopage et consultez votre médecin.
 Effets indésirables fréquents (observés chez moins d'une personne sur 10)
 - Perturbation du goût.

Effets indésirables très rares (observés chez moins d'une personne sur 10 000)
 - Acidose lactique. Cette complication est très rare mais elle est grave, en particulier si vous reins ne fonctionnent pas correctement.

Les symptômes de l'acidose lactique sont : non spécifiques, comme des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales), comme des maux de ventre (douleurs abdominales), une fatigue intense et du rythme cardiaque. Si vous ressentez l'un de ces symptômes, consultez votre médecin.

immédiatement un médecin car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre Glucopage et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

- Anomalies des examens biologiques portant sur le foie ou hépatite (inflammation du foie pouvant entraîner une fatigue, une perte d'appétit, une perte de poids, avec ou sans coloration jaunâtre de la peau ou du blanc des yeux).

Glucopage et consultez votre médecin.

- Réactions cutanées, telles que rougeur de la peau (érythème), démangeaison ou éruption (démangeaison cutanée).

- Baisse du taux de vitamine B12 dans le sang.

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

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

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

5. COMMENT CONSERVER GLUCOPAGE 1000 mg, comprimé pelliculé ?
 Tenir hors de la vue et de la portée des enfants. Si un enfant est traité avec Glucopage, il est conseillé aux parents ou aux soignants de surveiller la prise du médicament.

Date de péremption
 Utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte ou la plaquette après « Exp ». La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Condition de conservation
 Pas de précautions particulières de conservation.

Précautions d'emploi
 Pas de précautions particulières de conservation.

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

Liste complète des substances actives et des excipients
 Ce que contient GLUCOPAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

- La substance active est le chlorhydrate de metformine. Un comprimé pelliculé contient 1000mg de chlorhydrate de metformine équivalent à 750 mg de metformine base.

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

Forme pharmaceutique et contenu
 Aspect de GLUCOPAGE et contenu de l'emballage extérieur

Aspect de GLUCOPAGE et contenu de l'emballage extérieur
 Ce médicament est un médicament et le contenu de l'emballage extérieur

Aspect de GLUCOPAGE et contenu de l'emballage extérieur
 Ce médicament est un médicament et le contenu de l'emballage extérieur

Aspect de GLUCOPAGE et contenu de l'emballage extérieur
 Ce médicament est un médicament et le contenu de l'emballage extérieur

Aspect de GLUCOPAGE et contenu de l'emballage extérieur
 Ce médicament est un médicament et le contenu de l'emballage extérieur

Aspect de GLUCOPAGE et contenu de l'emballage extérieur
 Ce médicament est un médicament et le contenu de l'emballage extérieur

MOLGAM®

Acide tiaprofénique

Composition :

Molgam® 100 mg

Acide tiaprofénique 100 mg

Excipients q.s.p. 1 comprimé

Molgam® 200 mg

Acide tiaprofénique 200 mg

Excipients q.s.p. 1 comprimé

Propriétés :

Anti-inflammatoire non stéroïdien, appartenant au groupe des propioniques, dérivé de l'acide aryl-carboxylique.

Indications :

Elles sont limitées chez l'adulte et l'enfant à partir de 15 kg soit environ 4 ans au :

- Traitement symptomatique au long cours :

- des rhumatismes inflammatoires chroniques ; notamment polyarthrite rhumatoïde,
- de certaines arthroses douloureuses et invalidantes.

- Traitement symptomatique de courte durée :

- des poussées aiguës d'arthrose, de lombalgies,
- des affections aiguës post-traumatiques bénignes de l'appareil locomoteur,
- dysménorrhées après recherche étiologique,
- traitement des douleurs inflammatoires dans les domaines ORL (bouche, gorge, nez, oreille) et stomatologique.

Contre indications :

Absolues :

Antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise d'acide tiaprofénique ou de substances d'activité proche telles que autres AINS, aspirine.

Ulcère gastroduodénal en évolution.

Insuffisance hépatocellulaire sévère.

Insuffisance rénale sévère.

Enfant de moins de 15 kg.

Femme enceinte (4 derniers mois).

Relatives :

Autres AINS y compris les salicylés à fortes doses,

anticoagulants oraux, héparine par voie parentérale,

lithium, méthotrexate utilisé à des doses > 15 mg/semaine,

ticlopidine, femme enceinte (5 premiers mois) ou qui allaite.

Mises en garde et précautions d'emploi :

Interrompre le traitement en cas d'hémorragie gastro-intestinale

venir le médecin en cas de :

écédents digestifs, insuffisance rénale chronique, insuffisance hépatique, in

sance respiratoire, Asthme...

LOT : 9132

UT. AV : 01-22

P.P.V : 22 DH 00

MOLGAM®

Acide tiaprofénique

Composition :

Molgam® 100 mg

Acide tiaprofénique 100 mg

Excipients q.s.p. 1 comprimé

Molgam® 200 mg

Acide tiaprofénique 200 mg

Excipients q.s.p. 1 comprimé

Propriétés :

Anti-inflammatoire non stéroïdien, appartenant au groupe des propioniques, dérivé de l'acide aryl-carboxylique.

Indications :

Elles sont limitées chez l'adulte et l'enfant à partir de 15 kg soit environ 4 ans au :

- Traitement symptomatique au long cours :

- des rhumatismes inflammatoires chroniques ; notamment polyarthrite rhumatoïde,
- de certaines arthroses douloureuses et invalidantes.

- Traitement symptomatique de courte durée :

- des poussées aiguës d'arthrose, de lombalgies,
- des affections aiguës post-traumatiques bénignes de l'appareil locomoteur,
- dysménorrhées après recherche étiologique,
- traitement des douleurs inflammatoires dans les domaines ORL (bouche, gorge, nez, oreille) et stomatologique.

Contre indications :

Absolues :

Antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise d'acide tiaprofénique ou de substances d'activité proche telles que autres AINS, aspirine.

Ulcère gastroduodénal en évolution.

Insuffisance hépatocellulaire sévère.

Insuffisance rénale sévère.

Enfant de moins de 15 kg.

Femme enceinte (4 derniers mois).

Relatives :

Autres AINS y compris les salicylés à fortes doses,

anticoagulants oraux, héparine par voie parentérale,

lithium, méthotrexate utilisé à des doses > 15 mg/semaine,

ticlopidine, femme enceinte (5 premiers mois) ou qui allaite.

Mises en garde et précautions d'emploi :

Interrompre le traitement en cas d'hémorragie gastro-intestinale

venir le médecin en cas de :

écédents digestifs, insuffisance rénale chronique, insuffisance hépatique, in

sance respiratoire, Asthme...

LOT : 9132

UT. AV : 01-22

P.P.V : 22 DH 00

MOLGAM®

Acide tiaprofénique

Composition :

Molgam® 100 mg

Acide tiaprofénique 100 mg

Excipients q.s.p. 1 comprimé

Molgam® 200 mg

Acide tiaprofénique 200 mg

Excipients q.s.p. 1 comprimé

Propriétés :

Anti-inflammatoire non stéroïdien, appartenant au groupe des propioniques, dérivé de l'acide aryl-carboxylique.

Indications :

Elles sont limitées chez l'adulte et l'enfant à partir de 15 kg soit environ 4 ans au :

- Traitement symptomatique au long cours :
 - des rhumatismes inflammatoires chroniques ; notamment polyarthrite rhumatoïde,
 - de certaines arthroses douloureuses et invalidantes.
- Traitement symptomatique de courte durée :
 - des poussées aiguës d'arthrose, de lombalgies,
 - des affections aiguës post-traumatiques bénignes de l'appareil locomoteur,
 - dysménorrhées après recherche étiologique,
 - traitement des douleurs inflammatoires dans les domaines ORL (bouche, gorge, nez, oreille) et stomatologique.

Contre indications :

Absolues :

Antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise d'acide tiaprofénique ou de substances d'activité proche telles que autres AINS, aspirine.

Ulcère gastroduodénal en évolution.

Insuffisance hépatocellulaire sévère.

Insuffisance rénale sévère.

Enfant de moins de 15 kg.

Femme enceinte (4 derniers mois).

Relatives :

Autres AINS y compris les salicylés à fortes doses,

anticoagulants oraux, héparine par voie parentérale,

lithium, méthotrexate utilisé à des doses > 15 mg/semaine,

ticlopidine, femme enceinte (5 premiers mois) ou qui allaite.

Mises en garde et précautions d'emploi :

Ne pas prendre le traitement en cas d'hémorragie gastro-intestinale

Consultez le médecin en cas de :

troubles digestifs, insuffisance rénale chronique, insuffisance hépatique

ou insuffisance respiratoire, Asthme...

LOT : 1962
UT:AV : 03 - 22
P.P.V : 40 DH 00

Spasfon-Lyoc® 80mg, lyophilisat oral

phloroglucinol hydraté

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

1. QU'EST-CE QUE SPASFON-LYOC® 80 mg, lyophilisat oral ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

ANTISPASMODIQUE MUSCULOTROPE

(A : appareil digestif et métabolisme)

(G : système génito-urinaire)

Ce médicament est indiqué dans le traitement des douleurs spasmodiques de l'intestin, des voies biliaires, de la vessie et de l'utérus.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE SPASFON-LYOC® 80mg, lyophilisat oral ?

Ne prenez jamais spasfon lyoc 80mg lyophilisat oral en cas d'allergie à l'un des composants

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

Faites attention avec SPASFON-LYOC® 80 mg, lyophilisat oral :

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

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

Grossesse et Allaitement

L'utilisation de ce médicament ne doit pas être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire. L'administration de ce médicament est déconseillée chez la femme qui allaite. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

3. COMMENT PRENDRE SPASFON-LYOC® 80 mg, lyophilisat oral ?

Posologie

- Chez l'adulte la posologie usuelle est de 2 lyophilisats oraux, à prendre au moment de la crise, à renouveler en cas de spasmes importants.
- Chez l'enfant : 1 lyophilisat 2 fois par jour.

Mode d'administration

Voie orale

- Chez l'adulte : les lyophilisats oraux sont à dissoudre dans un verre d'eau ou à laisser fondre sous la langue pour obtenir un effet rapide.
- Chez l'enfant : les lyophilisats oraux sont à dissoudre dans un verre d'eau.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, SPASFON-LYOC 80 mg, lyophilisat oral est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet :

Manifestations cutanéomuqueuses et allergiques : éruption, rarement urticaire, exceptionnellement œdème de Quincke, hypotension artérielle, choc anaphylactique. Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER SPASFON-LYOC® 80 mg, lyophilisat oral ?

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

Ne pas utiliser SPASFON-LYOC 80mg, lyophilisat oral après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

A conserver à l'abri de la chaleur et de l'humidité.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

- La Substance active est : phloroglucinol hydraté 80mg
Quantité correspondante en phloroglucinol anhydre à 62.25mg pour un lyophilisat oral
- Les autres composants sont : dextran 70, mannitol (q.s.p 1 lyophilisat oral).

Qu'est ce que SPASFONLYOC® 80 mg, lyophilisat oral et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de lyophilisat oral. Boîte de 10.

Titulaire de l'AMM

Acino France SAS
5, rue Charles de Gaulle
94140 Alfortville
France

Date de mise à jour du texte : la dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 30.04.2014

FLUDEX[®] LP

INDAPAMIDE 1,5 MG

30 comprimé pelliculé à Libération Prolongée

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique «Quels sont les effets indésirables éventuels?».

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée ?
3. Comment prendre FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1-QU'EST-CE QUE FLUDEX 1,5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

FLUDEX 1,5 mg est un comprimé pelliculé à libération prolongée et contient de l'indapamide comme principe actif. L'indapamide est un diurétique. La plupart des diurétiques augmentent la quantité d'urine produite par les reins. Toutefois, l'indapamide est différent des autres diurétiques car il n'entraîne qu'une légère augmentation de la quantité d'urine produite.

Ce médicament est indiqué pour réduire la pression artérielle élevée (hypertension) chez l'adulte.

2-QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FLUDEX 1,5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

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

Ne prenez jamais FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée:

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'indapamide ou à tout autre sulfamide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- si vous avez une maladie grave du rein,
- si vous avez une maladie grave du foie ou si vous souffrez d'une encéphalopathie hépatique (maladie dégénérative du cerveau),
- si vous avez un taux bas de potassium dans le sang.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre FLUDEX 1,5 mg :

- si vous avez une maladie du foie,
- si vous êtes diabétique,
- si vous souffrez de goutte,
- si vous avez des troubles du rythme cardiaque ou des problèmes rénaux,
- si vous devez faire un examen de votre glande parathyroïde.

Vous devez informer votre médecin si vous avez eu des réactions de photosensibilisation.

Votre médecin peut être amené à vous prescrire des examens biologiques afin de surveiller des taux faibles de sodium ou de potassium ou des taux élevés de calcium dans le sang.

Si vous pensez être concernés par ces situations ou si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malab-

sorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Enfants et adolescents

Sans objet

Autres médicaments et FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée

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

Évitez de prendre FLUDEX 1,5 mg avec du lithium (utilisé pour traiter la dépression) en raison du risque d'augmentation des taux de lithium dans le sang.

Si vous prenez l'un des médicaments suivants, parlez-en à votre médecin, certaines précautions d'emploi particulières peuvent être nécessaires :

- médicaments utilisés pour des troubles du rythme cardiaque (ex : quinidine, hydroquinidine, disopyramide, amiodarone, sotalol, ibutilide, dofetilide, digitaline),
- médicaments utilisés pour traiter des troubles mentaux tels que dépression, anxiété, schizophrénie... (ex : antidépresseurs tricycliques, antipsychotiques, neuroleptiques),
- bépridil (utilisé pour traiter l'angine de poitrine, maladie provoquant des douleurs dans la poitrine),
- cisapride, diphémánil (utilisés pour traiter les troubles gastro-intestinaux),
- sparfloxacine, moxifloxacine, érythromycine par injection (antibiotiques utilisés pour traiter des infections),
- vincamine par injection (utilisé pour traiter des troubles cognitifs symptomatiques chez les patients âgés, y compris la perte de mémoire),
- halofantrine (antiparasitaire utilisé pour traiter certains types de paludisme),
- pentamidine (utilisée pour traiter certains types de pneumonie),
- mizolastine (utilisé pour traiter les réactions allergiques comme le rhume des foins),
- anti-inflammatoires non-stéroïdiens pour soulager la douleur (ex : ibuprofène) ou fortes doses d'acide acétylsalicylique,
- inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) (utilisés pour traiter l'hypertension artérielle et l'insuffisance cardiaque),
- amphotéricine B par injection (médicaments antifongiques),
- corticostéroïdes oraux utilisés pour traiter divers troubles : asthme sévère et arthrite rhumatoïde,
- laxatifs stimulants,
- baclofène (pour traiter la raideur musculaire survenant de maladie comme la sclérose multiple),
- allopurinol (pour le traitement de la goutte)
- diurétiques épargneurs de potassium (amiloride, spironolactone, triamterène),
- méfénine (pour traiter le diabète),
- produits de contrastes iodés (utilisés pour les examens aux rayons X),
- comprimés de calcium ou autres suppléments calciques,
- ciclosporine, tacrolimus ou autres immunosuppresseurs utilisés suite à une transplantation d'organe, pour le traitement de maladies auto-immunes ou de maladies rhumatologiques ou dermatologiques graves,
- tétracycline (pour traiter la maladie de Crohn).

FLUDEX 1,5 mg comprimé pelliculé à libération prolongée avec des aliments et boissons

Sans objet

Grossesse et allaitement

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

L'utilisation de ce médicament en grossesse est planifiée que possible.

Prévenez votre médecin.

Le principe actif est exc

vous prenez ce médicament

Sportifs

Sportifs, attention, cette réaction positive des tests

68,90

FLUDEX[®] LP

INDAPAMIDE 1,5 MG

30 comprimé pelliculé à Libération Prolongée

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique «Quels sont les effets indésirables éventuels?».

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée ?
3. Comment prendre FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1-QU'EST-CE QUE FLUDEX 1,5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

FLUDEX 1,5 mg est un comprimé pelliculé à libération prolongée et contient de l'indapamide comme principe actif. L'indapamide est un diurétique. La plupart des diurétiques augmentent la quantité d'urine produite par les reins. Toutefois, l'indapamide est différent des autres diurétiques car il n'entraîne qu'une légère augmentation de la quantité d'urine produite.

Ce médicament est indiqué pour réduire la pression artérielle élevée (hypertension) chez l'adulte.

2-QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FLUDEX 1,5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

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

Ne prenez jamais FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée:

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'indapamide ou à tout autre sulfamide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- si vous avez une maladie grave du rein,
- si vous avez une maladie grave du foie ou si vous souffrez d'une encéphalopathie hépatique (maladie dégénérative du cerveau),
- si vous avez un taux bas de potassium dans le sang.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre FLUDEX 1,5 mg :

- si vous avez une maladie du foie,
- si vous êtes diabétique,
- si vous souffrez de goutte,
- si vous avez des troubles du rythme cardiaque ou des problèmes rénaux,
- si vous devez faire un examen de votre glande parathyroïde.

Vous devez informer votre médecin si vous avez eu des réactions de photosensibilisation.

Votre médecin peut être amené à vous prescrire des examens biologiques afin de surveiller des taux faibles de sodium ou de potassium ou des taux élevés de calcium dans le sang.

Si vous pensez être concernés par ces situations ou si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malab-

sorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Enfants et adolescents

Sans objet

Autres médicaments et FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée

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

Évitez de prendre FLUDEX 1,5 mg avec du lithium (utilisé pour traiter la dépression) en raison du risque d'augmentation des taux de lithium dans le sang.

Si vous prenez l'un des médicaments suivants, parlez-en à votre médecin, certaines précautions d'emploi particulières peuvent être nécessaires :

- médicaments utilisés pour des troubles du rythme cardiaque (ex : quinidine, hydroquinidine, disopyramide, amiodarone, sotalol, ibutilide, dofetilide, digitaline),
- médicaments utilisés pour traiter des troubles mentaux tels que dépression, anxiété, schizophrénie... (ex : antidépresseurs tricycliques, antipsychotiques, neuroleptiques),
- bépridil (utilisé pour traiter l'angine de poitrine, maladie provoquant des douleurs dans la poitrine),
- cisapride, diphémánil (utilisés pour traiter les troubles gastro-intestinaux),
- sparfloxacine, moxifloxacine, érythromycine par injection (antibiotiques utilisés pour traiter des infections),
- vincamine par injection (utilisé pour traiter des troubles cognitifs symptomatiques chez les patients âgés, y compris la perte de mémoire),
- halofantrine (antiparasitaire utilisé pour traiter certains types de paludisme),
- pentamidine (utilisée pour traiter certains types de pneumonie),
- mizolastine (utilisé pour traiter les réactions allergiques comme le rhume des foins),
- anti-inflammatoires non-stéroïdiens pour soulager la douleur (ex : ibuprofène) ou fortes doses d'acide acétylsalicylique,
- inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) (utilisés pour traiter l'hypertension artérielle et l'insuffisance cardiaque),
- amphotéricine B par injection (médicaments antifongiques),
- corticostéroïdes oraux utilisés pour traiter divers troubles : asthme sévère et arthrite rhumatoïde,
- laxatifs stimulants,
- baclofène (pour traiter la raideur musculaire survenant de maladie comme la sclérose multiple),
- allopurinol (pour le traitement de la goutte)
- diurétiques épargneurs de potassium (amiloride, spironolactone, triamterène),
- méfénine (pour traiter le diabète),
- produits de contrastes iodés (utilisés pour les examens aux rayons X),
- comprimés de calcium ou autres suppléments calciques,
- ciclosporine, tacrolimus ou autres immunosuppresseurs utilisés suite à une transplantation d'organe, pour le traitement de maladies auto-immunes ou de maladies rhumatologiques ou dermatologiques graves,
- tétracycline (pour traiter la maladie de Crohn).

FLUDEX 1,5 mg comprimé pelliculé à libération prolongée avec des aliments et boissons

Sans objet

Grossesse et allaitement

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

L'utilisation de ce médicament pendant la grossesse est planifiée que possible.

Prévenez votre médecin.

Le principe actif est exc

vous prenez ce médicament

Sportifs

Sportifs, attention, cette réaction positive des tests

68,90

Gélules à libération prolongée (Chlorhydrate de tamsulosine)

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.

1. Dénomination du médicament

CONTIFLO® OD 0,4 mg

Ce médicament contenant du chlorhydrate de tamsulosine, se présente sous forme de gélules à libération prolongée en boîtes de 10, 30 et 60.

2. Composition du médicament

- Substance active : Chlorhydrate de tamsulosine 0,4 mg
- Excipients en q.s.p. une gélule à libération prolongée : cellulose microcristalline, stéarate de magnésium, copolymère d'acide méthacrylique-acrylate d'éthyle, hydroxyde de sodium, triacétine, talc, dioxyde de titane, eau purifiée
- Composition de l'enveloppe de la gélule : gélatine, bleu brillant FCF, rouge cochenille A, jaune de quinoléine, jaune orangé S, dioxyde de titane (E171), azorubine, oxyde de fer jaune (E172).
- Liste des excipients à effet notoire : rouge cochenille A, jaune orangé S, azorubine.

3. Classe pharmaco-thérapeutique

ALPHA-BLOQUANTS / MÉDICAMENTS UTILISÉS DANS L'HYPERTROPHIE BÉNIGNE DE LA PROSTATE.

4. Indications thérapeutiques

Qu'est-ce que CONTIFLO® OD 0,4 mg, gélules à libération prolongée et dans quel cas est-il utilisé ?

Ce médicament est préconisé dans le traitement de certains symptômes de l'hypertrophie (augmentation de volume) bénigne de la prostate.

5. Posologie et mode d'administration:

Posologie

En règle générale, une gélule par jour.

SE CONFORMER STRICTEMENT À LA PRESCRIPTION MÉDICALE.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

La gélule doit être avalée avec un verre d'eau sans être croquée ni mâchée.

SE CONFORMER STRICTEMENT À LA PRESCRIPTION MÉDICALE.

Fréquence d'administration

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

Mises en garde spéciales

Si vous ressentez une impression de malaise, de vertiges, fatigue ou sueurs (à cause d'une chute de tension lors d'un changement de position): dans ce cas adopter la position allongée, les manifestations devant cesser alors rapidement.

Tout symptôme de gonflement du visage, des lèvres, des muqueuses peuvent être le signe d'une réaction allergique au médicament nécessitant l'arrêt du traitement. Vous devez le signaler immédiatement à votre médecin.

Si vous devez prochainement vous faire opérer de la cataracte, informez votre ophtalmologiste si vous avez été ou êtes actuellement traité par CONTIFLO® OD 0,4 mg, gélules à libération prolongée. Il pourra alors prendre des précautions appropriées en fonction de votre traitement au moment de l'intervention chirurgicale. Demandez à votre médecin si vous devez ou non remettre à plus tard ou interrompre provisoirement votre traitement, en cas d'opération de la cataracte.

Ce médicament contient des agents colorants azoïques : Jaune orangé S (E110), rouge cochenille A (E124), azorubine (E122), qui peuvent provoquer des réactions allergiques.

Précautions d'emploi

La prudence s'impose chez les sujets traités par des médicaments antihypertenseurs, chez l'insuffisant rénal chronique, chez le sujet âgé de plus de 65 ans et chez le patient coronarien.

Hygiène de vie: il est recommandé de vous astreindre à une certaine hygiène de vie durant ce traitement et notamment: au maintien d'une activité physique, à la surveillance d'un régime alimentaire (éviter les repas riches, trop épicés, trop alcoolisés); ne pas trop boire le soir; maintenir un transit intestinal régulier.

9. Interactions

Prise ou utilisation d'autres médicaments

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, notamment si vous êtes déjà traité par un antihypertenseur alpha-bloquant, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

10. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement

L'indication thérapeutique de ce médicament ne concerne pas la femme.

La tolérance de ce médicament au cours de la grossesse et son passage dans le lait maternel ne sont pas connus. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

11. Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines

Une prudence particulière des conducteurs automobiles et le raison du risque d'hypotension de vertiges ou de malaise, sur

12. Symptômes et conduite

Si vous avez pris plus de CONTIFLO® OD 0,4 mg, gélules à

PPV: 193DH10

Gélules à libération prolongée (Chlorhydrate de tamsulosine)

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.

1. Dénomination du médicament

CONTIFLO® OD 0,4 mg

Ce médicament contenant du chlorhydrate de tamsulosine, se présente sous forme de gélules à libération prolongée en boîtes de 10, 30 et 60.

2. Composition du médicament

- Substance active : Chlorhydrate de tamsulosine 0,4 mg
- Excipients en q.s.p. une gélule à libération prolongée : cellulose microcristalline, stéarate de magnésium, copolymère d'acide méthacrylique-acrylate d'éthyle, hydroxyde de sodium, triacétine, talc, dioxyde de titane, eau purifiée
- Composition de l'enveloppe de la gélule : gélatine, bleu brillant FCF, rouge cochenille A, jaune de quinoléine, jaune orangé S, dioxyde de titane (E171), azorubine, oxyde de fer jaune (E172).
- Liste des excipients à effet notoire : rouge cochenille A, jaune orangé S, azorubine.

3. Classe pharmaco-thérapeutique

ALPHA-BLOQUANTS / MÉDICAMENTS UTILISÉS DANS L'HYPERTROPHIE BÉNIGNE DE LA PROSTATE.

4. Indications thérapeutiques

Qu'est-ce que CONTIFLO® OD 0,4 mg, gélules à libération prolongée et dans quel cas est-il utilisé ?

Ce médicament est préconisé dans le traitement de certains symptômes de l'hypertrophie (augmentation de volume) bénigne de la prostate.

5. Posologie et mode d'administration:

Posologie

En règle générale, une gélule par jour.

SE CONFORMER STRICTEMENT À LA PRESCRIPTION MÉDICALE.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

La gélule doit être avalée avec un verre d'eau sans être croquée ni mâchée.

SE CONFORMER STRICTEMENT À LA PRESCRIPTION MÉDICALE.

Fréquence d'administration

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

Mises en garde spéciales

Si vous ressentez une impression de malaise, de vertiges, fatigue ou sueurs (à cause d'une chute de tension lors d'un changement de position): dans ce cas adopter la position allongée, les manifestations devant cesser alors rapidement.

Tout symptôme de gonflement du visage, des lèvres, des muqueuses peuvent être le signe d'une réaction allergique au médicament nécessitant l'arrêt du traitement. Vous devez le signaler immédiatement à votre médecin.

Si vous devez prochainement vous faire opérer de la cataracte, informez votre ophtalmologiste si vous avez été ou êtes actuellement traité par CONTIFLO® OD 0,4 mg, gélules à libération prolongée. Il pourra alors prendre des précautions appropriées en fonction de votre traitement au moment de l'intervention chirurgicale. Demandez à votre médecin si vous devez ou non remettre à plus tard ou interrompre provisoirement votre traitement, en cas d'opération de la cataracte.

Ce médicament contient des agents colorants azoïques : Jaune orangé S (E110), rouge cochenille A (E124), azorubine (E122), qui peuvent provoquer des réactions allergiques.

Précautions d'emploi

La prudence s'impose chez les sujets traités par des médicaments antihypertenseurs, chez l'insuffisant rénal chronique, chez le sujet âgé de plus de 65 ans et chez le patient coronarien.

Hygiène de vie: il est recommandé de vous astreindre à une certaine hygiène de vie durant ce traitement et notamment: au maintien d'une activité physique, à la surveillance d'un régime alimentaire (éviter les repas riches, trop épicés, trop alcoolisés); ne pas trop boire le soir; maintenir un transit intestinal régulier.

9. Interactions

Prise ou utilisation d'autres médicaments

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, notamment si vous êtes déjà traité par un antihypertenseur alpha-bloquant, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

10. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement

L'indication thérapeutique de ce médicament ne concerne pas la femme.

La tolérance de ce médicament au cours de la grossesse et son passage dans le lait maternel ne sont pas connus. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

11. Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines

Une prudence particulière des conducteurs automobiles et le raison du risque d'hypotension de vertiges ou de malaise, sur

12. Symptômes et conduite

Si vous avez pris plus de CONTIFLO® OD 0,4 mg, gélules à

PPV: 193DH10