

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.

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.

Dentaire :

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

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

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données caractére 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° P19-0003779

 Maladie **Dentaire** **Optique** **Autres**

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 392 Société :

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : Boujedj VIRIN Date de naissance :

Adresse : Hay la Gare Nouakchott Sc 1 N° 1B

Tél. : 06 47 66 82 2 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr Omar CHAOUI ROD
Cardiologue Spécialiste
en Cathétérisme
N° 8043 / 08
Gsm 06 11 95 61 23



Date de consultation : 11/12/2018

Nom et prénom du malade : Boujedj VIRIN Age :

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : HTN Maladie respiratoire

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) : ACCI

RELEVE 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
16/12/2020		220000		80000000 Dr Omar CHALAK Cardiologue Spécialiste et Cathéterisme N° 0043/08 06/12/95 6123
07/12/2020				

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien et du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
ARMACIE 10 MARS		
M. Mustapha DRIOUCH Bd. Driss El Harti Hay Salama 3 El Hdimane (Marché de Gros "Sortie") 05.22.57.11.68 - Casablanca	14/10/19	196,60
ARMACIE 10 MARS	14/10/19	1061,10

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

AUXILIAIRES MEDICAUX

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

		H
D		
25533412	21433552	
00000000	00000000	
00000000	00000000	
35533411	11433553	

[Création, remont, adjonction]

COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN
D'EXECUTION

COEFFICIENT DE TRAVAIL

MONTANTS DES GAINS

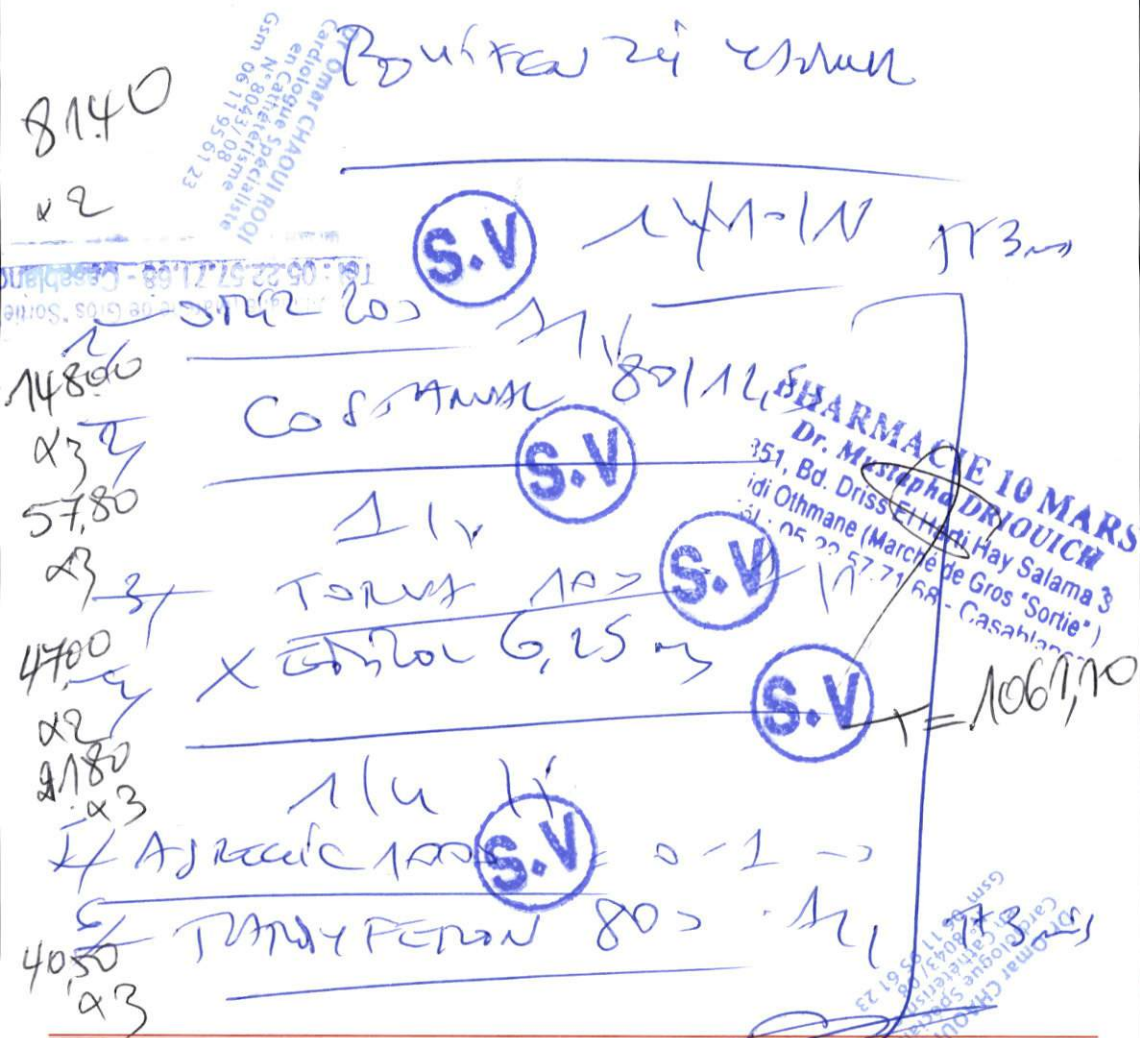
DATE DU
REVIS

Cardiologue Interventionnel
Hypertension Artérielle
Exploration Cardiovasculaire
Echographie Cardiaque et Vasculaire
Ancien Assistant des Hôpitaux de Paris



خاصي في أمراض القلب و الشريان
وال عمليات التدخلية للقلب
الضغط الدموي
الصدى بالألوان للقلب و الشريان
أستاذ سابق بمستشفيات باريس

Casablanca, Le ٢٤/١١/٢٠١٧ الدار البيضاء، في



5630 D Cine Apros Bsd -
x2
Suspole 1 Mois
6 mg

ELAKMATEU MAK
Dr. Mustapha DRIOUICH
351, Bd. Driss El Harti Hay Salama 3
Sidi Othmane (Marché de Gros "Sortie")
Tél : 05.22.57.71.68 - Casablanca

Dr. Omar CHHOUI ROQI
Cardiologue Spécialiste
en Cathétérisme
N° 8043 / 08
Gsm 06 11 95 61 23



T = 196160

196160

Cardiologue interventionnel
Hypertension Artérielle
Exploration Cardiovasculaire
Echographie Cardiaque et Vasculaire
Ancien Assistant des Hôpitaux de Paris



أخصائي في أمراض القلب والشرايين
وال عمليات التدخلية للقلب
الضغط الدموي
الصدى بالألوان للقلب و الشرايين
أستاذ سابق بمستشفيات باريس

Casablanca, Le

الدار البيضاء، في
Boulevard Sbata
Al Maârif
—

Dr. Omar CHAOUI ROQI
Cardiologue Spécialiste
en Cathéterisme
N° 8043/08
Gsm 06 11 95 61 23



Pharm

✓ Bat

✓ Bab

Dr. Omar CHAOUI ROQI
Cardiologue Spécialiste
en Cathéterisme
N° 8043/08
Gsm 06 11 95 61 23

Dr. Omar CHAOUI ROQI
Cardiologue Spécialiste
en Cathéterisme
N° 8043/08
Gsm 06 11 95 61 23

L'HARMACIE 10 MARS
Dr. Mustapha DRIQUICH
351, Bd. Driss El Harti Hay Salama 3
Bab Othmane (Marché de Gros "Sortie")
Tél. 05.22.57.71.68 - Casablanca

Dr. Omar CHAOUI ROQI
Cardiologue Spécialiste
en Cathéterisme
N° 8043/08
Gsm 06 11 95 61 23

Cardiologue Interventionnel
Hypertension Artérielle
Exploration Cardiovasculaire
Echographie Cardiaque et Vasculaire
Ancien Assistant des Hôpitaux de Paris



أخصائي في أمراض القلب والشرايين
والعمليات التدخلية للقلب
الضغط الدموي
الصدى بالألوان للقلب والشرايين
أستاذ سابق بمستشفيات باريس

Casablanca, Le ١٤١٦٢٤ الدار البيضاء، في

Ram Ramzi Omar

Featuur

Als een 2 maand

Gsm 0611956123
en N° 8043/08
Cardiologiste Spécialiste
Dr. Omar CHAOUI ROQI

Gsm 0611956123
en N° 8043/08
Cardiologiste Spécialiste
Dr. Omar CHAOUI ROQI

Notice

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

D-CURE® 25 000 UI

solution buvable en ampoule ; boîte de 4.

SUBSTANCE ACTIVE : Cholécalciférol (Vitamine D 3)

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

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toutes autres questions, si vous avez un doute ,demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si 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 MEDICAMENT :

Ampoules buvables de 1 ml de solution huileuse :

Principe actif : Cholécalciférol 25.000 U.I.

Excipients :

Acétate d'alpha-Tocophérol – Essence d'écorce d'orange douce – Oléate de Polyglycérol (E475) – Huile d'olive raffinée pour faire 1 ml (= une ampoule).

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Vitamines.

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

D-CURE est indiqué dans les cas suivants :

- Carences en vitamine D : Rachitisme, ostéomalacie,
- prévention de l'ostéoporose,
- apport insuffisant de vitamine D : obstruction biliaire, les personnes âgées (alitées ou sortant peu), cirrhose, ablation partielle ou totale de l'estomac, augmentation des graisses fécales,
- traitement et/ou prophylaxie de la déficience en vitamine D : croissance, grossesse, période d'allaitement et la prise d'anti-convulsivants,
- état pathologique dû à un défaut de sécrétion des glandes parathyroïdiennes d'origine inconnue ou opératoire, familiale à prédominance féminine.

N.B. : Une alimentation variée joue également un rôle prépondérant dans la prévention des carences en vitamine D.

5. POSOLOGIE :

Mode et voies d'administration :

Administration orale.

La dose sera prise telle quelle ou en mélange avec des liquides : lait, jus de fruits, potage ou autres aliments sans en altérer le goût.

Fréquence d'administration - durée du traitement :

Veuillez suivre rigoureusement ces instructions, à moins que votre médecin vous en ait donné d'autres. En cas d'incertitude, veuillez consulter votre médecin ou votre pharmacien.

Si aucune amélioration n'apparaît, veuillez consulter à nouveau votre médecin.

Il est important d'adapter la posologie aux besoins individuels des malades.

Un contrôle biologique régulier de la teneur sanguine en calcium, de la teneur urinaire en calcium,

d'évaluer le traitement et de dépister un éventuel excès de vitamines, surtout chez l'enfant.

Que ce soit à titre préventif ou curatif, à chaque indication :

C'est sur cette base que le schéma suivant a été établi :

1) Doses faibles : (1 ampoule de D-CURE par mois).

- prévention de l'ostéoporose : 1 ampoule par mois ou tous
- chez la femme, durant la grossesse et l'allaitement : 1 am-

2) Doses moyennes : (1 ampoule de D-CURE par semaine).

- les personnes prenant des anti-convulsivants, phénothar-

PPV :

LOT :

56 30 DH
19A07/B
01/2021

EXP :

D-CURE® AMPOULE



6 118001 320080

En cas de surdosage pour lesquelles un contrôle biologique a montré la nécessité

Notice

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

D-CURE® 25 000 UI

solution buvable en ampoule ; boîte de 4.

SUBSTANCE ACTIVE : Cholécalciférol (Vitamine D 3)

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

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toutes autres questions, si vous avez un doute ,demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si 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 MEDICAMENT :

Ampoules buvables de 1 ml de solution huileuse :

Principe actif : Cholécalciférol 25.000 U.I.

Excipients :

Acétate d'alpha-Tocophérol – Essence d'écorce d'orange douce – Oléate de Polyglycérol (E475) – Huile d'olive raffinée pour faire 1 ml (= une ampoule).

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Vitamines.

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

D-CURE est indiqué dans les cas suivants :

- Carences en vitamine D : Rachitisme, ostéomalacie,
- prévention de l'ostéoporose,
- apport insuffisant de vitamine D : obstruction biliaire, les personnes âgées (alitées ou sortant peu), cirrhose, ablation partielle ou totale de l'estomac, augmentation des graisses fécales,
- traitement et/ou prophylaxie de la déficience en vitamine D : croissance, grossesse, période d'allaitement et la prise d'anti-convulsivants,
- état pathologique dû à un défaut de sécrétion des glandes parathyroïdiennes d'origine inconnue ou opératoire, familiale à prédominance féminine.

N.B. : Une alimentation variée joue également un rôle prépondérant dans la prévention des carences en vitamine D.

5. POSOLOGIE :

Mode et voies d'administration :

Administration orale.

La dose sera prise telle quelle ou en mélange avec des liquides : lait, jus de fruits, potage ou autres aliments sans en altérer le goût.

Fréquence d'administration - durée du traitement :

Veuillez suivre rigoureusement ces instructions, à moins que votre médecin vous en ait donné d'autres. En cas d'incertitude, veuillez consulter votre médecin ou votre pharmacien.

Si aucune amélioration n'apparaît, veuillez consulter à nouveau votre médecin.

Il est important d'adapter la posologie aux besoins individuels des malades.

Un contrôle biologique régulier de la teneur sanguine en calcium, de la teneur urinaire en calcium,

d'évaluer le traitement et de dépister un éventuel excès de vitamines, surtout chez l'enfant.

Que ce soit à titre préventif ou curatif, à chaque indication :

C'est sur cette base que le schéma suivant a été établi :

1) Doses faibles : (1 ampoule de D-CURE par mois).

- prévention de l'ostéoporose : 1 ampoule par mois ou tous
- chez la femme, durant la grossesse et l'allaitement : 1 am-

2) Doses moyennes : (1 ampoule de D-CURE par semaine).

- les personnes prenant des anti-convulsivants, phénothar-

PPV :

LOT :

56 30 DH
19A07/B
01/2021

EXP :

D-CURE® AMPOULE



6 118001 320080

En cas de surdosage pour lesquelles un contrôle biologique a montré la nécessité

Omiz®

Oméprazole

Microgranules gastrorésistants en gélule

PRESENTATIONS :

OMIZ® 20 mg : Boîte de 7 gélules

Boîte de 14 gélules

Boîte de 28 gélules

OMIZ® 10 mg : Boîte de 7 gélules

Boîte de 14 gélules

Boîte de 28 gélules

COMPOSITION :

OMIZ® 20mg

Oméprazole 20 mg

Excipients q.s.p. 1 gélule

Excipient à effet notoire : saccharose

COMPOSITION :

OMIZ® 10mg

Oméprazole 10 mg

Excipients q.s.p. 1 gélule

Excipient à effet notoire : saccharose

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

Inhibiteur de la pompe à protons (appareil digestif et métabolisme). Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

INDICATIONS :

- Chez l'adulte :

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de Helicobacter pylori en cas de maladie ulcéreuse gastroduodénale,
- Ulcère duodénal évolutif,
- Ulcère gastrique évolutif,
- œsophagite érosive ou ulcération symptomatique par reflux gastro-œsophagien,
- Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien associé ou non à une œsophagite, en cas de résistance à la posologie de 10 mg d'oméprazole par jour,
- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux chez les patients non infectés par Helicobacter pylori ou chez qui l'éradication n'a pas été possible,
- Traitement d'entretien des œsophagites par reflux gastro-œsophagien,
- Syndrome de Zollinger-Ellison,
- Traitement des lésions gastroduodenales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque la poursuite des anti-inflammatoires est indispensable,
- Traitement préventif des lésions gastroduodenales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens chez les patients à risques (notamment âge supérieur à 65 ans, antécédents d'ulcère gastroduodenal) pour lesquels un traitement anti-inflammatoire est indispensable.

- Chez l'enfant à partir d'un an : œsophagite érosive ou ulcération symptomatique par reflux gastro-œsophagien.

CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'un des constituants de ce médicament.

- En association avec l'atazanavir associé au ritonavir (médicament anti-infectieux).

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

MISES EN GARDE / PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Mises en garde :

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, galactose ou de déficit en sucrase-isomaltase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi :

Utiliser ce médicament avec précaution en cas d'affections chroniques du foie.

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

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS :

Avec l'atazanavir associé au ritonavir (médicament anti-infectieux). Si vous prenez ou avez pris récemment un autre obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

42,00

Omiz 20mg
14 gélules



6 118000 092421

Omiz®

Oméprazole

Microgranules gastrorésistants en gélule

PRESENTATIONS :

OMIZ® 20 mg : Boîte de 7 gélules

Boîte de 14 gélules

Boîte de 28 gélules

OMIZ® 10 mg : Boîte de 7 gélules

Boîte de 14 gélules

Boîte de 28 gélules

COMPOSITION :

OMIZ® 20mg

Oméprazole 20 mg

Excipients q.s.p. 1 gélule

Excipient à effet notoire : saccharose

COMPOSITION :

OMIZ® 10mg

Oméprazole 10 mg

Excipients q.s.p. 1 gélule

Excipient à effet notoire : saccharose

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

Inhibiteur de la pompe à protons (appareil digestif et métabolisme). Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

INDICATIONS :

- Chez l'adulte :

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de Helicobacter pylori en cas de maladie ulcéreuse gastroduodénale,
- Ulcère duodénal évolutif,
- Ulcère gastrique évolutif,
- œsophagite érosive ou ulcération symptomatique par reflux gastro-œsophagien,
- Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien associé ou non à une œsophagite, en cas de résistance à la posologie de 10 mg d'oméprazole par jour,
- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux chez les patients non infectés par Helicobacter pylori ou chez qui l'éradication n'a pas été possible,
- Traitement d'entretien des œsophagites par reflux gastro-œsophagien,
- Syndrome de Zollinger-Ellison,
- Traitement des lésions gastroduodenales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque la poursuite des anti-inflammatoires est indispensable,
- Traitement préventif des lésions gastroduodenales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens chez les patients à risques (notamment âge supérieur à 65 ans, antécédents d'ulcère gastroduodenal) pour lesquels un traitement anti-inflammatoire est indispensable.

- Chez l'enfant à partir d'un an : œsophagite érosive ou ulcération symptomatique par reflux gastro-œsophagien.

CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'un des constituants de ce médicament.

- En association avec l'atazanavir associé au ritonavir (médicament anti-infectieux).

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

MISES EN GARDE / PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Mises en garde :

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, galactose ou de déficit en sucrase-isomaltase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi :

Utiliser ce médicament avec précaution en cas d'affections chroniques du foie.

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

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS :

Avec l'atazanavir associé au ritonavir (médicament anti-infectieux). Si vous prenez ou avez pris récemment un autre obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

42,00

Omiz 20mg
14 gélules



6 118000 092421

Omiz®

Oméprazole

Microgranules gastrorésistants en gélule

PRESENTATIONS :

- OMIZ® 20 mg** : Boîte de 7 gélules
Boîte de 14 gélules
Boîte de 28 gélules
- OMIZ® 10 mg** : Boîte de 7 gélules
Boîte de 14 gélules
Boîte de 28 gélules

COMPOSITION :

OMIZ® 20mg	
Oméprazole.....	20 mg
Excipients q.s.p.....	1 gélule
Excipient à effet notoire : saccharose	

COMPOSITION :

OMIZ® 10mg	
Oméprazole.....	10 mg
Excipients q.s.p.....	1 gélule
Excipient à effet notoire : saccharose	

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

Inhibiteur de la pompe à protons (appareil digestif et métabolisme). Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

INDICATIONS :

- Chez l'adulte :

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de Helicobacter pylori en cas de maladie ulcéreuse gastroduodénale,
- Ulcère duodénal évolutif,
- Ulcère gastrique évolutif,
- Oesophagite érosive ou ulcération symptomatique par reflux gastro-oesophagien,
- Traitement symptomatique du reflux gastro-oesophagien associé ou non à une oesophagite, en cas de résistance à la posologie de 10 mg d'oméprazole par jour,
- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux chez les patients non infectés par Helicobacter pylori ou chez qui l'éradication n'a pas été possible,
- Traitement d'entretien des oesophagites par reflux gastro-oesophagien,
- Syndrome de Zollinger-Ellison,
- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque la poursuite des anti-inflammatoires est indispensable,
- Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens chez les patients à risques (notamment âge supérieur à 65 ans, antécédents d'ulcère gastroduodenal) pour lesquels un traitement anti-inflammatoire est indispensable.

- Chez l'enfant à partir d'un an : Oesophagite érosive ou ulcération symptomatique par reflux gastro-oesophagien.

CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'un des constituants de ce médicament.
- En association avec l'atazanavir associé au ritonavir (médicament anti-infectieux).

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

MISES EN GARDE / PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Mises en garde :

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, galactose ou de déficit en sucrase-isomaltase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi :

Utiliser ce médicament avec précaution en cas d'affections chroniques du foie.

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

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS :

Avec l'atazanavir associé au ritonavir (médicament anti-infectieux). Si vous prenez ou avez pris récemment un autre obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Omiz 20mg
28 gélules



6 118000 092438

87140

Omiz®

Oméprazole

Microgranules gastrorésistants en gélule

PRESENTATIONS :

- OMIZ® 20 mg** : Boîte de 7 gélules
Boîte de 14 gélules
Boîte de 28 gélules
- OMIZ® 10 mg** : Boîte de 7 gélules
Boîte de 14 gélules
Boîte de 28 gélules

COMPOSITION :

OMIZ® 20mg	20 mg
Oméprazole.....	20 mg
Excipients q.s.p.....	1 gélule

Excipient à effet notoire : saccharose

COMPOSITION :

OMIZ® 10mg	10 mg
Oméprazole.....	10 mg
Excipients q.s.p.....	1 gélule

Excipient à effet notoire : saccharose

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

Inhibiteur de la pompe à protons (appareil digestif et métabolisme). Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

INDICATIONS :

- Chez l'adulte :

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de Helicobacter pylori en cas de maladie ulcéreuse gastroduodénale,
- Ulcère duodénal évolutif,
- Ulcère gastrique évolutif,
- Oesophagite érosive ou ulcération symptomatique par reflux gastro-oesophagien,
- Traitement symptomatique du reflux gastro-oesophagien associé ou non à une oesophagite, en cas de résistance à la posologie de 10 mg d'oméprazole par jour,
- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux chez les patients non infectés par Helicobacter pylori ou chez qui l'éradication n'a pas été possible,
- Traitement d'entretien des oesophagites par reflux gastro-oesophagien,
- Syndrome de Zollinger-Ellison,
- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque la poursuite des anti-inflammatoires est indispensable,
- Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens chez les patients à risques (notamment âge supérieur à 65 ans, antécédents d'ulcère gastroduodenal) pour lesquels un traitement anti-inflammatoire est indispensable.

- Chez l'enfant à partir d'un an : Oesophagite érosive ou ulcération symptomatique par reflux gastro-oesophagien.

CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'un des constituants de ce médicament.
- En association avec l'atazanavir associé au ritonavir (médicament anti-infectieux).

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

MISES EN GARDE / PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Mises en garde :

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, galactose ou de déficit en sucrase-isomaltase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi :

Utiliser ce médicament avec précaution en cas d'affections chroniques du foie.

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

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS :

Avec l'atazanavir associé au ritonavir (médicament anti-infectieux). Si vous prenez ou avez pris récemment un autre obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Omiz 20mg
28 gélules



6 118000 092438

87140



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

- Gardez cette notice, vous pourrez 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. DENOMINATION

CoSTARVAL® 160 mg/25 mg
CoSTARVAL® 160 mg/12,5 mg
CoSTARVAL® 80 mg/12,5 mg

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

CoSTARVAL® 160 mg/25 mg

Les substances actives sont :

Valsartan.....	160 mg
Hydrochlorothiazide.....	25 mg

CoSTARVAL® 160 mg/12,5 mg

Les substances actives sont :

Valsartan.....	160 mg
Hydrochlorothiazide.....	12,5 mg

CoSTARVAL® 80 mg/12,5 mg

Les substances actives sont :

Valsartan.....	80 mg
Hydrochlorothiazide.....	12,5 mg

Pour un comprimé pelliculé

Les autres composants

Noyau (en commun) : Cellulose microcristalline, Crospovidone, Silice colloïdale anhydre, Stéarate de magnésium, Amidon prégalatinisé, eau purifiée, PELLICULAGE : Opadry orange (pour CoSTARVAL® 160mg/25mg), Opadry blanc (pour CoSTARVAL® 80mg/12,5mg).

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Ce médicament se présente en boîtes de 14 et 28 comprimés pelliculés.

4. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

CoSTARVAL® contient deux substances actives appelées valsartan et hydrochlorothiazide. Ces deux substances aident à contrôler la pression artérielle élevée (hypertension).

Le valsartan appartient à la famille des antagonistes de l'angiotensine II qui l'aident à contrôler l'hypertension artérielle. L'angiotensine II est une substance présente dans l'organisme, qui stimule la contraction des vaisseaux sanguins, ce qui conduit à une augmentation de la pression artérielle. Le valsartan agit en bloquant l'effet de l'angiotensine II. C'est entraîne un relâchement des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle.

L'hydrochlorothiazide appartient à une classe de médicaments appelés diurétiques thiazidiques. L'hydrochlorothiazide augmente le débit urinaire, ce qui fait également baisser la pression artérielle.

5. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

CoSTARVAL®, est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle qui n'est pas suffisamment contrôlée par une des substances administrée seule.

L'hypertension artérielle augmentée réfère souvent au cœur et aux artères. En l'absence de complications, elle peut entraîner une insuffisance sanguine du cerveau, du cœur et des reins et peut entraîner un accident vasculaire cérébral, une insuffisance cardiaque ou une insuffisance rénale. L'hypertension artérielle augmente le risque de crise cardiaque. Le fait d'abaisser votre pression artérielle jusqu'à un niveau normal permet de diminuer le risque d'apparition de ces pathologies.

6. POSOLOGIE & MODE D'ADMINISTRATION

Priez toujours CoSTARVAL® comme votre médecin vous l'a indiqué afin d'obtenir les meilleurs résultats dans le traitement de ces effets indésirables. En cas de douleur, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne remarquent souvent aucun signe de la présence de cette maladie. De nombreuses personnes peuvent se sentir plutôt normales. C'est pourquoi il est d'autant plus important que vous respectiez les rendez-vous avec le médecin, même si vous vous sentez bien.

Posologie :

Votre médecin vous dira combien de comprimés de CoSTARVAL® vous devez prendre. En fonction de la gravité du traitement, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus élevée ou plus faible.

La dose habituelle de CoSTARVAL® est un comprimé par jour.

Vous ne devez pas modifier la dose ou arrêter de prendre les comprimés sans l'avis de votre médecin.

Mode d'administration

Ce médicament doit être pris à la même heure chaque jour, en général le matin.

Vous pouvez prendre CoSTARVAL® avec ou sans aliments.

Avez le comprimé avec un verre d'eau.

Symptômes et Instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de CoSTARVAL®, comprimé pelliculé que vous n'en aviez dû : Si vous avez des sensations vertigineuses, sévères élues des évanouissements, allongez-vous et consultez immédiatement votre médecin. Si vous avez accidentellement pris trop de comprimés, consultez votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital.

Instructions en cas d'dosage d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre CoSTARVAL®, comprimé pelliculé : Si vous avez oublié de prendre CoSTARVAL®, comprimé pelliculé que vous vous en souvenez, prenez-en une autre au prochain repas. Si vous avez oublié de prendre CoSTARVAL®, comprimé pelliculé que vous vous en souvenez, prenez-en une autre au prochain repas.

Risque de syndrome de suravage

Si vous arrêtez de prendre CoSTARVAL®, comprimé pelliculé :

L'arrêt de votre traitement par CoSTARVAL®, peut entraîner une aggravation de votre hypertension. N'arrêtez pas votre traitement sauf avis contraire de votre médecin. Si vous avez d'autres questions sur ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

7. CONTRE-INDICATION

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

- si vous avez une hypertension (maladie) au valsartan, à l'hydrochlorothiazide, aux dérivés des sulfamates (des substances apparentées chimiquement à l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des autres composants contenus dans CoSTARVAL®, comprimé pelliculé.

- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre CoSTARVAL®, comprimé pelliculé en début de grossesse - voir rubrique Grossesse).

- si vous avez une maladie du foie sévère, une destruction des petits canaux biliaires dans le foie (cirrhose biliaire) menant à l'accumulation de la bile dans le foie (cholestase).

- si vous avez une maladie rénale sévère,
- si vous avez des difficultés pour uriner (anurie),

- si vous êtes sous dialyse (rené artificiel),

- si votre taux de potassium ou de sodium est inférieur à la normale malgré un traitement,

- si vous souffrez de crises de goutte,

- si vous souffrez d'une stabilité d'insuffisance rénale et que vous êtes traité avec un antihypertenseur appelé aliskiren.

EN CAS DE DOUTTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDICIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

8. EFFETS INDÉSIRABLES

Comme tous les médicaments, CoSTARVAL®, comprimé pelliculé , est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Ces effets indésirables peuvent apparaître dans certaines fréquences définies ci-dessous :

• Très Fréquent : affecte plus de 1 utilisateur sur 10.

• Fréquent : affecte 1 à 10 utilisateurs sur 100.

• Peu fréquent : affecte 1 à 10 utilisateurs sur 1 000.

• Rare : affecte 1 à 10 utilisateurs sur 10 000.

• Très rare : affecte moins de 1 utilisateur sur 10 000.

• Indéterminé : la fréquence ne peut être estimée sur la base des données disponibles.

Certains effets indésirables peuvent être graves et nécessiteront une prise en charge médicale immédiate :

Tous deveut immédiatement consulter votre médecin en cas de symptômes d'angoisse, de nausées, de vomissements.

• Gonflement du visage, de la langue ou du pharynx,

• Difficultés à avaler,

• Urticaïde et difficultés à respirer.

Si vous ressentez l'un de ces symptômes, arrêtez CoSTARVAL®, comprimé pelliculé et contactez immédiatement votre médecin (voir également rubrique CONTRE-INDICATION).

Les autres effets indésirables incluent :

Pas fréquent :

- Toux,

- Pression artérielle basse,

- Éboulements,

- Déshydratation (avec les symptômes suivants : soif, bouche et langue sèches, uriner peu fréquemment, urines sombres, peau sèche),

- Douleurs musculaires,

- Fatigue,

- Sensations de piqûrement ou d'engourdissement,

- Vision trouble,

- Brûlure (par exemple siestments, boutonsdoux) dans les oreilles.

• Très rare :

- Saignements vertigineux,

- Diarrhées,

- Douleurs articulaires,

- Fièvre et douleurs respiratoires,

- Diminution temporaire du débit urinaire,

- Taux faible de sodium dans le sang (qui peut provoquer une fatigue, une confusion, un spasme musculaire et des convulsions dans des cas sévères),

- Taux faible de potassium dans le sang (accompagné parfois de faiblesse musculaire, de spasmes musculaires et d'anomalies du rythme cardiaque),

- Taux faible de globules blancs dans le sang (avec des symptômes tels que fièvre, infections cutanées, mal de gorge ou aphtes dans la bouche due à des infections, fièvres),

- Augmentation du taux de bilirubine dans le sang (ce qui peut, dans des cas sévères, entraîner un jaunissement de la peau et des yeux),

• Augmentation du taux d'urée et de créatinine (niveau anormale),

• Augmentation du taux d'acide urique dans le sang (qui peut provoquer des crises de goutte),

• Syndrome d'évanouissement.

Effets indésirables rapportés avec le val

seul :

Valstar

Pas fréquent

• Sensation de la tête qui tourne,

• Douleur abdominale,

• Fièvre et indétermination

• Apparition de cloques sur la peau (signe de rash),

• Erption cutanée avec ou sans démangeaisons

symptômes suivants : fièvre, douleur articulaire, douleur dans les muscles, étouffement, toux,

• Erption cutanée, bulles, vésicules et/ou inflammation des vaisseaux sanguins),

• Taux faible de plaquettes sanguines (au bleus) inhabituels,

• Augmentation du taux de potassium dans le sang (qui peut provoquer une crampes dans les jambes),

• Réactions allergiques (avec des symptômes urticariques, difficultés pour respirer ou éternuer),

• Gonflement, essoufflement, événouissement et/ou éternuer,

• Diminution du taux d'urée dans le sang,

• Augmentation du taux de lipides dans le sang,

• Diminution du taux sanguin de potassium,

• Augmentation du taux de lipides dans le sang,

• Diminution du taux de calcium dans le sang,

• Diminution du taux sanguin de sodium,

• Diminution du taux sanguin de magnésium,

• Augmentation du taux d'acide urique dans le sang,

• Erption cutanée accompagnée de démangeaisons,

• Diminution de l'appétit,

• Nausées et vomissements légers,

• Étouffements, événouissement en pause,

• Incapacité à obtenir ou maintenir une érection,

• Gonflement et formation d'amphoules sur la peau,

• Augmentation du taux sanguin de calcium,

• Augmentation du taux de sucre dans le sang,

• Sucre dans l'urine,

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Convulsions, épilepsie, gêne gastrique ou s'accompagnant d'un jambes-

• Rythme cardiaque,

• Les (pancréas, œsophage, jambes, etc.)

• ulcères, ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• cyanose, blâches vésicules

• urinaires, tissus, fèces, liquides, etc.

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse

• ulcères de la gorge, infections plus fréquentes

• Malaise, faiblesse



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

- Gardez cette notice, vous pourrez 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. DENOMINATION

CoSTARVAL® 160 mg/25 mg
CoSTARVAL® 160 mg/12,5 mg
CoSTARVAL® 80 mg/12,5 mg

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

CoSTARVAL® 160 mg/25 mg

Les substances actives sont :

Valsartan.....	160 mg
Hydrochlorothiazide.....	25 mg

CoSTARVAL® 160 mg/12,5 mg

Les substances actives sont :

Valsartan.....	160 mg
Hydrochlorothiazide.....	12,5 mg

CoSTARVAL® 80 mg/12,5 mg

Les substances actives sont :

Valsartan.....	80 mg
Hydrochlorothiazide.....	12,5 mg

Pour un comprimé pelliculé

Les autres composants

Noyau (en commun) : Cellulose microcristalline, Crospovidone, Silice colloïdale anhydre, Stéarate de magnésium, Amidon prégalatinisé, eau purifiée, PELLICULAGE : Opadry orange (pour CoSTARVAL® 160mg/25mg), Opadry blanc (pour CoSTARVAL® 80mg/12,5mg).

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Ce médicament se présente en boîtes de 14 et 28 comprimés pelliculés.

4. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

CoSTARVAL® contient deux substances actives appelées valsartan et hydrochlorothiazide. Ces deux substances aident à contrôler la pression artérielle élevée (hypertension).

Le valsartan appartient à la famille des antagonistes de l'angiotensine II qui l'aident à contrôler l'hypertension artérielle. L'angiotensine II est une substance présente dans l'organisme, qui stimule la contraction des vaisseaux sanguins, ce qui conduit à une augmentation de la pression artérielle. Le valsartan agit en bloquant l'effet de l'angiotensine II. C'est entraîne un relâchement des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle.

L'hydrochlorothiazide appartient à une classe de médicaments appelés diurétiques thiazidiques. L'hydrochlorothiazide augmente le débit urinaire, ce qui fait également baisser la pression artérielle.

5. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

CoSTARVAL® est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle qui n'est pas suffisamment contrôlée par une des substances administrée seule.

L'hypertension artérielle augmentée réfère souvent au cœur et aux artères. En l'absence de complications, elle peut entraîner une insuffisance sanguine du cerveau, du cœur et des reins et peut entraîner un accident vasculaire cérébral, une insuffisance cardiaque ou une insuffisance rénale. L'hypertension artérielle augmente le risque de crise cardiaque. Le fait d'abaisser votre pression artérielle jusqu'à un niveau normal permet de diminuer le risque d'apparition de ces pathologies.

6. POSOLOGIE & MODE D'ADMINISTRATION

Priez toujours CoSTARVAL® comme votre médecin vous l'a indiqué afin d'obtenir les meilleurs résultats dans le traitement de ces effets indésirables. En cas de douleur, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne remarquent souvent aucun signe de la présence de cette maladie. De nombreuses personnes peuvent se sentir plutôt normales. C'est pourquoi il est d'autant plus important que vous respectiez les rendez-vous avec le médecin, même si vous vous sentez bien.

Posologie :

Votre médecin vous dira combien de comprimés de CoSTARVAL® vous devez prendre. En fonction de la gravité du traitement, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus élevée ou plus faible.

La dose habituelle de CoSTARVAL® est un comprimé par jour.

Vous ne devez pas modifier la dose ou arrêter de prendre les comprimés sans l'avis de votre médecin.

Mode d'administration

Ce médicament doit être pris à la même heure chaque jour, en général le matin.

Vous pouvez prendre CoSTARVAL® avec ou sans aliments.

Avez le comprimé avec un verre d'eau.

Symptômes et Instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de CoSTARVAL®, comprimé pelliculé que vous n'en aviez dû : Si vous avez des sensations vertigineuses, sévères élues des évanouissements, allongez-vous et consultez immédiatement votre médecin. Si vous avez accidentellement pris trop de comprimés, consultez votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital.

Instructions en cas d'dosage d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre CoSTARVAL®, comprimé pelliculé : Si vous avez oublié de prendre CoSTARVAL®, comprimé pelliculé que vous vous en souvenez, prenez-en une autre au prochain repas. Si vous avez oublié de prendre CoSTARVAL®, comprimé pelliculé que vous vous en souvenez, prenez-en une autre au prochain repas.

Risque de syndrome de suravage

Si vous arrêtez de prendre CoSTARVAL®, comprimé pelliculé :

L'arrêt de votre traitement par CoSTARVAL®, peut entraîner une aggravation de votre hypertension. N'arrêtez pas votre traitement sauf contre-indication de votre médecin. Si vous avez d'autres questions sur ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

7. CONTRE-INDICATION

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

- si vous avez une hypertension (maladie) au valsartan, à l'hydrochlorothiazide, aux dérivés des sulfamates (des substances apparentées chimiquement à l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des autres composants contenus dans CoSTARVAL®, comprimé pelliculé.

- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre CoSTARVAL®, comprimé pelliculé en début de grossesse - voir rubrique Grossesse).

- si vous avez une maladie du foie sévère, une destruction des petits canaux biliaires dans le foie (cirrhose biliaire) menant à l'accumulation de la bile dans le foie (cholestase).

- si vous avez une maladie rénale sévère,
- si vous avez des difficultés pour uriner (anurie),

- si vous êtes sous dialyse (rené artificiel),
- si votre taux sanguin de potassium est inférieur à la normale malgré un traitement,

- si vous souffrez de crises de goutte,
- si vous souffrez d'une stabilité d'insuffisance rénale et que vous êtes traité avec un antihypertenseur appelé aliskiren.

EN CAS DE DOUTTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDICIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

8. EFFETS INDÉSIRABLES

Comme tous les médicaments, CoSTARVAL®, comprimé pelliculé, est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Ces effets indésirables peuvent apparaître dans certaines fréquences définies ci-dessous :

• Très Fréquent : affecte plus de 1 utilisateur sur 10.

• Fréquent : affecte 1 à 10 utilisateurs sur 100.

• Peu Fréquent : affecte 1 à 10 utilisateurs sur 1 000.

• Rare : affecte 1 à 10 utilisateurs sur 10 000.

• Très Rare : affecte moins de 1 utilisateur sur 10 000.

• Indéterminé : la fréquence ne peut être estimée sur la base des données disponibles.

Certains effets indésirables peuvent être graves et nécessiteront une prise en charge médicale immédiate :

Vous devez immédiatement consulter votre médecin en cas de symptômes d'angoisse, de nausées, de vomissements.

• Gonflement du visage, de la langue ou du pharynx,

• Difficultés à avaler,

• Urticaïde et difficultés à respirer.

Si vous ressentez l'un de ces symptômes, arrêtez CoSTARVAL®, comprimé pelliculé et contactez immédiatement votre médecin (voir également rubrique CONTRE-INDICATION).

Les autres effets indésirables incluent :

Pas fréquent :

• Toux,

• Pression artérielle basse,

• Éboulements,

• Déshydratation (avec les symptômes suivants : soif, bouche et langue sèches, uriner peu fréquemment, urines sombres, peau sèche),

• Douleurs musculaires,

• Fièvre,

• Sensations de piqûrement ou d'engourdissement,

• Vision trouble,

• Brûlure (par exemple siestments, boutonsdoux) dans les oreilles.

Très rare :

• Saignements vertigineux,

• Diarrhées,

• Douleurs articulaires,

• Fièvre indéterminée,

• Difficultés respiratoires,

• Diminution temporaire du débit urinaire,

• Taux faible de sodium dans le sang (qui peut provoquer une fatigue, une confusion, un spasme musculaire et ou des convulsions dans des cas sévères),

• Taux faible de potassium dans le sang (accompagné parfois de faiblesse musculaire, de spasmes musculaires et d'anomalies du rythme cardiaque),

• Taux faible de globules blancs dans le sang (avec des symptômes tels que fièvre, infections cutanées, mal de gorge ou aphtes dans la bouche due à des infections, fièvres),

• Augmentation du taux de bilirubine dans le sang (ce qui peut, dans des cas sévères, entraîner un jaunissement de la peau et des yeux),

• Augmentation du taux d'urée et de créatinine (niveau anormale),

• Augmentation du taux d'acide urique dans le sang (qui peut provoquer des crises de goutte),

• Syndrome d'évanouissement.

Effets indésirables rapportés avec le valsalat :

Valsartan

Pas fréquent :

• Sensation de la tête qui tourne,

• Douleur abdominale,

• Fièvre indéterminée,

• Apparition de cloques sur la peau (signe de rash),

• Erption cutanée avec ou sans démangeaisons (symptômes suivants : fièvre, douleur articulaire, douleur dans les muscles, étouffement, toux),

• Erption cutanée, bulles, vésicules et/ou inflammation des vaisseaux sanguins),

• Taux faible de plaquettes sanguines (au bleus) inhabituels,

• Augmentation du taux de potassium dans le sang (qui peut provoquer des crises de goutte),

• Réactions allergiques (avec des symptômes suivants : difficultés pour respirer ou éternuer),

• Gonflement, essoufflement, épanouissement de l'œsophage,

• Augmentation des temps de coagulation et de saignement,

• Diminution du taux d'enzymes hépatiques et de protéines dans le sang (qui peut, dans des cas sévères, entraîner un œdème rénal),

• Insuffisance rénale,

• Taux faible de sodium dans le sang (qui peut provoquer une fatigue, une confusion, un spasme musculaire et/ou des convulsions dans des cas sévères),

• Réactions allergiques (avec des symptômes suivants : fièvre, toux, éternuer, éruption cutanée, œdème, épanouissement en paupières, incapacité à obtenir ou maintenir un érectile),

• Gonflement et formation d'amphoules sur la peau),

• Augmentation du taux sanguin de calcium,

• Augmentation du taux de sucre dans le sang et la sueur,

• Sucre dans l'urine,

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Étouffement, épanouissement, épanouissement dans les sinus et/ou dans les yeux,

• Gonflement et formation d'amphoules sur la peau),

• Augmentation du taux sanguin de calcium,

• Augmentation du taux de sucre dans le sang et le sucre dans l'urine,

• Sucre dans l'urine,

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

• Gonflement et épanouissement des jambes),

• Aggravation de l'équilibre du diabète,

TORVA®

Atorvastatine

FORMES ET PRÉSENTATION:

TORVA 10, comprimés enrobés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et de 30.

TORVA 20, comprimés enrobés dosés à 20 mg, boîtes de 15 et de 30.

COMPOSITION:

- TORVA 10

Atorvastatine (sous forme calcique trihydratée) 10 mg
Excipients q.s.p 1 cp

- TORVA 20

Atorvastatine (sous forme calcique trihydratée) 20 mg
Excipients q.s.p 1 cp

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Hypcholestérolémiant et hypotriglycéridémiant, inhibiteur de l'HMG Co-A réductase (C10AA05 : système cardiovasculaire).

INDICATIONS :

Ce médicament est prescrit dans certaines formes d'hypercholestérolémies lorsque les activités physiques, la perte de poids et le régime alimentaire n'ont pas permis d'abaisser le taux de cholestérol dans le sang.

Il est préconisé également dans certaines formes d'hypercholestérolémies familiales lorsqu'un régime alimentaire s'est avéré insuffisant. L'utilisation de ce médicament doit être accompagnée avec un régime alimentaire assidu.

CONTRE-INDICATIONS :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

-Hypersensibilité à l'un des constituants,

-Maladies du foie,

-Femme enceinte ou qui allait (cf. Grossesse/Allaitement).

-En cas d'association avec, Itraconazole, Kétoconazole, antiprotéases (cf Interactions).

-Sauf avis contraire de votre médecin : en cas d'association avec les fibrates (cf Interactions).

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Mises en garde :

Dans le traitement des hypercholestérolémies, respecter scrupuleusement le régime prescrit par votre médecin,

Un bilan hépatique doit être effectué avant et pendant le traitement,

En cas de douleurs musculaires, prévenir immédiatement votre médecin,

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de mal absorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

Précautions d'emploi :

Prévenez votre médecin en cas de :

Consommation d'alcool,

Antécédents hépatiques,

Désir de grossesse ou d'allaitement.

Excipient à effet notable : lactose.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments et notamment avec l'Itraconazole, le Kétoconazole, les Antiprotéases et les Fibrates, signalez systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse :

Ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez immédiatement votre médecin : lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

Allaitement :

L'administration de ce médicament pendant l'allaitement est contre-indiquée.

POSÉLOGIE :

La posologie usuelle est de 10 mg/jour, voire 20 mg/jour, dans les hypercholestérolémies modérées.

Des posologies plus élevées peuvent être nécessaires dans les formes sévères, notamment dans les formes familiales homozygotes. La dose maximale recommandée est de 80 mg.

Ce médicament est prescrit en association avec le régime (cf Indications), en prise unique à tout moment de la journée, indépendamment des repas.

VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec un peu d'eau.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS :

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants :

Sur le plan clinique :

Les effets indésirables sont généralement discrets et transitoires : troubles digestifs (constipation, ballonnement, mauvaise digestion), douleurs abdominales, nausées, diarrhée), maux de tête, fatigue, insomnie, réactions allergiques.

Plus rarement, des crampes ou des douleurs musculaires ont été rapportées.

En cas d'atteinte musculaire (faiblesse, douleur ou élévation de certaines enzymes musculaires), consulter immédiatement votre médecin.

Sur le plan biologique :

Les effets indésirables biologiques les plus fréquents sont :

Une élévation de certaines enzymes du foie,

Diminution du nombre des plaquettes,

Modification du taux du sucre dans le sang.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSSAGE :

Il n'existe aucun traitement spécifique en cas de surdosage. La prise en charge doit être symptomatique.

En cas d'absorption excessive d'Atorvastatine, consulter un médecin immédiatement.

PRÉCAUTIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION :

A conserver à une température inférieure à 30°C sans dépasser la date limite d'utilisation figurant sur

LISTE I

Fabriqué par les Laboratoires NOVOPHARMA

Sous licence

The Jordanian Pharmaceutical Manufacturing Co.

LOT : 1083
PER : 07/21
PPV : 57,80

TORVA 10 10 mg O
30 Comprimés



6 118000 140702

TORVA®

Atorvastatine

FORMES ET PRÉSENTATION:

TORVA 10, comprimés enrobés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et de 30.

TORVA 20, comprimés enrobés dosés à 20 mg, boîtes de 15 et de 30.

COMPOSITION:

- TORVA 10

Atorvastatine (sous forme calcique trihydratée) 10 mg
Excipients q.s.p 1 cp

- TORVA 20

Atorvastatine (sous forme calcique trihydratée) 20 mg
Excipients q.s.p 1 cp

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Hypocholestérolémiant et hypotriglycéridémiant, inhibiteur de l'HMG Co-A réductase (C10AA05 : système cardiovasculaire).

INDICATIONS :

Ce médicament est prescrit dans certaines formes d'hypercholestérolémies lorsque les activités physiques, la perte de poids et le régime alimentaire n'ont pas permis d'abaisser le taux de cholestérol dans le sang.

Il est recommandé également dans certaines formes d'hypercholestérolémies familiales lorsqu'un régime alimentaire s'est avéré insuffisant. L'utilisation de ce médicament doit être accompagnée avec un régime alimentaire assidu.

CONTRE-INDICATIONS :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

-Hypersensibilité à l'un des constituants,

-Maladies du foie,

-Femme enceinte ou qui allait (cf. Grossesse/Allaitement).

-En cas d'association avec, Itraconazole, Kétoconazole, antiprotéases (cf Interactions).

-Sauf avis contraire de votre médecin : en cas d'association avec les fibrates (cf Interactions).

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Mises en garde :

Dans le traitement des hypercholestérolémies, respecter scrupuleusement le régime prescrit par votre médecin,

Un bilan hépatique doit être effectué avant et pendant le traitement,

En cas de douleurs musculaires, prévenir immédiatement votre médecin,

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de mal absorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

Précautions d'emploi :

Prévenez votre médecin en cas de :

Consommation d'alcool,

Antécédents hépatiques,

Désir de grossesse ou d'allaitement.

Excipient à effet notable : lactose.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments et notamment avec l'Itraconazole, le Kétoconazole, les Antiprotéases et les Fibrates, signalez systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse :

Ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez immédiatement votre médecin : lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

Allaitement :

L'administration de ce médicament pendant l'allaitement est contre-indiquée.

POSÉLOGIE :

La posologie usuelle est de 10 mg/jour, voire 20 mg/jour, dans les hypercholestérolémies modérées.

Des posologies plus élevées peuvent être nécessaires dans les formes sévères, notamment dans les formes familiales homozygotes. La dose maximale recommandée est de 80 mg.

Ce médicament est prescrit en association avec le régime (cf Indications), en prise unique à tout moment de la journée, indépendamment des repas.

VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec un peu d'eau.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS :

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants :

Sur le plan clinique :

Les effets indésirables sont généralement discrets et transitoires : troubles digestifs (constipation, ballonnement, mauvaise digestion, douleurs abdominales, nausées, diarrhée), maux de tête, fatigue, insomnie, réactions allergiques.

Plus rarement, des crampes ou des douleurs musculaires ont été rapportées.

En cas d'atteinte musculaire (faiblesse, douleur ou élévation de certaines enzymes musculaires), consulter immédiatement votre médecin.

Sur le plan biologique :

Les effets indésirables biologiques les plus fréquents sont :

Une élévation de certaines enzymes du foie,

Diminution du nombre des plaquettes,

Modification du taux du sucre dans le sang.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSSAGE :

Il n'existe aucun traitement spécifique en cas de surdosage. La prise en charge doit être symptomatique.

En cas d'absorption excessive d'Atorvastatine, consulter un médecin immédiatement.

PRÉCAUTIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION :

A conserver à une température inférieure à 30°C sans dépasser la date limite d'utilisation figurant sur

LISTE I

Fabriqué par les Laboratoires NOVOPHARMA

Sous licence

The Jordanian Pharmaceutical Manufacturing Co.

LOT : 1083
PER : 07/21
PPV : 57,80

TORVA 10 10 mg O
30 Comprimés



6 118000 140702

TORVA®

Atorvastatine

FORMES ET PRÉSENTATION:

TORVA 10, comprimés enrobés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et de 30.

TORVA 20, comprimés enrobés dosés à 20 mg, boîtes de 15 et de 30.

COMPOSITION:

- TORVA 10

Atorvastatine (sous forme calcique trihydratée) 10 mg
Excipients q.s.p 1 cp

- TORVA 20

Atorvastatine (sous forme calcique trihydratée) 20 mg
Excipients q.s.p 1 cp

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Hypocholestérolémiant et hypotriglycéridémiant, inhibiteur de l'HMG Co-A réductase (C10AA05 : système cardiovasculaire).

INDICATIONS :

Ce médicament est prescrit dans certaines formes d'hypercholestérolémies lorsque les activités physiques, la perte de poids et le régime alimentaire n'ont pas permis d'abaisser le taux de cholestérol dans le sang.

Il est recommandé également dans certaines formes d'hypercholestérolémies familiales lorsqu'un régime alimentaire s'est avéré insuffisant. L'utilisation de ce médicament doit être accompagnée avec un régime alimentaire assidu.

CONTRE-INDICATIONS :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

-Hypersensibilité à l'un des constituants,

-Maladies du foie,

-Femme enceinte ou qui allait (cf. Grossesse/Allaitement).

-En cas d'association avec, Itraconazole, Kétoconazole, antiprotéases (cf Interactions).

-Sauf avis contraire de votre médecin : en cas d'association avec les fibrates (cf Interactions).

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Mises en garde :

Dans le traitement des hypercholestérolémies, respecter scrupuleusement le régime prescrit par votre médecin,

Un bilan hépatique doit être effectué avant et pendant le traitement,

En cas de douleurs musculaires, prévenir immédiatement votre médecin,

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de mal absorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

Précautions d'emploi :

Prévenez votre médecin en cas de :

Consommation d'alcool,

Antécédents hépatiques,

Désir de grossesse ou d'allaitement.

Excipient à effet notable : lactose.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments et notamment avec l'Itraconazole, le Kétoconazole, les Antiprotéases et les Fibrates, signalez systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse :

Ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez immédiatement votre médecin : lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

Allaitement :

L'administration de ce médicament pendant l'allaitement est contre-indiquée.

POSÉLOGIE :

La posologie usuelle est de 10 mg/jour, voire 20 mg/jour, dans les hypercholestérolémies modérées.

Des posologies plus élevées peuvent être nécessaires dans les formes sévères, notamment dans les formes familiales homozygotes. La dose maximale recommandée est de 80 mg.

Ce médicament est prescrit en association avec le régime (cf Indications), en prise unique à tout moment de la journée, indépendamment des repas.

VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec un peu d'eau.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS :

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants :

Sur le plan clinique :

Les effets indésirables sont généralement discrets et transitoires : troubles digestifs (constipation, ballonnement, mauvaise digestion, douleurs abdominales, nausées, diarrhée), maux de tête, fatigue, insomnie, réactions allergiques.

Plus rarement, des crampes ou des douleurs musculaires ont été rapportées.

En cas d'atteinte musculaire (faiblesse, douleur ou élévation de certaines enzymes musculaires), consulter immédiatement votre médecin.

Sur le plan biologique :

Les effets indésirables biologiques les plus fréquents sont :

Une élévation de certaines enzymes du foie,

Diminution du nombre des plaquettes,

Modification du taux du sucre dans le sang.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSSAGE :

Il n'existe aucun traitement spécifique en cas de surdosage. La prise en charge doit être symptomatique.

En cas d'absorption excessive d'Atorvastatine, consulter un médecin immédiatement.

PRÉCAUTIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION :

A conserver à une température inférieure à 30°C sans dépasser la date limite d'utilisation figurant sur

LISTE I

Fabriqué par les Laboratoires NOVOPHARMA

Sous licence

The Jordanian Pharmaceutical Manufacturing Co.

LOT : 1083
PER : 07/21
PPV : 57,80

TORVA 10 10 mg O

30 Comprimés



6 118000 140702

XEDILOL®



Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.
Si vous avez des 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 vous y référer à nouveau.
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.

DENOMINATION :

XEDILOL® 6,25 mg, comprimé sécable.

XEDILOL® 25 mg, comprimé sécable.

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :

XEDILOL® 6,25 mg :

Carvédilol (DCI).....6,25 mg
Excipients.....q.s.p. un comprimé sécable

XEDILOL® 25 mg :

Carvédilol (DCI).....25 mg
Excipients.....q.s.p. un comprimé sécable

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATION :

Comprimé sécable dosé à 6,25 mg, boîte de 30.

Comprimé sécable dosé à 25 mg, boîte de 30.

CLASSE PHARACO-THERAPEUTIQUE :

Alpha et bêtabloquant.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT :

Il est préconisé dans le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique symptomatique, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque.

ATTENTION !**a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?**

- Insuffisance cardiaque sévère non contrôlée par les traitements avec signes de surcharge hydrique (œdèmes, présence anormale de liquide dans le ventre, difficulté respiratoire) pouvant nécessiter un traitement par voie veineuse.
- Insuffisance hépatique.
- Antécédent de réaction anaphylactique.
- Bradycardie sévère (ralentissement du rythme cardiaque, rythme cardiaque <50 battements par minute).
- Hypotension sévère.
- Certains troubles de la conduction cardiaque (blocs auriculo-ventriculaires du 2^{ème} et 3^{ème} degrés).
- Phénomène de Raynaud (refroidissement des extrémités).
- En cas de traitement par la floctafénine (médicament de la douleur), le sultopride (médicament du système nerveux) ou la cimétidine (médicament anti-ulcèreux).
- Allergie connue à l'un des composants (voir composition) ou antécédents de réaction allergique.
- Asthme ou problèmes respiratoires sévères.
- Choc d'origine cardiaque.

Ce médicament ne doit GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ en cas de :

- Association avec les antagonistes du calcium, les antiarythmiques de classe Ia et Ic, les antihypertenseurs centraux, les autres bêta-bloquants sous forme de collyre.
- Allaientement.

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

b) MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Ce traitement doit être instauré pendant les premières semaines par médecine interne et la posologie ne doit pas être modifiée sans l'avis est bien tolérée, le traitement sera poursuivi avec une posologie initiale fa. En effet, une surveillance médicale stricte doit être effectuée à chaque au chez le sujet âgé et chez les sujets ayant d'habitude une pression artérielle clinique et électrocardiogramme.

Ne jamais arrêter brutalement le traitement sans avis de votre médecin.

CE TRAITEMENT DOIT ÊTRE SUIVI TRES RÉGULIÈREMENT.

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

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en fructosidase. Prévenir votre médecin en cas de diabète (ce médicament pouvant entraîner une hypoglycémie aiguë), maladie rénale, difficultés respiratoires, angor de poitrine, phéochromocytome (atteinte d'une glande surrenale provoquant une hypertension artérielle), psoriasis (maladie de peau), antécédents de plaquettes (éléments de sang importants dans la coagulation sanguine).

Si vous devez subir une intervention chirurgicale, avertissez l'anesthésiste que vous portez ce médicament. Si vous portez des lentilles de contact, le traitement par ce médicament peut déranger. Si vous avez mal toléré ce médicament auparavant, avertissez votre médecin.

EN CAS DE DOUCE, NE PAS HESITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN.

c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

Ce médicament ne doit pas être utilisé en association avec certains médicaments (médicament de la douleur), le sultopride (médicament du système nerveux) et les anti-ulcèreux.

LOT 191514 1

EXP 06 2022

PPV 47 00

XEDILOL 6,25 mg

Boîte de 30 comprimés sécables



6 118000 021766

XEDILOL®



Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.
Si vous avez des 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 vous y référer à nouveau.
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.

DENOMINATION :

XEDILOL® 6,25 mg, comprimé sécable.
XEDILOL® 25 mg, comprimé sécable.

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :

XEDILOL® 6,25 mg :	
Carvédilol (DCI).....	6,25 mg
Excipients.....	q.s.p. un comprimé sécable
XEDILOL® 25 mg :	
Carvédilol (DCI).....	.25 mg
Excipients.....	q.s.p. un comprimé sécable

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATION :

Comprimé sécable dosé à 6,25 mg, boîte de 30.
Comprimé sécable dosé à 25 mg, boîte de 30.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :
Alpha et bêtabloquant.**DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT :**

Il est préconisé dans le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique symptomatique, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque.

ATTENTION !**a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?**

- Insuffisance cardiaque sévère non contrôlée par les traitements avec signes de surcharge hydrique (œdèmes, présence anormale de liquide dans le ventre, difficulté respiratoire) pouvant nécessiter un traitement par voie veineuse.
- Insuffisance hépatique.
- Antécédent de réaction anaphylactique.
- Bradycardie sévère (ralentissement du rythme cardiaque, rythme cardiaque <50 battements par minute).
- Hypotension sévère.
- Certains troubles de la conduction cardiaque (blocs auriculo-ventriculaires du 2^{ème} et 3^{ème} degrés).
- Phénomène de Raynaud (refroidissement des extrémités).
- En cas de traitement par la floctafénine (médicament de la douleur), le sultopride (médicament du système nerveux) ou la cimétidine (médicament anti-ulcèreux).
- Allergie connue à l'un des composants (voir composition) ou antécédents de réaction allergique.
- Asthme ou problèmes respiratoires sévères.
- Choc d'origine cardiaque.

Ce médicament ne doit GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ en cas de :

- Association avec les antagonistes du calcium, les antiarythmiques de classe Ia et Ic, les antihypertenseurs centraux, les autres bêta-bloquants sous forme de collyre.
- Allaientement.

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

b) MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Ce traitement doit être instauré pendant les premières semaines par médecine interne et la posologie ne doit pas être modifiée sans l'avis est bien tolérée, le traitement sera poursuivi avec une posologie initiale fa. En effet, une surveillance médicale stricte doit être effectuée à chaque au chez le sujet âgé et chez les sujets ayant d'habitude une pression artérielle clinique et électrocardiogramme.

Ne jamais arrêter brutalement le traitement sans avis de votre médecin.

CE TRAITEMENT DOIT ÊTRE SUIVI TRES RÉGULIÈREMENT.

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

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en fructosidase. Prévenir votre médecin en cas de diabète (ce médicament pouvant entraîner une hypoglycémie aiguë), maladie rénale, difficultés respiratoires, angor de poitrine, phéochromocytome (atteinte d'une glande surrenale provoquant une hypertension artérielle), maladie de peau, antécédents de plaquettes (éléments de sang importants dans la coagulation sanguine).

Si vous devez subir une intervention chirurgicale, avertissez l'anesthésiste que vous prenez ce médicament.
Si vous portez des lentilles de contact, le traitement par ce médicament peut déshydrater les lentilles. Si vous avez mal toléré ce médicament auparavant, avertissez votre médecin.

EN CAS DE DOUCE, NE PAS HESITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN.

c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

Ce médicament ne doit pas être utilisé en association avec certains médicaments (médicament de la douleur), le sultopride (médicament du système nerveux) et les anti-ulcèreux.

LOT 191514 1

EXP 06 2022

PPV 47 00

XEDILOL 6,25 mg
Boîte de 30 comprimés sécables



6 118000 021766



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 ANALGÉSIEUX ET ANTIPIRÉTIQUES

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 ÊTRE UTILISÉ 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

reins, • maladie grave du cœur, • traitement par le méthotrexate 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), • traitement avec des anticoagulants oraux, et 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 (Cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions).

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

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

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

En conséquence :

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

* L'aspirine ne doit être utilisée qu'après avis de votre médecin : • en cas de traitement d'une maladie rhumatismale, • en cas de déficit en G6PD (maladie héréditaire des globules rouges), car des doses élevées d'aspirine ont pu entraîner des hémolysses (destruction des globules rouges), • en cas d'hémorragie du foie, • en cas de sujets, peut être stéroïdiens ou :

contre-indiquée par : • des anti-doses dans le temps (par jour) et en l'absence d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, • des

LOT : 19E001
PER : 10/2020

ASPEGIC 100MG
SACHETS B20

P.P.V : 21DH80



6 118000 061113

dénom,
eins ou
certains
l ITAU
J2000
ement
fortes
0 mg/kg



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 ANALGÉSIEUX ET ANTIPIRÉTIQUES

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 ÊTRE UTILISÉ 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

reins, • maladie grave du cœur, • traitement par le méthotrexate 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), • traitement avec des anticoagulants oraux, et 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 (Cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions).

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

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

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

En conséquence :

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

* L'aspirine ne doit être utilisée qu'après avis de votre médecin : • en cas de traitement d'une maladie rhumatismale, • en cas de déficit en G6PD (maladie héréditaire des globules rouges), car des doses élevées d'aspirine ont pu entraîner des hémolysses (destruction des globules rouges), • en cas d'hémorragie du foie, • en cas de sujets, peut être stéroïdiens ou :

contre-indiquée par : • des anti-doses dans le temps (par jour) et en l'absence d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, • des

LOT : 19E001
PER : 10/2020

ASPEGIC 100MG
SACHETS B20

P.P.V : 21DH80



6 118000 061113

dénom.
eins ou
certains
l ITAL
Japon
ement
fortes
0 mg/kg



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 ANALGÉSIEUX ET ANTIPIRÉTIQUES

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 ÊTRE UTILISÉ 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

reins, • maladie grave du cœur, • traitement par le méthotrexate 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), • traitement avec des anticoagulants oraux, et 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 (Cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions).

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

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

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

En conséquence :

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

* L'aspirine ne doit être utilisée qu'après avis de votre médecin : • en cas de traitement d'une maladie rhumatismale, • en cas de déficit en G6PD (maladie héréditaire des globules rouges), car des doses élevées d'aspirine ont pu entraîner des hémolysses (destruction des globules rouges), • en cas d'hémorragie du foie, • en cas de sujets, peut être stéroïdiens ou :

contre-indiquée par : • des anti-doses dans le temps (par jour) et en l'absence d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, • des

LOT : 19E001
PER : 10/2020

ASPÉGIC 100MG
SACHETS B20

P.P.V : 21DH80



6 118000 061113

dénom.
eins ou
certains
l ITAU
J2000
ement
fortes
0 mg/kg

Tardyferon® 80 mg

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez 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. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

PRÉPARATIONS ANTIANEMIQUES

Ce médicament est un apport en fer. Il est préconisé dans l'anémie par carence en fer et pour prévenir cette carence pendant la grossesse lorsqu'un apport alimentaire en fer est insuffisant.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au fer ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous avez une anémie (quantité insuffisante de globules rouges dans le sang) non liée à une carence en fer.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé.

Si vous prenez TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé pour un manque de fer, il faudra également rechercher la cause de ce manque afin de la traiter.

Si votre manque de fer est associé à une maladie inflammatoire, le traitement par TARDYFERON 80 mg ne sera pas efficace.

En raison du risque d'ulcérations buccales et d'altération de la couleur dentaire, les comprimés ne doivent pas être sucés, mâchés ou garés dans la bouche mais avalés entiers avec de l'eau.

Si vous ne pouvez pas suivre cette instruction ou si vous rencontrez des difficultés de déglutition, veuillez contacter votre médecin.

D'après des données publiées dans la littérature, il a été observé des colorations de la paroi du tube gastro-intestinale chez des patients

âgés souffrant d'une insuffisance rénale, de diabète et/ou d'une augmentation de la tension qui recevaient des médicaments pour ces maladies et une supplémentation en fer pour traiter leur anémie.

Précautions d'emploi

La consommation importante de thé inhibe l'absorption du fer. Il est conseillé de ne pas prendre ce médicament en même temps que cette boisson.

Autres médicaments et TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé

Si vous utilisez déjà les médicaments suivants, vous ne devez pas utiliser TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé sauf si votre médecin le décide. En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps, alors que d'autres médicaments requièrent des changements spécifiques (de dose, de moment de prise par exemple).

- Si vous prenez des médicaments injectables contenant du fer.
- Si vous prenez des médicaments contenant de l'acide acétoxydramique.
- Si vous prenez certains antibiotiques (les cyclines ou les fluoroquinolones).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter une fragilité osseuse (les bisphosphonates, le strontium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie des articulations (la penicillamine).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie de la thyroïde (la thyroxine).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter la maladie de Parkinson (l'entacapone, la méthyldopa, la levodopa, la carbidopa).
- Si vous prenez du zinc ou du calcium.
- Si vous prenez un médicament pour traiter une acidité excessive de votre estomac : topiques gastro-intestinaux, charbon ou antiacides (sels d'aluminium, de calcium et de magnésium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter l'hypercholestérolémie (cholestyramine).

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

TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

La consommation concomitante de laitage, de thé, de café, de vin rouge, de légumineuses, d'œufs ou de céréales empêche l'absorption du fer par l'organisme.

Grossesse, allaitement

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être pris pendant la grossesse.

L'utilisation de ce médicament est possible chez la femme qui allaite. Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez à votre médecin ou votre pharmacien.

Conduite de véhicule

Aucune donnée d'effet sur la conduite de véhicules ou sur la conduite de machines n'a été obtenue.

3. COMMENT

prendre TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé

Veillez à toujours suivre les indications

Posologie

Ce médicament est destiné aux adultes.



6 118001 103041
Tardyferon® 80mg

Distribué par COOPER PHARMA
41, Rue Mohamed Diouri - Casablanca
Pharmacien Responsable : Amina DAOUDI



Tardyferon® 80 mg

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez 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. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

PRÉPARATIONS ANTIANEMIQUES

Ce médicament est un apport en fer. Il est préconisé dans l'anémie par carence en fer et pour prévenir cette carence pendant la grossesse lorsqu'un apport alimentaire en fer est insuffisant.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au fer ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous avez une anémie (quantité insuffisante de globules rouges dans le sang) non liée à une carence en fer.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé.

Si vous prenez TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé pour un manque de fer, il faudra également rechercher la cause de ce manque afin de la traiter.

Si votre manque de fer est associé à une maladie inflammatoire, le traitement par TARDYFERON 80 mg ne sera pas efficace.

En raison du risque d'ulcérations buccales et d'altération de la couleur dentaire, les comprimés ne doivent pas être sucés, mâchés ou garés dans la bouche mais avalés entiers avec de l'eau.

Si vous ne pouvez pas suivre cette instruction ou si vous rencontrez des difficultés de déglutition, veuillez contacter votre médecin.

D'après des données publiées dans la littérature, il a été observé des colorations de la paroi du tube gastro-intestinale chez des patients

âgés souffrant d'une insuffisance rénale, de diabète et/ou d'une augmentation de la tension qui recevaient des médicaments pour ces maladies et une supplémentation en fer pour traiter leur anémie.

Précautions d'emploi

La consommation importante de thé inhibe l'absorption du fer. Il est conseillé de ne pas prendre ce médicament en même temps que cette boisson.

Autres médicaments et TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé

Si vous utilisez déjà les médicaments suivants, vous ne devez pas utiliser TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé sauf si votre médecin le décide. En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps, alors que d'autres médicaments requièrent des changements spécifiques (de dose, de moment de prise par exemple).

- Si vous prenez des médicaments injectables contenant du fer.
- Si vous prenez des médicaments contenant de l'acide acétoxydramique.
- Si vous prenez certains antibiotiques (les cyclines ou les fluoroquinolones).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter une fragilité osseuse (les bisphosphonates, le strontium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie des articulations (la penicillamine).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie de la thyroïde (la thyroxine).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter la maladie de Parkinson (l'entacapone, la méthyldopa, la levodopa, la carbidopa).
- Si vous prenez du zinc ou du calcium.
- Si vous prenez un médicament pour traiter une acidité excessive de votre estomac : topiques gastro-intestinaux, charbon ou antiacides (sels d'aluminium, de calcium et de magnésium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter l'hypercholestérolémie (cholestyramine).

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

TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

La consommation concomitante de laitage, de thé, de café, de vin rouge, de légumineuses, d'œufs ou de céréales empêche l'absorption du fer par l'organisme.

Grossesse, allaitement

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être pris pendant la grossesse.

L'utilisation de ce médicament est possible chez la femme qui allaite. Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez à votre médecin ou votre pharmacien.

Conduite de véhicule

Aucune donnée d'effet sur la conduite de véhicule n'a été obtenue.

3. COMMENT

prendre TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé

Veillez à toujours prendre les indications

3 comprimés

par jour

à jeun

ou en matinée

ou en soirée

adultes.



6 118001 103041
Tardyferon® 80mg

30 comprimés

Distribué par COOPER PHARMA

41, Rue Mohamed Diouri - Casablanca

Pharmacien Responsable : Amina DAOUDI



Tardyferon® 80 mg

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez 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. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

PRÉPARATIONS ANTIANEMIQUES

Ce médicament est un apport en fer. Il est préconisé dans l'anémie par carence en fer et pour prévenir cette carence pendant la grossesse lorsqu'un apport alimentaire en fer est insuffisant.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au fer ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous avez une anémie (quantité insuffisante de globules rouges dans le sang) non liée à une carence en fer.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé.

Si vous prenez TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé pour un manque de fer, il faudra également rechercher la cause de ce manque afin de la traiter.

Si votre manque de fer est associé à une maladie inflammatoire, le traitement par TARDYFERON 80 mg ne sera pas efficace.

En raison du risque d'ulcérations buccales et d'altération de la couleur dentaire, les comprimés ne doivent pas être sucés, mâchés ou garés dans la bouche mais avalés entiers avec de l'eau.

Si vous ne pouvez pas suivre cette instruction ou si vous rencontrez des difficultés de déglutition, veuillez contacter votre médecin.

D'après des données publiées dans la littérature, il a été observé des colorations de la paroi du tube gastro-intestinale chez des patients

âgés souffrant d'une insuffisance rénale, de diabète et/ou d'une augmentation de la tension qui recevaient des médicaments pour ces maladies et une supplémentation en fer pour traiter leur anémie.

Précautions d'emploi

La consommation importante de thé inhibe l'absorption du fer. Il est conseillé de ne pas prendre ce médicament en même temps que cette boisson.

Autres médicaments et TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé

Si vous utilisez déjà les médicaments suivants, vous ne devez pas utiliser TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé sauf si votre médecin le décide. En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps, alors que d'autres médicaments requièrent des changements spécifiques (de dose, de moment de prise par exemple).

- Si vous prenez des médicaments injectables contenant du fer.
- Si vous prenez des médicaments contenant de l'acide acétoxydramique.
- Si vous prenez certains antibiotiques (les cyclines ou les fluoroquinolones).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter une fragilité osseuse (les bisphosphonates, le strontium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie des articulations (la penicillamine).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie de la thyroïde (la thyroxine).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter la maladie de Parkinson (l'entacapone, la méthyldopa, la levodopa, la carbidopa).
- Si vous prenez du zinc ou du calcium.
- Si vous prenez un médicament pour traiter une acidité excessive de votre estomac : topiques gastro-intestinaux, charbon ou antiacides (sels d'aluminium, de calcium et de magnésium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter l'hypercholestérolémie (cholestyramine).

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

TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

La consommation concomitante de laitage, de thé, de café, de vin rouge, de légumineuses, d'œufs ou de céréales empêche l'absorption du fer par l'organisme.

Grossesse, allaitement

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être pris pendant la grossesse.

L'utilisation de ce médicament est possible chez la femme qui allaite. Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez à votre médecin ou votre pharmacien.

Conduite de véhicules

Aucune donnée d'interaction entre TARDYFERON 80 mg et la conduite de véhicules n'a été obtenue.

3. COMMENT

pelliculé

Veillez à toujours suivre les indications

Posologie

Ce médicament est destiné aux adultes.



6 118001 103041
Tardyferon® 80mg

30 comprimés

Distribué par COOPER PHARMA

41, Rue Mohamed Diouri - Casablanca
Pharmacien Responsable : Amina DAOUDI



COMPTE RENDU D'ECHO DOPPLER CARDIAQUE COULEUR

Nom & Prénom : BOUFENZI YAMNA

80/2

Indications : HTA. BLOCKPNEE . CORO NORMALE

Date : 14/10/19

Aorte : 28 mm
OG : 14 cm²

OVA: 20 mm

Valves mitrales :

Onde E : 0.5 m/s
TDE :

Onde A: 0.5 m/s

Ventricule gauche :

Diamètre téldiaastolique : 42 Mm
Diamètre télésystolique : Mm

Fraction d'éjection : 75 %

Contractilité globale bonne
contractilité segmentaire
bonne

Septum inter ventriculaire 14 Mm

Paroi postérieure Mm

Ventricule Droit Mm

Valves pulmonaires : Normales

Valves tricuspides : Normales



Commenaires :

L'aorte ascendante est de calibre normal, les **sigmides aortiques sont normales**, leur cinétique et leur ouverture sont conservées.

L'oreillette gauche est normale à 16 cm² et il n'a pas été individualisé de thrombus à l'échographie de ce jour.

La valve mitrale est normale. La surface mitrale est normale.

Le ventricule gauche est de taille normale, NORMOKINETIQUE, la fonction ventriculaire gauche systolique est normale à 75 %.

Le ventricule droit a une cinétique globale et une taille normales.

AU TOTAL :

- VG Non dilaté , de cinétiqe et de contraction homogène la FEVG est à 75 %.
- CMH MODEREE
- IM GRADE I – II
- Pas d'épanchement péricardique.
- PAS D' HTAP .

Dr. O. CHAOUI



Compte-rendu échographique

Page 1

Patient

ID: 20191014-001
Nom: BOUIFENZI YAMNA...
Date de naissance:
Sexe: A

Examen

N° d'accès
Date: 14/10/2019
Description:
Echographiste:

