

## RECOMMANDATIONS IMPORTANTES À LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET ÉVITER 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.

### Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

### Optique :

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

### Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

### Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaire, 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 canalaire.

### 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                  | tpc@mupras.com       |
| ▪ Adhésion et changement de statut | adhession@mupras.com |

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

MUPRAS



## Déclaration de Maladie

N° W19-477339

<input type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique	<input type="checkbox"/> Autres
Cadre réservé à l'adhérent(e)			
Matricule :	00942	Société :	
<input type="checkbox"/> Actif	<input type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre :	
Nom & Prénom : ELMOUNNI MUSTAPHA			
Date de naissance :			
Adresse : 11 Rue Abbès Dahman Elakkad Béni Slim			
Tél. 0669 069 784	Total des frais engagés : 3471,10 Dhs		

Cadre réservé au Médecin	
Cachet du médecin :	
Date de consultation :	21 OCT. 2016
Nom et prénom du malade :	
Lien de parenté :	<input type="checkbox"/> Lui-même <input type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Enfant
Nature de la maladie :	
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :	
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.	

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

Fait à : \_\_\_\_\_ Le : \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_

Signature de l'adhérent(e) :

# Conditions Générales

## POUR LE PRATICIEN

L'acte médical est désigné par l'une des mentions suivantes :

- = Consultation au Cabinet du médecin omnipraticien
- = Consultation au Cabinet par le médecin spécialiste ou qualifié (autre que le médecin neuro-psychiatre)
- = Consultation au Cabinet par le neuro-psychiatre
- = Visite de jour au domicile du malade par le médecin
- = Visite de nuit au domicile du malade par le médecin
- \* Visite du dimanche par le médecin au domicile du malade
- = Visite de jour au domicile du malade par un spécialiste qualifié
- = Acte de pratique médicale couvrant et de petite chirurgie
- = Actes de chirurgie et de spécialistes

SF	= Actes pratiqués par la sage Femme et relevant de sa compétence
SFI	= Soins infirmiers pratiqués par la sage femme
AMM	= Actes pratiqués par le masseur ou le kinésithérapeute
AMI	= Actes pratiqués par l'infirmier ou l'infirmière
AP	= Actes pratiqués par un orthophoniste
AMY	= Actes pratiqués par un aide-orthophoniste
R-Z	= Electro-Radiologie
B	= Analyses

## POUR L'ADHERENT

La mutuelle ne participe aux frais résultant de certains actes que si après avis du contrôle médical, elle a préalablement accepté de les prendre en charge.

Pour les actes soumis à cette formalité, le malade est tenu, avant l'exécution de ces actes d'adresser au service de la mutuelle une demande d'entente préalable remplie et signée par son médecin traitant.

Ce bulletin doit mentionner les raisons pour lesquelles l'application de tel acte ou tel traitement est proposé pour permettre au médecin contrôleur de donner son accord au de présenter ses observations.

Le bulletin d'entente préalable peut être demandé auprès du service Mutuelle, il sera remis sous pli confidentiel au médecin contrôleur dûment rempli par le médecin traitant.

## LES ACTES SOUMIS A ACCORD PRÉALABLE

HOSPITALISATION EN CLINIQUE

HOSPITALISATION EN HOPITAL

HOSPITALISATION EN SANATORIUM OU REVENTORIUM

EJOUR EN MAISON DE REPOS

LES ACTES EFFECTUÉS EN SÉRIE, il s'agit d'actes répétés en plusieurs séances ou actes obeaux comportant un ou plusieurs échelons dans le temps.

- LES INTERVENTIONS CHIRURGICALES

- L'ORTHOPÉDIE

- LA REEDUCATION

- LES ACCOUCHEMENTS

- LES CURES THERMALES

- LA CIRCONCISION

- LE TRANSPORT EN AMBULANCE

## EN CAS D'URGENCE

Les actes d'urgence échappant à la procédure d'entente préalable, l'intéressé doit revenir dans les 24 heures le Service Mutuelle qui donnera ou non son accord

Cette feuille complétée par le praticien, à l'occasion de chaque visite ou l'exécution de chaque ordonnance médicale ne doit être utilisée que pour un seul malade

DATE DE DÉPÔT

AÉROPORT CASA ANFA  
CASABLANCA  
TEL : 05 22 91 26 46 / 2648 / 2857 / 2883  
FAX / 05 22 91 26 52  
TELEX : 3998 MUT  
E-mail : mupras@RoyalAirMaroc



**M U P R A S**

Mutuelle de Prévoyance et d'Actions Sociales  
de Royal Air Maroc

**FEUILLE DE SOINS**

N° 830463

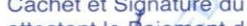
### A REMPLIR PAR L'ADHÉRENT

Nom & Prénom : El MOUmani Nastapha  
Matricule : 00842 Fonction : Retraité Poste :  
Adresse : Rue Abbas Nahmous Elakkad Immeuble Appartement 18  
Tél. : Signature Adhérent :

### A REMPLIR PAR LE MEDECIN TRAITANT

Nom & Prénom du patient : El MOUmani PATIMIN Age :  
Lien de parenté avec l'adhérent : Adhérent  Conjoint  Enfant   
Date de la première visite du médecin : 28/08/1995  
Nature de la maladie : Diabète + HTA  
S'il s'agit d'un accident : causes et circonstances :  
A - le 28/08/1995, Durée d'utilisation 3 mois  
Signature et cachet du médecin :

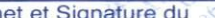
## **RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES**

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et Signature du Medecin attestant le Paiement des Actes
28/08/19 C			150,00 DNI	

## **EXECUTION DES ORDONNANCES**

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
HARMACIE CHARAI 5 N° 9 GROUPE Yves Blanca 01 40 22 72 06 65	28/08/19	2718,50

#### **ANALYSES – RADIOGRAPHIES**

Cachet et Signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	28.08.19 / B2 NO + Prof.		305,00

#### AUXILIAIRES MEDICAUX

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

## SOINS ET PROTHESES DENTAIRES

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

Important : Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canal ainsi que le bilan de l'ODF. •

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANT DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
O.D.F PROTHESES DENTAIRES		DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE		
				COEFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANT DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EX

Docteur Ahmed ASSOU

MÉDECINE GÉNÉRALE

- Diplômé en Diabétologie et en Échographie de la Faculté de Montpellier (France)
- Diplômé en Sexologie Clinique
- Diplômé en Médecine du Travail en Economie et en Expertise Médicale de la Faculté de Rennes (France)

C  
M  
A

1430, Bd. Driss El Harti

CASABLANCA

Tél.: 05 22 72 33 72

الدكتور أحمد عسو

الطب العام

- دبلوم علاج مرض السكري
- دبلوم الفحص بالصدى من جامعة مونبولي (فرنسا)
- دبلوم علاج الإضطرابات والضعف الجنسي
- دبلوم طب الشغل
- شهادة الخبرة الطبية من جامعة رين (فرنسا)

1430، شارع إدريس الحارتي  
الدار البيضاء

الهاتف : 05 22 72 33 72

Casablanca, le :

28/08/19

الدار البيضاء، في

PHARMACEUTIQUE  
Groupe 3  
Hay Ma, Rue Hassan II, Blida  
Tel: 022.72.66.64 / 022.72.66.65

Olewemin

841,00

200T

Traitement de 03 Mois



la au j x 03 m

64700 Novo Rapad

200T

200T

x 03 m

1

Traitement de 03 Mois



② Glytone Moring

46,70

ag le soin

(3) Renewal 160. noj  
183,50 x 3 10 p y do 3  Traitement de 03 Mois

~~(P) 1st, next Nolip long~~ Traitemen de 03 Mois  
reduire le souffle x 3 mois

**TENSÉRIDE**

(6) Aspergil Traube  
21,80 x 3 Mutter + 3 me

(7) Prince B  
50,60 x 3  
27 Abi 50.  
PHARMACIE CHARAI  
15 N° 9  
Dr. ASSOAHMED  
General practitioner  
Casablanca  
Tel: 33 33 72

PHARMACIE CHARAI  
Groupo JT 10 45 N° 9  
Hey My 1. - S. B'anca  
- 10.6.72.00.00/02.72.00.65

# Docteur Ahmed ASSOU

Medecin Générale

- Diplômé en diabetologie et en échographie de la faculte de Montpellier (France)
- Diplômé en sexologie clinique
- Diplômé en médecine du travail, en ergonomic et en expertise Médicale de la faculte de Rennes (France)
- Expert Assermenté auprès des tribunaux

1430, Bd Driss El Harti

CASABLANCA

Tel.: 05.22.72.33.72

C  
M  
A

الدكتور أحمد عسو

- الطبع العام

- دبلوم علاج مرض السكري

- دبلوم الفحص بالصدى من جامعة مونبولي (فرنسا)

- دبلوم الاضطرابات والضعف الجنسي

- دبلوم طب الشغل

شهادة الخبرة الطبية من جامعة رين (فرنسا)

- خبير محلف لدى المحاكم

شارع ادريس الحارثي 1430

البيضاء

الهاتف: 05.22.72.33.72

Casablanca, le

28/08/19  
البيضاء، موريتانيا

SAMINE  
FATIMA

- HbA1c
- Uri Cetim
- Creatinine ure

- Cholestrol Cholesterin  
(LDL + HDL)



LABORATOIRE 3 ANALYSES  
MEDICALES ARMES  
55, Av. Moulay Hassan Ier - Casa  
Tél. : 0522 27 19 70/0522 27 86 57  
Fax : 0522 26 02 47

Dr. A. ASSOU AHMED  
Medecin Général  
Diplômé en Diabetologie  
1430, Driss El Harti My Khid  
Tel: 0522 72 33 72



## Rosuvastatine 10 mg et 20 mg

Boîtes de 10 et 30 comprimés pelliculés

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

Gardez cette notice pour la revoir si vous avez besoin de la relire.

Si vous avez toute 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 DU MEDICAMENT

NOLIP® 10 mg et 20 mg.

### 2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

NOLIP® 10 mg

Rosuvastatine calcique

Équivalent à Rosuvastatine (DCI).

NOLIP® 20 mg

Rosuvastatine calcique

Équivalent à Rosuvastatine (DCI).

**Excipients communs :** Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Citrate de sodium, Stéarate de magnésium, Crospovidone, Opadry Rose.

**Excipients à effet notable :** Lactose, sodium.

### 3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inhibiteur de l'HMG Co-A réductase, Code ATC : C10AA07

### 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

NOLIP® est indiqué dans :

#### Traitements des hypercholestérolémies :

- Adultes, adolescents et enfants âgés de 6 ans ou plus avec hypercholestérolémies pures (type II a incluant les hypercholestérolémies familiales hétérozygotes) ou dyslipidémies mixtes (type II b), en complément d'un régime lorsque la réponse au régime et aux autres traitements non pharmacologiques (exercice, perte de poids) n'est pas suffisante.
- Hypercholestérolémie familiale homozygote, en complément d'un régime et d'autres traitements hypolipidémiant (notamment l'apthérase des LDL) ou lorsque ces traitements ne sont pas appropriés.

#### Prévention des événements cardiovasculaires :

- Prévention des événements cardiovasculaires majeurs chez les patients estimés à haut risque de faire un premier événement cardiovasculaire, en complément de la correction des autres facteurs de risque.

### 5. POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

#### Mode et voie d'administration :

Voie orale.

NOLIP® peut être administré à tout moment de la journée, indépendamment des repas.

#### Durée du traitement et fréquence d'administration:

Avant de débuter le traitement, le patient doit suivre un régime hypocholestérolémiant adapté qu'il devra continuer pendant toute la durée du traitement.

La posologie sera adaptée selon l'objectif thérapeutique et la réponse du patient, en fonction des recommandations en vigueur.

#### Traitement des hypercholestérolémies :

La dose initiale recommandée est de 5 ou 10 mg une fois/jour par voie orale aussi bien chez les patients naïfs que chez les patients précédemment traités par un autre inhibiteur de l'HMG-CoA réductase. Pour un patient donné, le choix de la dose initiale devra tenir compte du taux de LDL-C, du risque cardiovasculaire potentiel ainsi que du risque de survenue d'effets indésirables.

Une augmentation de la posologie à la dose supérieure peut se faire après 4 semaines si besoin.

Compte tenu de l'augmentation du nombre d'effets indésirables observés à la dose de 40 mg par rapport aux doses plus faibles, une dose maximale de 40 mg (2 fois 20 mg) ne sera envisagée que

la normale.

- insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 30 ml/min).
- Myopathie.
- Chez les patients recevant de la ciclosporine de façon concomitante.
- Grossesse, allaitement et chez les femmes en âge de procréer n'utilisant pas de moyens contraceptifs appropriés.

La dose de 40 mg est contre-indiquée chez les patients présentant des facteurs prédisposants de myopathie/rhabdomyolyse. Ces facteurs incluent :

- Insuffisance rénale modérée (clairance de la créatinine < 60 ml/min).
- Hypothyroïdie.
- Antécédents personnels ou familiaux de maladies musculaires génétiques.
- Antécédents personnels d'atteinte musculaire avec un autre inhibiteur de l'HMG-CoA réductase ou un fibrate.
- Consommation excessive d'alcool.
- Situations favorisant une élévation des taux plasmatiques.
- Patients asiatiques.
- Association aux fibrates.

### 7. EFFETS INDESIRABLES

COMME TOUS LES MEDICAMENTS, CE MEDICAMENT PEUT PROVOQUER DES EFFETS INDESIRABLES, MAIS ILS NE SURVIENNENT PAS TOUJOURS.

- **Affections endocriniennes** : diabète de type II.
- **Affections du système nerveux** : céphalées et sensations d'engourdissements.
- **Affections gastro-intestinales** : constipation, nausées et vomissements.
- **Affections de la peau et du tissu sous-cutané** : Prurit, rash, éruption cutanée.
- **Affections musculosquelettiques et systémiques** : myalgie.
- Troubles généraux et anomalies au site d'administration : asthénie.

SI UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT GRAVE OU SI VOUS REMARQUEZ DES EFFETS INDESIRABLES NON MENTIONNÉS DANS CETTE NOTICE, Veuillez EN INFORMER VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

### 8. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI

Utiliser ce médicament avec précaution dans les cas suivants :

- **Effets rénaux** : une protéinurie a été observée chez les patients traités par de fortes doses de rosuvastatine en particulier à la dose de 40 mg. Des tests fonctionnels rénaux devront être envisagés régulièrement au cours du suivi des patients.
- **Effets musculaires** : myalgies, myopathies et rarement rhabdomyolyses ont été observées chez des patients traités par rosuvastatine à toutes les doses, en particulier aux doses > 20 mg.

- **Dosage de la créatine phosphokinase (CPK)** : si le taux initial de CPK > 5 fois la normale est confirmé, le traitement ne devra pas être débuté.

- **Effets hépatiques** : une élévation des transaminases supérieure à 3 fois la limite supérieure de la normale doit conduire à larrêt du traitement ou à une diminution de la dose. Il est recommandé de pratiquer des tests fonctionnels hépatiques avant le début du traitement et 3 mois après.
- **Inhibiteurs de protéases** : une augmentation de l'exposition systémique à la rosuvastatine a été observée chez les sujets recevant de façon concomitante de la rosuvastatine avec divers inhibiteurs de protéase en association avec le ritonavir.

- **Pneumopathie interstitielle** : en cas de suspicion de pneumopathie interstitielle chez un patient, le traitement par statine doit être interrompu.

- **Diabète** : chez certains patients à risque élevé de survenue d'un diabète, les statines peuvent entraîner une hyperglycémie nécessitant l'instauration d'un traitement antidiabétique. Les patients à risque (glycémie à jeun comprise entre 5,6 à 6,9 mmol/l, IMC > 30 kg/m<sup>2</sup>, augmentation du taux des triglycérides, hypertension) devront faire l'objet d'une surveillance clinique et biologique.

- **Lactose** : l'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de l'app ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

- **Sodium** : ce médicament contient du sodium, à prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport en sodium.

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

### 9. INTERACTIONS

Efet de l'administration concomitante de médicaments sur la rosuvastatine :

Le tableau ci-dessous indique

latine

LOT : 192087 EXP : 01/21  
PPV : 157DH10



## Rosuvastatine 10 mg et 20 mg

Boîtes de 10 et 30 comprimés pelliculés

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

Gardez cette notice pour la revoir si vous avez besoin de la relire.

Si vous avez toute 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 DU MEDICAMENT

NOLIP® 10 mg et 20 mg.

### 2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

NOLIP® 10 mg

Rosuvastatine calcique

Équivalent à Rosuvastatine (DCI).

NOLIP® 20 mg

Rosuvastatine calcique

Équivalent à Rosuvastatine (DCI).

**Excipients communs :** Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Citrate de sodium, Stéarate de magnésium, Crospovidone, Opadry Rose.

**Excipients à effet notable :** Lactose, sodium.

### 3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inhibiteur de l'HMG Co-A réductase, Code ATC : C10AA07

### 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

NOLIP® est indiqué dans :

#### Traitements des hypercholestérolémies :

- Adultes, adolescents et enfants âgés de 6 ans ou plus avec hypercholestérolémies pures (type II a incluant les hypercholestérolémies familiales hétérozygotes) ou dyslipidémies mixtes (type II b), en complément d'un régime lorsque la réponse au régime et aux autres traitements non pharmacologiques (exercice, perte de poids) n'est pas suffisante.
- Hypercholestérolémie familiale homozygote, en complément d'un régime et d'autres traitements hypolipidémiant (notamment l'apthérase des LDL) ou lorsque ces traitements ne sont pas appropriés.

#### Prévention des événements cardiovasculaires :

- Prévention des événements cardiovasculaires majeurs chez les patients estimés à haut risque de faire un premier événement cardiovasculaire, en complément de la correction des autres facteurs de risque.

### 5. POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

#### Mode et voie d'administration :

Voie orale.

NOLIP® peut être administré à tout moment de la journée, indépendamment des repas.

#### Durée du traitement et fréquence d'administration:

Avant de débuter le traitement, le patient doit suivre un régime hypocholestérolémiant adapté qu'il devra continuer pendant toute la durée du traitement.

La posologie sera adaptée selon l'objectif thérapeutique et la réponse du patient, en fonction des recommandations en vigueur.

#### Traitement des hypercholestérolémies :

La dose initiale recommandée est de 5 ou 10 mg une fois/jour par voie orale aussi bien chez les patients naïfs que chez les patients précédemment traités par un autre inhibiteur de l'HMG-CoA réductase. Pour un patient donné, le choix de la dose initiale devra tenir compte du taux de LDL-C, du risque cardiovasculaire potentiel ainsi que du risque de survenue d'effets indésirables.

Une augmentation de la posologie à la dose supérieure peut se faire après 4 semaines si besoin.

Compte tenu de l'augmentation du nombre d'effets indésirables observés à la dose de 40 mg par rapport aux doses plus faibles, une dose maximale de 40 mg (2 fois 20 mg) ne sera envisagée que

la normale.

- insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 30 ml/min).
- Myopathie.
- Chez les patients recevant de la cyclosporine de façon concomitante.
- Grossesse, allaitement et chez les femmes en âge de procréer n'utilisant pas de moyens contraceptifs appropriés.

La dose de 40 mg est contre-indiquée chez les patients présentant des facteurs prédisposants de myopathie/rhabdomyolyse. Ces facteurs incluent :

- Insuffisance rénale modérée (clairance de la créatinine < 60 ml/min).
- Hypothyroïdie.
- Antécédents personnels ou familiaux de maladies musculaires génétiques.
- Antécédents personnels d'atteinte musculaire avec un autre inhibiteur de l'HMG-CoA réductase ou un fibrate.
- Consommation excessive d'alcool.
- Situations favorisant une élévation des taux plasmatiques.
- Patients asiatiques.
- Association aux fibrates.

### 7. EFFETS INDESIRABLES

COMME TOUS LES MEDICAMENTS, CE MEDICAMENT PEUT PROVOQUER DES EFFETS INDESIRABLES, MAIS ILS NE SURVIENNENT PAS TOUJOURS.

- **Affections endocriniennes** : diabète de type II.
- **Affections du système nerveux** : céphalées et sensations d'engourdissements.
- **Affections gastro-intestinales** : constipation, nausées et vomissements.
- **Affections de la peau et du tissu sous-cutané** : Prurit, rash, éruption cutanée.
- **Affections musculosquelettiques et systémiques** : myalgie.
- Troubles généraux et anomalies au site d'administration : asthénie.

SI UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT GRAVE OU SI VOUS REMARQUEZ DES EFFETS INDESIRABLES NON MENTIONNÉS DANS CETTE NOTICE, Veuillez EN INFORMER VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

### 8. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI

Utiliser ce médicament avec précaution dans les cas suivants :

- **Effets rénaux** : une protéinurie a été observée chez les patients traités par de fortes doses de rosuvastatine en particulier à la dose de 40 mg. Des tests fonctionnels rénaux devront être envisagés régulièrement au cours du suivi des patients.
- **Effets musculaires** : myalgies, myopathies et rarement rhabdomyolyses ont été observées chez des patients traités par rosuvastatine à toutes les doses, en particulier aux doses > 20 mg.

- **Dosage de la créatine phosphokinase (CPK)** : si le taux initial de CPK > 5 fois la normale est confirmé, le traitement ne devra pas être débuté.

- **Effets hépatiques** : une élévation des transaminases supérieure à 3 fois la limite supérieure de la normale doit conduire à larrêt du traitement ou à une diminution de la dose. Il est recommandé de pratiquer des tests fonctionnels hépatiques avant le début du traitement et 3 mois après.
- **Inhibiteurs de protéases** : une augmentation de l'exposition systémique à la rosuvastatine a été observée chez les sujets recevant de façon concomitante de la rosuvastatine avec divers inhibiteurs de protéase en association avec le ritonavir.

- **Pneumopathie interstitielle** : en cas de suspicion de pneumopathie interstitielle chez un patient, le traitement par statine doit être interrompu.

- **Diabète** : chez certains patients à risque élevé de survenue d'un diabète, les statines peuvent entraîner une hyperglycémie nécessitant l'instauration d'un traitement antidiabétique. Les patients à risque (glycémie à jeun comprise entre 5,6 à 6,9 mmol/l, IMC > 30 kg/m<sup>2</sup>, augmentation du taux des triglycérides, hypertension) devront faire l'objet d'une surveillance clinique et biologique.

- **Lactose** : l'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de l'app ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

- **Sodium** : ce médicament contient du sodium, à prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport en sodium.

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

### 9. INTERACTIONS

Efet de l'administration concomitante de médicaments sur la rosuvastatine :

Le tableau ci-dessous indique les interactions connues.

latine  
LOT : 192087 EXP : 01/21  
PPV : 157DH10

Zenovon® 40 mg, 80 mg, 160 mg  
DCI : Valsartan  
Comprimés Pelliculés



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

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

1. Qu'est-ce que Zenovon®, comprimé pelliculé ? Dans quels cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Zenovon®, comprimé pelliculé ?

3. Comment prendre Zenovon®, comprimé pelliculé ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver...  
6. Informations sur

1. QU'EST-CE QU'UTILISE ?

Classe pharmacoc

Zenovon®, comp

Il qui aident à e

présente dans l'

conduit à une a

agit en bloquant

sanguins et une

Indication théra

Zenovon®, comp

► Pour traiter l'

les adolescents

L'hypertension

de l'infarctus du

coeur et des ff

cardiaque. Le ff

diminuer la rie

► Pour le trait

(infarctus du ff)

► Pour traiter

Zenovon®, comp

(EC) une autre

peut être pris Zenovon®, comprimé pelliculé peut également

lorsque les bêtabloquants (un autre médicament pour l'insuffisance cardiaque) ne peuvent pas être utilisés. L'insuffisance cardiaque comporte les symptômes suivants : souffle court et profond et des pieds et des jambes par accumulation de liquide. Elle survient lorsque le muscle cardiaque ne parvient pas à pomper suffisamment de sang pour fournir la quantité de sang nécessaire à l'organisme.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZENOVON®, COMPRIME PELLICULE ?

Contre-indications :

Ne prenez jamais Zenovon®, comprimé pelliculé dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au valsartan ou à l'un des autres composants contenus dans Zenovon®, comprimé pelliculé.
- Si vous avez une maladie grave du foie.

Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre Zenovon®, comprimé pelliculé en début de grossesse).

si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et que vous êtes traité par un antihypertenseur appelé sildénafil.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales :

Faites attention avec Zenovon®, comprimé pelliculé :

Prévenez votre médecin avant de prendre Zenovon®, comprimé pelliculé :

- Si vous avez une maladie du foie.
- Si vous avez une grave maladie rénale ou si vous êtes dialysé.

Si vous souffrez d'un rétrécissement des artères du rein.

Si vous avez récemment subi une transplantation rénale (vous avez reçu un nouveau rein).

Si vous êtes traité après avoir subi une crise cardiaque ou pour une insuffisance cardiaque. Votre médecin pourra, dans ce cas, vérifier votre fonction rénale.

Si vous avez une grave maladie cardiaque en dehors d'une insuffisance cardiaque ou d'une crise cardiaque.

Si vous avez déjà présenté un gonflement, essentiellement du visage et de la gorge en prenant d'autres médicaments (dont les IEC). Si vous présentez ces symptômes, arrêtez votre traitement par TAREG et contactez immédiatement votre médecin. Vous ne devrez plus jamais prendre de Zenovon®.

• Si vous prenez des médicaments qui augmentent la quantité de potassium dans le sang, y compris les suppléments potassiques ou des séns de potassium, des médicaments (par exemple du potassium) ou encore de l'héparine. Il peut être nécessaire de vérifier régulièrement la quantité de potassium dans votre sang.

• Si vous êtes âgé de moins de 18 ans et si vous prenez Zenovon®, comprimé pelliculé en association avec d'autres médicaments qui inhibent le système aldostéron rénine angiotensine (médicaments diminuant la pression artérielle), votre médecin pourra vérifier régulièrement votre fonction rénale et la quantité de potassium dans votre sang.

• Si vous souffrez d'hypertension artérielle. Il s'agit d'une maladie dans laquelle les glandes surrenales fabriquent une quantité trop importante d'hormone aldostéronne. L'utilisation de Zenovon®, comprimé pelliculé est déconseillée si vous êtes dans ce cas.

• Si vous avez perdu une grande quantité de liquide (déshydratation) à la suite d'une diarrhée, de vomissements ou de la prise de fortes doses de diurétiques (qui servent à éliminer l'eau en excès dans votre organisme).

• Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Zenovon®, comprimé pelliculé est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas d'utilisation à partir de ce stade de la grossesse.

• Si vous prenez un des antihypertenseurs suivants :

• Un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC) tel que l'énapril, le lisinopril, le perindopril, le ramipril, etc....

183,50

... vous êtes traité pour  
Zenovon® à des IEC et des bêtabloquants (médicament de l'insuffisance

Interactions avec les aliments et les boissons

Vous pouvez prendre Zenovon®, comprimé pelliculé avec ou sans aliments.

Grossesse et allaitement

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

• Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre Zenovon®, comprimé pelliculé avant d'être enceinte ou dès que vous apprenez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de Zenovon®, comprimé pelliculé. Zenovon®, comprimé pelliculé est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant.

• Informez votre médecin si vous allez ou si vous êtes sur le point de commencer l'allaitement. Zenovon®, comprimé pelliculé est déconseillé chez les femmes qui allaitent. Votre médecin pourra choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est nouveau-né ou prématuré.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Avant de conduire un véhicule, d'utiliser des outils ou des machines ou d'effectuer toute autre activité nécessitant de la concentration, assurez-vous de savoir comment vous réagissez à Zenovon®, comprimé pelliculé. Comme avec beaucoup d'autres médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle, Zenovon®, comprimé pelliculé peut, dans de rares cas, entraîner des sensations vertigineuses et affecter la capacité à se concentrer.

3. COMMENT PRENDRE ZENOVON®, COMPRIME PELLICULE ?

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

Posologie

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin afin d'obtenir les meilleurs résultats et réduire le risque d'effets indésirables. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne remarquent souvent aucun signe de la présence de cette maladie. La plupart des 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.

Zenovon® 40 mg, 80 mg, 160 mg  
DCI : Valsartan  
Comprimés Pelliculés



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

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

1. Qu'est-ce que Zenovon®, comprimé pelliculé ? Dans quels cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Zenovon®, comprimé pelliculé ?

3. Comment prendre Zenovon®, comprimé pelliculé ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver...  
6. Informations sur

1. QU'EST-CE QU'UTILISE ?

Classe pharmacoc

Zenovon®, comp

Il qui aident à e

présente dans l'

conduit à une a

agit en bloquant

sanguins et une

Indication théra

Zenovon®, comp

► Pour traiter l'

les adolescents

L'hypertension

de l'infarctus du

coeur et des ff

cardiaque. Le ff

diminuer la rie

► Pour le trait

(infarctus du ff)

► Pour traiter

Zenovon®, comp

(EC) une autre

peut être pris. Zenovon®, comprimé pelliculé peut également

lorsque les bêtabloquants (un autre médicament pour l'insuffisance cardiaque) ne peuvent pas être utilisés. L'insuffisance cardiaque comporte les symptômes suivants : souffle court et profond et des pieds et des jambes par accumulation de liquide. Elle survient lorsque le muscle cardiaque ne parvient pas à pomper suffisamment de sang pour fournir la quantité de sang nécessaire à l'organisme.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZENOVON®, COMPRIME PELLICULE ?

Contre-indications :

Ne prenez jamais Zenovon®, comprimé pelliculé dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) au valsartan ou à l'un des autres composants contenus dans Zenovon®, comprimé pelliculé.

• Si vous avez une maladie grave du foie.

• Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre Zenovon®, comprimé pelliculé en début de grossesse).

• si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et que vous êtes traité par un antihypertenseur appelé sildénafil.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales :

Faites attention avec Zenovon®, comprimé pelliculé :

Prévenez votre médecin avant de prendre Zenovon®, comprimé pelliculé :

• Si vous avez une maladie du foie.

• Si vous avez une grave maladie rénale ou si vous êtes dialysé.

• Si vous souffrez d'un rétrécissement des artères du rein.

• Si vous avez récemment subi une transplantation rénale (vous avez reçu un nouveau rein).

• Si vous êtes traité après avoir subi une crise cardiaque ou pour une insuffisance cardiaque. Votre médecin pourra, dans ce cas, vérifier votre fonction rénale.

• Si vous avez une grave maladie cardiaque en dehors d'une insuffisance cardiaque ou d'une crise cardiaque.

• Si vous avez déjà présenté un gonflement, essentiellement du visage et de la gorge en prenant d'autres médicaments (dont les IEC). Si vous présentez ces symptômes, arrêtez votre traitement par TAREG et contactez immédiatement votre médecin. Vous ne devrez plus jamais prendre de Zenovon®.

• Si vous prenez des médicaments qui augmentent la quantité de potassium dans le sang, y compris les suppléments potassiques ou des séns de potassium, des médicaments (par exemple du potassium) ou encore de l'héparine. Il peut être nécessaire de vérifier régulièrement la quantité de potassium dans votre sang.

• Si vous êtes âgé de moins de 18 ans et si vous prenez Zenovon®, comprimé pelliculé en association avec d'autres médicaments qui inhibent le système aldostéron rénine angiotensine (médicaments diminuant la pression artérielle), votre médecin pourra vérifier régulièrement votre fonction rénale et la quantité de potassium dans votre sang.

• Si vous souffrez d'hypertension artérielle. Il s'agit d'une maladie dans laquelle les glandes surrenales fabriquent une quantité trop importante d'hormone aldostéronne. L'utilisation de Zenovon®, comprimé pelliculé est déconseillée si vous êtes dans ce cas.

• Si vous avez perdu une grande quantité de liquide (déshydratation) à la suite d'une diarrhée, de vomissements ou de la prise de fortes doses de diurétiques (qui servent à éliminer l'eau en excès dans votre organisme).

• Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Zenovon®, comprimé pelliculé est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas d'utilisation à partir de ce stade de la grossesse.

• Si vous prenez un des antihypertenseurs suivants :

• Un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC) tel que l'énapril, le lisinopril, le perindopril, le ramipril, etc....

183,50

... vous êtes traité pour  
Zenovon® à des IEC et des bêtabloquants (médicament de l'insuffisance

Interactions avec les aliments et les boissons

Vous pouvez prendre Zenovon®, comprimé pelliculé avec ou sans aliments.

Grossesse et allaitement

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

• Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre Zenovon®, comprimé pelliculé avant d'être enceinte ou dès que vous apprenez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de Zenovon®, comprimé pelliculé. Zenovon®, comprimé pelliculé est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant.

• Informez votre médecin si vous allaitez ou si vous êtes sur le point de commencer l'allaitement. Zenovon®, comprimé pelliculé est déconseillé chez les femmes qui allaitent. Votre médecin pourra choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est nouveau-né ou prématuré.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Avant de conduire un véhicule, d'utiliser des outils ou des machines ou d'effectuer toute autre activité nécessitant de la concentration, assurez-vous de savoir comment vous réagissez à Zenovon®, comprimé pelliculé. Comme avec beaucoup d'autres médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle, Zenovon®, comprimé pelliculé peut, dans de rares cas, entraîner des sensations vertigineuses et affecter la capacité à se concentrer.

3. COMMENT PRENDRE ZENOVON®, COMPRIME PELLICULE ?

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

Posologie

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin afin d'obtenir les meilleurs résultats et réduire le risque d'effets indésirables. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne remarquent souvent aucun signe de la présence de cette maladie. La plupart des 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.

Zenovon® 40 mg, 80 mg, 160 mg  
DCI : Valsartan  
Comprimés Pelliculés



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

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

1. Qu'est-ce que Zenovon®, comprimé pelliculé ? Dans quels cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Zenovon®, comprimé pelliculé ?

3. Comment prendre Zenovon®, comprimé pelliculé ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver...  
6. Informations sur

1. QU'EST-CE QU'UTILISE ?

Classe pharmacoc

Zenovon®, comp

Il qui aident à e

présente dans l'

conduit à une a

agit en bloquant

sanguins et une

Indication théra

Zenovon®, comp

► Pour traiter l'

les adolescents

L'hypertension

de l'infarctus du

coeur et des ff

cardiaque. Le ff

diminuer la rie

► Pour le trait

(infarctus du ff)

► Pour traiter

Zenovon®, comp

(EC) une autre

peut être pris. Zenovon®, comprimé pelliculé peut également

lorsque les bêtabloquants (un autre médicament pour l'insuffisance cardiaque) ne peuvent pas être utilisés. L'insuffisance cardiaque comporte les symptômes suivants : souffle court et profond et des pieds et des jambes par accumulation de liquide. Elle survient lorsque le muscle cardiaque ne parvient pas à pomper suffisamment de sang pour fournir la quantité de sang nécessaire à l'organisme.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZENOVON®, COMPRIME PELLICULE ?

Contre-indications :

Ne prenez jamais Zenovon®, comprimé pelliculé dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) au valsartan ou à l'un des autres composants contenus dans Zenovon®, comprimé pelliculé.

• Si vous avez une maladie grave du foie.

• Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre Zenovon®, comprimé pelliculé en début de grossesse).

• si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et que vous êtes traité par un antihypertenseur appelé sildénafil.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales :

Faites attention avec Zenovon®, comprimé pelliculé :

Prévenez votre médecin avant de prendre Zenovon®, comprimé pelliculé :

• Si vous avez une maladie du foie.

• Si vous avez une grave maladie rénale ou si vous êtes dialysé.

• Si vous souffrez d'un rétrécissement des artères du rein.

• Si vous avez récemment subi une transplantation rénale (vous avez reçu un nouveau rein).

• Si vous êtes traité après avoir subi une crise cardiaque ou pour une insuffisance cardiaque. Votre médecin pourra, dans ce cas, vérifier votre fonction rénale.

• Si vous avez une grave maladie cardiaque en dehors d'une insuffisance cardiaque ou d'une crise cardiaque.

• Si vous avez déjà présenté un gonflement, essentiellement du visage et de la gorge en prenant d'autres médicaments (dont les IEC). Si vous présentez ces symptômes, arrêtez votre traitement par TAREG et contactez immédiatement votre médecin. Vous ne devrez plus jamais prendre de Zenovon®.

• Si vous prenez des médicaments qui augmentent la quantité de potassium dans le sang, y compris les suppléments potassiques ou des séns de potassium, des médicaments (par exemple du potassium) ou encore de l'héparine. Il peut être nécessaire de vérifier régulièrement la quantité de potassium dans votre sang.

• Si vous êtes âgé de moins de 18 ans et si vous prenez Zenovon®, comprimé pelliculé en association avec d'autres médicaments qui inhibent le système aldostéron rénine angiotensine (médicaments diminuant la pression artérielle), votre médecin pourra vérifier régulièrement votre fonction rénale et la quantité de potassium dans votre sang.

• Si vous souffrez d'hypertension artérielle. Il s'agit d'une maladie dans laquelle les glandes surrenales fabriquent une quantité trop importante d'hormone aldostéronne. L'utilisation de Zenovon®, comprimé pelliculé est déconseillée si vous êtes dans ce cas.

• Si vous avez perdu une grande quantité de liquide (déshydratation) à la suite d'une diarrhée, de vomissements ou de la prise de fortes doses de diurétiques (qui servent à éliminer l'eau en excès dans votre organisme).

• Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Zenovon®, comprimé pelliculé est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas d'utilisation à partir de ce stade de la grossesse.

• Si vous prenez un des antihypertenseurs suivants :

• Un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC) tel que l'énapril, le lisinopril, le perindopril, le ramipril, etc....

183,50

... vous êtes traité pour  
Zenovon® à des IEC et des bêtabloquants (médicament de l'insuffisance

Interactions avec les aliments et les boissons

Vous pouvez prendre Zenovon®, comprimé pelliculé avec ou sans aliments.

Grossesse et allaitement

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

• Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre Zenovon®, comprimé pelliculé avant d'être enceinte ou dès que vous apprenez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de Zenovon®, comprimé pelliculé. Zenovon®, comprimé pelliculé est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant.

• Informez votre médecin si vous allaitez ou si vous êtes sur le point de commencer l'allaitement. Zenovon®, comprimé pelliculé est déconseillé chez les femmes qui allaitent. Votre médecin pourra choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est nouveau-né ou prématuré.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Avant de conduire un véhicule, d'utiliser des outils ou des machines ou d'effectuer toute autre activité nécessitant de la concentration, assurez-vous de savoir comment vous réagissez à Zenovon®, comprimé pelliculé. Comme avec beaucoup d'autres médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle, Zenovon®, comprimé pelliculé peut, dans de rares cas, entraîner des sensations vertigineuses et affecter la capacité à se concentrer.

3. COMMENT PRENDRE ZENOVON®, COMPRIME PELLICULE ?

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

Posologie

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin afin d'obtenir les meilleurs résultats et réduire le risque d'effets indésirables. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne remarquent souvent aucun signe de la présence de cette maladie. La plupart des 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.



# 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

Poudre pour s

d/ Classe pha

AUTRES ANALG

2- DANS QUELS

thérapeutiques :

Ce médicament e

Il est indiqué :

... pour les crises telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures.

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

• dans le traitement de certaines affections rhumatismales.

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

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

## 3- ATTENTION !

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

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

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

- allergie à l'aspirine ou à un médicament apparenté (notamment anti-inflammatoires non stéroïdiens) ou à l'un des autres composants, • antécédents d'asthme provoqué par l'administration d'aspirine ou d'un médicament apparenté (notamment anti-inflammatoires non stéroïdiens), • au-delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour, • ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution, • maladie hémorragique ou risque de saignement, • maladie grave du foie, • maladie grave des

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 provoquer des hémolysses (destruction des globules rouges), • en cas d'antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, d'hémorragie digestive ou de gastrite, • en cas de maladie des reins ou du foie, • en cas d'asthme : la survenue de crise d'asthme, chez certains sujets, peut être liée à une allergie aux anti-inflammatoires non stéroïdiens ou à l'aspirine. Dans ce cas, ce médicament est contre-indiqué, • en cas de règles abondantes, • en cas de traitement par : • des anticoagulants oraux, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses dans le traitement de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en l'absence d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, • des



# 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

Poudre pour s

d/ Classe pha

AUTRES ANALG

2- DANS QUELS

thérapeutiques :

Ce médicament e

Il est indiqué :

... pour les crises telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures.

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

• dans le traitement de certaines affections rhumatismales.

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

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

## 3- ATTENTION !

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

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

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

- allergie à l'aspirine ou à un médicament apparenté (notamment anti-inflammatoires non stéroïdiens) ou à l'un des autres composants,
- antécédents d'asthme provoqué par l'administration d'aspirine ou d'un médicament apparenté (notamment anti-inflammatoires non stéroïdiens), • au-delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour,
- ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution,
- maladie hémorragique ou risque de saignement,
- maladie grave du foie,
- maladie grave des

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 provoquer des hémolysses (destruction des globules rouges), • en cas d'antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, d'hémorragie digestive ou de gastrite, • en cas de maladie des reins ou du foie, • en cas d'asthme : la survenue de crise d'asthme, chez certains sujets, peut être liée à une allergie aux anti-inflammatoires non stéroïdiens ou à l'aspirine. Dans ce cas, ce médicament est contre-indiqué, • en cas de règles abondantes, • en cas de traitement par : • des anticoagulants oraux, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses dans le traitement de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en l'absence d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, • des



# ASPÉGIC® NOURRISSONS 100mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine

poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

## 1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

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

Poudre pour s

d/ Classe pha

AUTRES ANALG

2- DANS QUELS

thérapeutiques :

Ce médicament e

Il est indiqué :

... pour les crises 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 provoquer des hémolysses (destruction des globules rouges), • en cas d'antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, d'hémorragie digestive ou de gastrite, • en cas de maladie des reins ou du foie, • en cas d'asthme : la survenue de crise d'asthme, chez certains sujets, peut être liée à une allergie aux anti-inflammatoires non stéroïdiens ou à l'aspirine. Dans ce cas, ce médicament est contre-indiqué, • en cas de règles abondantes, • en cas de traitement par : • des anticoagulants oraux, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses dans le traitement de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en l'absence d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, • des

# **NovoRapid® FlexPen®**

100 U/ml,

Solution injectable en stylo prérempli

Insuline asparte

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la lire plus tard.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre infirmier/ère ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si un quelconque effet indésirable devient sérieux ou si vous ressentez tout effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin, votre infirmier/ère ou votre pharmacien.

## **1. Qu'est-ce que NovoRapid® et dans quel cas l'utilise-t-on ?**

NovoRapid® est une insuline (line) d'action rapide. Il existe plusieurs versions améliorées.

NovoRapid® est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants dont le diabète est une maladie qui n'a pas de symptômes.

NovoRapid® ne produit pas de taux de sucre dans le sang.

NovoRapid® commence à faire baisser votre taux de sucre dans le sang 10 à 20 minutes après l'injection, son effet maximum apparaît 1 à 3 heures après l'injection et sa durée de 3 à 5 heures.

En raison de sa courte durée d'effet, NovoRapid® doit normalement être associé à des insulines d'action intermédiaire ou d'action prolongée. De plus,

NovoRapid® peut être utilisé par perfusion continue à l'aide d'une pompe.

NovoRapid® FlexPen®

100U/ml

Solution injectable

5 stylos pré-remplis de 3ml

PPV : 647 DH

8-9670-732701

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

6 118001 121304

# Levemir® FlexPen®

100 U/ml

Solution injectable en stylo prérempli  
Insuline détémir

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre infirmier/ère ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si un quelconque effet indésirable devient sérieux ou si vous ressentez tout effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin, votre infirmier/ère ou votre pharmacien.

## 1. Qu'est-ce que Levemir® et dans quels

Levemir® est une insu  
d'action pro  
modernes sont des v  
humaine.

Levemir® e  
adultes, les  
adolesce  
un diabète  
votre orga  
contrôler  
le diabète  
votre taux de sucre dans le sang.

Dans le tra  
aussi être  
traiter le d  
tiques inj  
Levemir® p  
action rap  
Comparé  
associé à  
une moindre p

Levemir® FlexPen®

100U/ml

Solution injectable

5 stylos pré-remplis de 3ml

BP/6 007 04



6 118001 121281

- LAPROPHAN -  
PPV: 841DH00

## 2. Avant d'utiliser Levemir®

N'utilisez jamais Levemir®

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'insuline détémir ou à l'un des autres composants contenus dans Levemir® (voir rubrique 6, Autres informations).
- Si vous suspectez une hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) imminente, (voir rubrique 3, Comment utiliser Levemir®).
- Dans les pompes à perfusion d'insuline.
- Si FlexPen® est tombé, a été endommagé ou a été écrasé.
- S'il n'a pas été conservé correctement ou s'il a été congelé, (voir rubrique 5, Comment conserver Levemir®)
- Si l'insuline n'apparaît pas limpide, incolore et aqueuse.

Avant d'utiliser Levemir®

- Contrôlez l'étiquette pour vous assurer que vous disposez du type d'insuline correct.

# ZYLORIC® 100 mg, 200 mg et 300 mg, comprimés ALLOPURINOL

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si 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.

## Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que ZYLORIC comprimés, et c
2. Quelles sont les informations à connaître sur les comprimés ?
3. Comment prendre ZYLORIC comprimés
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ZYLORIC comprimés
6. Informations supplémentaires.

## 1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC comprimé UTILISE ?

Les comprimés de ZYLORIC contiennent uracile. Ce médicament agit en ralentissant la vitesse de certaines réactions chimiques dans l'organisme afin de diminuer le taux d'acide urique dans le sang et les urines. ZYLORIC, comprimé est utilisé pour réduire ou prévenir la formation de dépôts d'urate/d'acide urique lorsque votre organisme produit en trop grande quantité une substance appelée l'acide urique. Ces dépôts sont responsables de la goutte ou de certains types de calculs rénaux ou de certains autres types de problèmes rénaux.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC comprimés ?

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

### **Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :**

- En cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du produit mentionnés dans la rubrique 6.
- Chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique).

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

### **Avertissements et précautions :**

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre ZYLORIC mg, comprimé si vous :

- Avez des problèmes au niveau de votre foie ou de vos reins.
- Souffrez de problèmes cardiaques ou d'une hypertension artérielle et si vous prenez des diurétiques et/ou un médicament appelé un IEC (inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine).
- Souffrez actuellement d'une crise de goutte.
- Etes d'origine chinoise, ethnies Han, africaine ou indienne.
- Avez des problèmes de thyroïde.

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimé :

- Des éruptions cutanées ont été signalées chez des patients prenant l'allopurinol. Fréquemment, l'éruption cutanée peut entraîner des ulcères au niveau de la bouche, de la gorge, du nez, des organes génitaux et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées graves sont précédées par des symptômes pseudo-grippaux, fièvre, maux de tête, courbatures (symptômes ressemblant à la grippe). L'éruption peut se manifester par une apparition de vésicules sur tout le corps et une desquamation cutanée. Dans ces cas d'éruption cutanée ou de symptômes cutanés, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et consultez votre médecin.

LOT 191437  
EXP 06 2023  
PPV 46.70 DH

## 1. DENOMINATION

TENSEMIDE® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg comprimés  
Boîte de 30 comprimés  
DCI : torasémide

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.

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

## 2. COMPOSITION DE TENSEMIDE® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg comprimés

### • Composition en substance active :

TENSEMIDE® 2,5 mg : chaque comprimé contient 2,5 mg de torasémide

TENSEMIDE® 5 mg : chaque comprimé contient 5 mg de torasémide

TENSEMIDE® 10 mg : chaque comprimé contient 10 mg de torasémide

### • Composition en excipient :

Les excipients sont : lactose monohydraté, amidon de maïs, silice colloïdale et stéarate de magnésium.

### • Liste des excipients à effet notable :

Lactose monohydraté, amidon de maïs.

## 3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE

TENSEMIDE® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg comprimés est un médicament diurétique (augmente l'élimination de l'urine) et il appartient au groupe des « diurétiques de l'anse : sulfamides, monodrugs ».

## 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

TENSEMIDE® 2,5 mg est indiqué pour le traitement de l'hypertension.

TENSEMIDE® 5 mg, 10 mg sont indiqués pour :

- l'œdème (rétenzione de liquide) dû à une insuffisance cardiaque congestive, maladie rénale ou hépatique.
- hypertension.

## 5. POSOLOGIE :

Tous strictement aux instructions d'administration vous soit recommandé par votre médecin de ces instructions différentes. Rappelez-vous de ce médicament. La durée de traitement avec TENSEMIDE® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg vous sera indiquée par votre médecin. Veuillez ne pas interrompre votre traitement car la maladie peut s'aggraver. Les de torasémide sont destinés à une administration

Si vous remarquez des effets indésirables, non mentionnés dans cette notice, veillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

## 8. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- maladie hépatique grave étant donné que le torasémide peut précipiter l'apparition d'un coma.
- chez les sujets présentant des faibles niveaux de sodium ou potassium sanguin, ou encore un faible volume sanguin.
- trouble cardiaque spécialement chez les sujets traités avec les glucosides digitaliques, étant donné qu'ils augmentent le risque de survenue des arythmies cardiaques.
- la goutte ou diabète mellitus.
- insuffisance rénale ou des problèmes urinaires.
- baisse de la tension artérielle (hypotension).
- en absence de données sur la sécurité et l'efficacité chez les enfants, l'utilisation de ce médicament chez ce groupe de patient

### • Info

### TENS

### Ce mé

### intoléra

### médeci

### contien

LOT : 12119001

PER : 01-2022

PPU : 33,30 DH

composants de comprimés

vous présentez une vez l'avis de votre

الاطفال Ce médicament ne

### 9. INTERACTIONS

#### • Interaction avec d'autres médicaments :

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance. De plus, veuillez signaler à votre médecin en cas d'utilisation d'un de ces médicaments pouvant interagir avec le torasémide :

- Les glucosides cardiaques comme la digoxine (médicaments pour le cœur), antihypertenseurs (en particulier les IECA), théophylline (médicaments pour le traitement de l'asthme), étant donné que l'effet de ces médicaments peut augmenter.
- Minéralocorticoïdes, glucocorticoïdes et les laxatifs : le torasémide peut augmenter l'élimination du potassium produit par ces médicaments.
- Antibiotiques du groupe des aminoglycosides : peuvent augmenter la toxicité au niveau du rein et de l'ouïe.
- Cisplatin (médicament pour le traitement du cancer), lithium (médicament antidépresseur), salicylates, acide éthyacrynic, étant donné que le torasémide peut augmenter la toxicité de ces médicaments.
- Médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (par exemple ibuprofène, indométhacine), probenecid (médicament antigoutteux), colestyramine (médicaments destinés à diminuer le cholestérol dans le sang) : peuvent diminuer l'effet de torasémide.
- Médicaments pour le traitement du diabète : le torasémide peut diminuer l'effet de ces médicaments.

#### • Interaction de TENSEMIDE® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg comprimés avec les aliments et boissons :

Les comprimés doivent être pris accompagnés ou non avec des aliments sans être mastiqués.

## 1. DENOMINATION

TENSEMIDE® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg comprimés  
Boîte de 30 comprimés  
DCI : torasémide

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.

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

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

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

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

## 2. COMPOSITION DE TENSEMIDE® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg comprimés

### • Composition en substance active :

TENSEMIDE® 2,5 mg : chaque comprimé contient 2,5 mg de torasémide

TENSEMIDE® 5 mg : chaque comprimé contient 5 mg de torasémide

TENSEMIDE® 10 mg : chaque comprimé contient 10 mg de torasémide

### • Composition en excipient :

Les excipients sont : lactose monohydraté, amidon de maïs, silice colloïdale et stéarate de magnésium.

### • Liste des excipients à effet notable :

Lactose monohydraté, amidon de maïs.

## 3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE

TENSEMIDE® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg comprimés est un médicament diurétique (augmente l'élimination de l'urine) et il appartient au groupe des « diurétiques de l'anse : sulfamides, monodrugs ».

## 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

TENSEMIDE® 2,5 mg est indiqué pour le traitement de l'hypertension.

TENSEMIDE® 5 mg, 10 mg sont indiqués pour :

- l'œdème (rétenzione de liquide) dû à une insuffisance cardiaque congestive, maladie rénale ou hépatique.
- hypertension.

## 5. POSOLOGIE :

Vous strictement aux instructions d'administration vous soit recommandé par votre médecin de ces instructions différentes. Rappelez-vous de ce médicament. La durée de traitement avec TENSEMIDE® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg vous sera indiquée par votre médecin. Veuillez ne pas interrompre votre traitement car la maladie peut s'aggraver. Les de torasémide sont destinés à une administration

Si vous remarquez des effets indésirables, non mentionnés dans cette notice, veillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

## 8. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- maladie hépatique grave étant donné que le torasémide peut précipiter l'apparition d'un coma.
- chez les sujets présentant des faibles niveaux de sodium ou potassium sanguin, ou encore un faible volume sanguin.
- trouble cardiaque spécialement chez les sujets traités avec les glucosides digitaliques, étant donné qu'ils augmentent le risque de survenue des arythmies cardiaques.
- la goutte ou diabète mellitus.
- insuffisance rénale ou des problèmes urinaires.
- baisse de la tension artérielle (hypotension).
- en absence de données sur la sécurité et l'efficacité chez les enfants, l'utilisation de ce médicament chez ce groupe de patient

### • Info

### TENS

### Ce mé

### intoléra

### médeci

### contien

LOT : 12119001

PER : 01-2022

PPU : 33,30 DH

composants de comprimés

vous présentez une vez l'avis de votre

الاطفال Ce médicament ne

### 9. INTERACTIONS

#### • Interaction avec d'autres médicaments :

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance. De plus, veuillez signaler à votre médecin en cas d'utilisation d'un de ces médicaments pouvant interagir avec le torasémide :

- Les glucosides cardiaques comme la digoxine (médicaments pour le cœur), antihypertenseurs (en particulier les IECA), théophylline (médicaments pour le traitement de l'asthme), étant donné que l'effet de ces médicaments peut augmenter.
- Minéralocorticoïdes, glucocorticoïdes et les laxatifs : le torasémide peut augmenter l'élimination du potassium produit par ces médicaments.
- Antibiotiques du groupe des aminoglycosides : peuvent augmenter la toxicité au niveau du rein et de l'ouïe.
- Cisplatin (médicament pour le traitement du cancer), lithium (médicament antidépresseur), salicylates, acide éthyacrynic, étant donné que le torasémide peut augmenter la toxicité de ces médicaments.
- Médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (par exemple ibuprofène, indométhacine), probenecid (médicament antigoutteux), colestyramine (médicaments destinés à diminuer le cholestérol dans le sang) : peuvent diminuer l'effet de torasémide.
- Médicaments pour le traitement du diabète : le torasémide peut diminuer l'effet de ces médicaments.

#### • Interaction de TENSEMIDE® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg comprimés avec les aliments et boissons :

Les comprimés doivent être pris accompagnés ou non avec des aliments sans être mastiqués.

## 1. DENOMINATION

TENSEMIDE® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg comprimés  
Boîte de 30 comprimés  
DCI : torasémide

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.

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

## 2. COMPOSITION DE TENSEMIDE® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg comprimés

### • Composition en substance active :

TENSEMIDE® 2,5 mg : chaque comprimé contient 2,5 mg de torasémide

TENSEMIDE® 5 mg : chaque comprimé contient 5 mg de torasémide

TENSEMIDE® 10 mg : chaque comprimé contient 10 mg de torasémide

### • Composition en excipient :

Les excipients sont : lactose monohydraté, amidon de maïs, silice colloïdale et stéarate de magnésium.

### • Liste des excipients à effet notable :

Lactose monohydraté, amidon de maïs.

## 3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE

TENSEMIDE® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg comprimés est un médicament diurétique (augmente l'élimination de l'urine) et il appartient au groupe des « diurétiques de l'anse : sulfamides, monodrugs ».

## 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

TENSEMIDE® 2,5 mg est indiqué pour le traitement de l'hypertension.

TENSEMIDE® 5 mg, 10 mg sont indiqués pour :

- l'œdème (rétenzione de liquide) dû à une insuffisance cardiaque congestive, maladie rénale ou hépatique.
- hypertension.

## 5. POSOLOGIE :

Tous strictement aux instructions d'administration vous soit recommandé par votre médecin de ces instructions différentes. Rappelez-vous de ce médicament. La durée de traitement avec TENSEMIDE® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg vous sera indiquée par votre médecin. Veuillez ne pas interrompre votre traitement car la maladie peut s'aggraver. Les de torasémide sont destinés à une administration

Si vous remarquez des effets indésirables, non mentionnés dans cette notice, veillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

## 8. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- maladie hépatique grave étant donné que le torasémide peut précipiter l'apparition d'un coma.
- chez les sujets présentant des faibles niveaux de sodium ou potassium sanguin, ou encore un faible volume sanguin.
- trouble cardiaque spécialement chez les sujets traités avec les glucosides digitaliques, étant donné qu'ils augmentent le risque de survenue des arythmies cardiaques.
- la goutte ou diabète mellitus.
- insuffisance rénale ou des problèmes urinaires.
- baisse de la tension artérielle (hypotension).
- en absence de données sur la sécurité et l'efficacité chez les enfants, l'utilisation de ce médicament chez ce groupe de patient

### • Info

### TENS

### Ce mé

### intoléra

### médeci

### contien

LOT : 12119001

PER : 01-2022

PPU : 33,30 DH

composants de comprimés

vous présentez une vez l'avis de votre

الاطفال Ce médicament ne

### 9. INTERACTIONS

#### • Interaction avec d'autres médicaments :

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance. De plus, veuillez signaler à votre médecin en cas d'utilisation d'un de ces médicaments pouvant interagir avec le torasémide :

- Les glucosides cardiaques comme la digoxine (médicaments pour le cœur), antihypertenseurs (en particulier les IECA), théophylline (médicaments pour le traitement de l'asthme), étant donné que l'effet de ces médicaments peut augmenter.
- Minéralocorticoïdes, glucocorticoïdes et les laxatifs : le torasémide peut augmenter l'élimination du potassium produit par ces médicaments.
- Antibiotiques du groupe des aminoglycosides : peuvent augmenter la toxicité au niveau du rein et de l'ouïe.
- Cisplatin (médicament pour le traitement du cancer), lithium (médicament antidépresseur), salicylates, acide éthyacrynic, étant donné que le torasémide peut augmenter la toxicité de ces médicaments.
- Médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (par exemple ibuprofène, indométhacine), probenecid (médicament antigoutteux), colestyramine (médicaments destinés à diminuer le cholestérol dans le sang) : peuvent diminuer l'effet de torasémide.
- Médicaments pour le traitement du diabète : le torasémide peut diminuer l'effet de ces médicaments.

#### • Interaction de TENSEMIDE® 2,5 mg, 5 mg et 10 mg comprimés avec les aliments et boissons :

Les comprimés doivent être pris accompagnés ou non avec des aliments sans être mastiqués.

# PRINCI-B FORT®

## Vit B1 , Vit B6 , Vit B12

### Boîte de 30 comprimés enrobés

#### Pour les médicaments non soumis à prescription médicale :

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.

- Garder cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

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

- Vous devrez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après.

1. Que contient cette notice :

2. Qu'est-ce que PRINCI-B FORT et dans quel cas est-il utilisé ?

3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PRINCI-B FORT, comprimé enrobé ?

4. Comment prendre PRINCI-B FORT, comprimé enrobé ?

5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

6. Comment conserver PRINCI-B FORT, comprimé enrobé ?

7. Informations supplémentaires.

#### 1. Qu'est-ce que PRINCI-B FORT et dans quel cas est-il utilisé ?

##### Classe pharmaco-thérapeutique :

Vitamines (A : Appartient au groupe métabolisme).

Code ATC : B03BA01 (A11DA01), (Vit B6 : A11HA02), (Vit B12 : B03BA01).

##### Indications thérapeutiques :

Ce médicament est indiqué en cas de :

- Prophylaxie et traitement des états de carence nutritionnelle en vitamines du groupe B en association avec d'autres vitamines.

- Traitement des algies à composante neurologique et neuromusculaire.

- Athénèse

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PRINCI-B FORT ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

##### Contre-indications :

Ne prenez jamais PRINCI-B FORT, comprimé enrobé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'un des constitutants du comprimé.

- En association avec la Lévodopa.

##### Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec PRINCI-B FORT, comprimé enrobé :

Ce médicament ne doit pas être utilisé de façon prolongée.

Ne pas associer la pyridoxine (Vitamine B6) à la lévodopa sauf si celle-ci est associée à un inhibiteur de la dopa décarboxylase.

EN CAS DE DOUCE, NE PAS HESITER A DEMANDER LAVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

##### Interactions avec d'autres médicaments :

Prise de l'utilisation de autres médicaments :

Ce médicament est contre-indiqué en association avec la lévodopa.

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

##### Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet.

##### Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

##### Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

###### Grossesse :

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre ce traitement.

###### Allaitement :

En cas d'allaitement, éviter de prendre ce médicament.

D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE DEMANDER LAVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MEDICAMENT.

##### Sporthifs :

Sans objet.

##### Effets sur l'aptitude de conduire un véhicule ou à utiliser des machines :

Sans objet.

##### Effets secondaires à effets notoires :

Ce médicament contient le glycérol et laque de coccine.

##### 3- COMMENT PRENDRE PRINCI-B FORT ?

Instruction pour un bon usage :

**Posologie, mode et/ou voie d'administration, fréquence d'administration :**

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

##### Posologie :

RESERVE A L'ADULTE.

1 comprimé 2 ou 3 fois par jour.

##### Mode et voie d'administration :

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler sans croquer au début ou au milieu des repas avec un peu d'eau.

##### Durée du traitement :

Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

##### Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Prenez PRINCI-B FORT uniquement comme il vous a été prescrit. Si vous avez utilisé ou pris plus de PRINCI-B Fort prenez immédiatement contact avec votre médecin ou votre pharmacien. Un excès de l'association de vitamine B dans le corps n'est, en principe, pas connu. A signaler toutefois, que lors de l'utilisation de doses beaucoup trop fortes (c'est-à-dire, dépassant beaucoup les quantités recommandées), la vitamine B6 peut provoquer une atteinte des nerfs périphériques, du foie ou une éruption sur la peau.

##### Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses :

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

##### Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Sans objet.

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

##### 4- QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme pour tous les médicaments, PRINCI-B FORT, comprimé enrobé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Ces effets indésirables sont liés à la vitamine B6, ils sont caractérisés par des manifestations neurologiques exceptionnelles et réversibles à l'arrêt du traitement suite à des fortes doses et/ou en cures prolongées.

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

##### 5- COMMENT CONSERVER PRINCI-B FORT, COMPRIME ENROBE ?

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

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte. (La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois mentionné).

« Ne jetez aucun médicament au tout à l'époque ni avec les ordures ménagères ».

Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

##### 6- INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES :

###### Que contient PRINCI-B FORT, comprimé enrobé :

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

Thiamine mononitrate (Vitamine B1)..... 250,00 mg

Pyridoxine chlorhydrate (Vitamine B6)..... 250,00 mg

Cyanocabalamine (Vitamine B12)..... 1,00 mg

###### Composition qualitative en excipients :

Propionate K90, Aeroil 200, Cellulose microcristalline, Stéarate de Magnésium, Hypromellose, Laque coccine (20%), Glycerol, Dioxyde de titane.

Nom d'additif de l'EPI titulaire de l'AMM au Maroc :

Laboratoires SYNTHÉMA

20-22, Rue Zoubeir Ibnou Al Aouam,Roches noires, 20300 Casablanca, Maroc

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : 12/2017.

Conditions de prescription et de délivrance :

Médicament délivré sans ordonnance.

PPV 50,60 DH  
LOT M202 PER 12/21  
nprimés enrobés

isme chronique

# PRINCI-B FORT®

## Vit B1 , Vit B6 , Vit B12

### Boîte de 30 comprimés enrobés

#### Pour les médicaments non soumis à prescription médicale :

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.

- Garder cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

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

- Vous devrez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après.

1. Que contient cette notice :

2. Qu'est-ce que PRINCI-B FORT et dans quel cas est-il utilisé ?

3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PRINCI-B FORT, comprimé enrobé ?

4. Comment prendre PRINCI-B FORT, comprimé enrobé ?

5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

6. Comment conserver PRINCI-B FORT, comprimé enrobé ?

7. Informations supplémentaires.

#### 1. Qu'est-ce que PRINCI-B FORT et dans quel cas est-il utilisé ?

##### Classe pharmaco-thérapeutique :

Vitamines (A : Appartient au groupe métabolisme).

Code ATC : B03BA01 (A11DA01), (Vit B6 : A11HA02), (Vit B12 : B03BA01).

##### Indications thérapeutiques :

Ce médicament est indiqué en cas de :

- Prophylaxie et traitement des états de carence nutritionnelle en vitamines du groupe B en association avec d'autres vitamines.

- Traitement des algies à composante neurologique et neuromusculaire.

- Athénèse

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PRINCI-B FORT ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

##### Contre-indications :

Ne prenez jamais PRINCI-B FORT, comprimé enrobé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'un des constitutants du comprimé.

- En association avec la Lévodopa.

##### Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec PRINCI-B FORT, comprimé enrobé :

Ce médicament ne doit pas être utilisé de façon prolongée.

Ne pas associer la pyridoxine (Vitamine B6) à la lévodopa sauf si celle-ci est associée à un inhibiteur de la dopa décarboxylase.

EN CAS DE DOUCE, NE PAS HESITER A DEMANDER LAVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

##### Interactions avec d'autres médicaments :

Prise de l'utilisation de autres médicaments :

Ce médicament est contre-indiqué en association avec la lévodopa.

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

##### Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet.

##### Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

##### Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

###### Grossesse :

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre ce traitement.

###### Allaitement :

En cas d'allaitement, éviter de prendre ce médicament.

D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE DEMANDER LAVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MEDICAMENT.

##### Sportifs :

Sans objet.

##### Effets sur l'aptitude de conduire un véhicule ou à utiliser des machines :

Sans objet.

##### Effets secondaires à effets notoires :

Ce médicament contient le glycérol et laque de coccine.

##### 3- COMMENT PRENDRE PRINCI-B FORT ?

Instruction pour un bon usage :

**Posologie, mode et/ou voie d'administration, fréquence d'administration :**

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

##### Posologie :

RESERVE A L'ADULTE.

1 comprimé 2 ou 3 fois par jour.

##### Mode et voie d'administration :

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler sans croquer au début ou au milieu des repas avec un peu d'eau.

##### Durée du traitement :

Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

##### Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Prenez PRINCI-B FORT uniquement comme il vous a été prescrit. Si vous avez utilisé ou pris plus de PRINCI-B Fort prenez immédiatement contact avec votre médecin ou votre pharmacien. Un excès de l'association de vitamine B dans le corps n'est, en principe, pas connu. A signaler toutefois, que lors de l'utilisation de doses beaucoup trop fortes (c'est-à-dire, dépassant beaucoup les quantités recommandées), la vitamine B6 peut provoquer une atteinte des nerfs périphériques, du foie ou une éruption sur la peau.

##### Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses :

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

##### Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Sans objet.

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

##### 4- QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme pour tous les médicaments, PRINCI-B FORT, comprimé enrobé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Ces effets indésirables sont liés à la vitamine B6, ils sont caractérisés par des manifestations neurologiques exceptionnelles et réversibles à l'arrêt du traitement suite à des fortes doses et/ou en cures prolongées.

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

##### 5- COMMENT CONSERVER PRINCI-B FORT, COMPRIME ENROBE ?

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

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte. (La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois mentionné).

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

« Ne jetez aucun médicament au tout à l'époit ni avec les ordures ménagères ».

Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

##### 6- INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES :

###### Que contient PRINCI-B FORT, comprimé enrobé :

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

Thiamine mononitrate (Vitamine B1)..... 250,00 mg

Pyridoxine chlorhydrate (Vitamine B6)..... 250,00 mg

Cyanocabalamine (Vitamine B12)..... 1,00 mg

###### Composition qualitative en excipients :

Propionate K90, Aeroil 200, Cellulose microcristalline, Stéarate de Magnésium, Hypromellose, Laque coccine (20%), Glycerol, Dioxyde de titane.

Nom d'admission de l'EPI titulaire de l'AMM au Maroc :

Zoubeir Ibnou Al Aquam, Roches noires, 20300 Casablanca, Maroc

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : 12/2017.

Conditions de prescription et de délivrance :

Médicament délivré sans ordonnance.

PPV 50,60 DH  
LOT M202 PER 12/21  
nprimés enrobés

isme chronique

# PRINCI-B FORT®

## Vit B1 , Vit B6 , Vit B12

### Boîte de 30 comprimés enrobés

#### Pour les médicaments non soumis à prescription médicale :

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.

- Garder cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

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

- Vous devrez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après.

1. Que contient cette notice :
2. Qu'est-ce que PRINCI-B FORT et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PRINCI-B FORT, comprimé enrobé ?
4. Comment prendre PRINCI-B FORT, comprimé enrobé ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver PRINCI-B FORT, comprimé enrobé ?
7. Informations supplémentaires.

#### 1. Qu'est-ce que PRINCI-B FORT et dans quel cas est-il utilisé ?

##### Classe pharmaco-thérapeutique :

Vitamines (A : Appartient au groupe métabolisme).

Code ATC : B03BA01 (A11DA01), (Vit B6 : A11HA02), (Vit B12 : B03BA01).

##### Indications thérapeutiques :

Ce médicament est indiqué en cas de :

- Prophylaxie et traitement des états de carence nutritionnelle en vitamines du groupe B en association avec d'autres vitamines.
- Traitement des algies à composante neurologique et neuromusculaire.
- Athénèse

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PRINCI-B FORT ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

##### Contre-indications :

Ne prenez jamais PRINCI-B FORT, comprimé enrobé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'un des constitutants du comprimé.

- En association avec la Lévodopa.

##### Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec PRINCI-B FORT, comprimé enrobé :

Ce médicament ne doit pas être utilisé de façon prolongée.

Ne pas associer la pyridoxine (Vitamine B6) à la lévodopa sauf si celle-ci est associée à un inhibiteur de la dopa décarboxylase.

EN CAS DE DOUCE, NE PAS HESITER A DEMANDER LAVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

##### Interactions avec d'autres médicaments :

Prise de l'utilisation de autres médicaments :

Ce médicament est contre-indiqué en association avec la Lévodopa.

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

##### Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet.

##### Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

##### Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

###### Grossesse :

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre ce traitement.

###### Allaitement :

En cas d'allaitement, éviter de prendre ce médicament.

D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE DEMANDER LAVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MEDICAMENT.

##### Sportifs :

Sans objet.

##### Effets sur l'aptitude de conduire un véhicule ou à utiliser des machines :

Sans objet.

##### Effets secondaires à effets notoires :

Ce médicament contient le glycérol et laque de coccine.

##### 3- COMMENT PRENDRE PRINCI-B FORT ?

Instruction pour un bon usage :

**Posologie, mode et/ou voie d'administration, fréquence d'administration :**  
Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

##### Posologie :

RESERVE A L'ADULTE.

1 comprimé 2 ou 3 fois par jour.

##### Mode et voie d'administration :

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler sans croquer au début ou au milieu des repas avec un peu d'eau.

##### Durée du traitement :

Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

##### Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Prenez PRINCI-B Fort uniquement comme il vous a été prescrit. Si vous avez utilisé ou pris plus de PRINCI-B Fort, prenez immédiatement contact avec votre médecin ou votre pharmacien. Un excès de l'association de vitamine B dans le corps n'est, en principe, pas connu. A signaler toutefois, que lors de l'utilisation de doses beaucoup trop fortes (c'est-à-dire, dépassant beaucoup les quantités recommandées), la vitamine B6 peut provoquer une atteinte des nerfs périphériques, du foie ou une éruption sur la peau.

##### Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses :

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

##### Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Sans objet.

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

##### 4- QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme pour tous les médicaments, PRINCI-B FORT, comprimé enrobé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Ces effets indésirables sont liés à la vitamine B6, ils sont caractérisés par des manifestations neurologiques exceptionnelles et réversibles à l'arrêt du traitement suite à des fortes doses et/ou en cures prolongées.

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

##### 5- COMMENT CONSERVER PRINCI-B FORT, COMPRIME ENROBE ?

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

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte. (La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois mentionné).

« Ne jetez aucun médicament au tout à l'époque ni avec les ordures ménagères ».

Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

##### 6- INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES :

###### Que contient PRINCI-B FORT, comprimé enrobé :

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

Thiamine mononitrate (Vitamine B1).....250,00 mg

Pyridoxine chlorhydrate (Vitamine B6).....250,00 mg

Cyanocabalamine (Vitamine B12).....1,00 mg

###### Composition qualitative en excipients :

Propionate K90, Aeroil 200, Cellulose microcristalline, Stéarate de Magnésium, Hypromellose, Laque coccine (20%), Glycerol, Dioxyde de titane.

Nom d'additif de l'EPI titulaire de l'AMM au Maroc :

Laboratoires SYNTHÉMA

20-22, Rue Zoubeir Ibnou Al Aouam,Roches noires, 20300 Casablanca, Maroc

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : 12/2017.

Conditions de prescription et de délivrance :

Médicament délivré sans ordonnance.

PPV 50,60 DH  
LOT M202 PER 12/21  
nprimés enrobés

isme chronique

A. ALAMI  
Pharmacien Biologiste  
Diplômé de la Faculté de Paris

H. LAZRAQ  
Pharmacien Biologiste  
Diplômé de la Faculté de Reims

Dossier ouvert le : 28/08/19

**Madame SAMINE FATIMA EP EL MOUMNI**

Docteur AHMED ASSOU

Réf. : 19H821 

Edition du : 28/08/19

Page : 1

### Compte Rendu d'Analyses

#### BIOCHIMIE SANGUINE (sur Automate Cobas C 311)

			Normales	Antériorités
*	CREATININE SANGUINE	: 10,8 mg/l	5 - 9	14/11/18
	Technique Jaffé avec compensation	Soit : 95,6 µmol/l	44 - 79,65	11,4
	(Changement de la technique et des valeurs usuelles à partir du 10/12/11)			100,9
*	DEBIT DE FILTRATION GLOMERULAIRE : 51,57 ml/mn	> 60 ml/mn/1,73m <sup>2</sup>	55,79	17/11/14
	(selon la formule de MDRD modifiée)			

#### BIOCHIMIE

			Normales	Antériorités
*	HEMOGLOBINE GLYQUEE (Hb A1c) : 6,90 %	4,5 - 6,3	24/09/18	
	(HPLC / D10 - BIORAD)			6,20
*	HbA1c (%)			
	7,1 5,8 6,2 6,1 5,7 5,5 6 6 6,2 6,9			
	29/04/15 14/10/15 21/04/16 13/06/16 01/11/16 13/03/17 06/06/17 07/05/18 24/09/18 28/08/19	Dates d'antériorités		

شارع مولاي الحسن الأول  
الدار البيضاء 20070  
55, Av. Moulay Hassan 1er  
Casablanca 20070

A. ALAMI

A. ALAMI  
Pharmacien Biologiste  
LABORATOIRES ARMES

H. LAZRAQ

A. ALAMI  
Pharmacien Biologiste  
Diplômé de la Faculté de Paris

H. LAZRAQ  
Pharmacien Biologiste  
Diplômé de la Faculté de Reims

Dossier ouvert le : 28/08/19

Edition du : 28/08/19

Madame SAMINE FATIMA EP EL MOUMNI

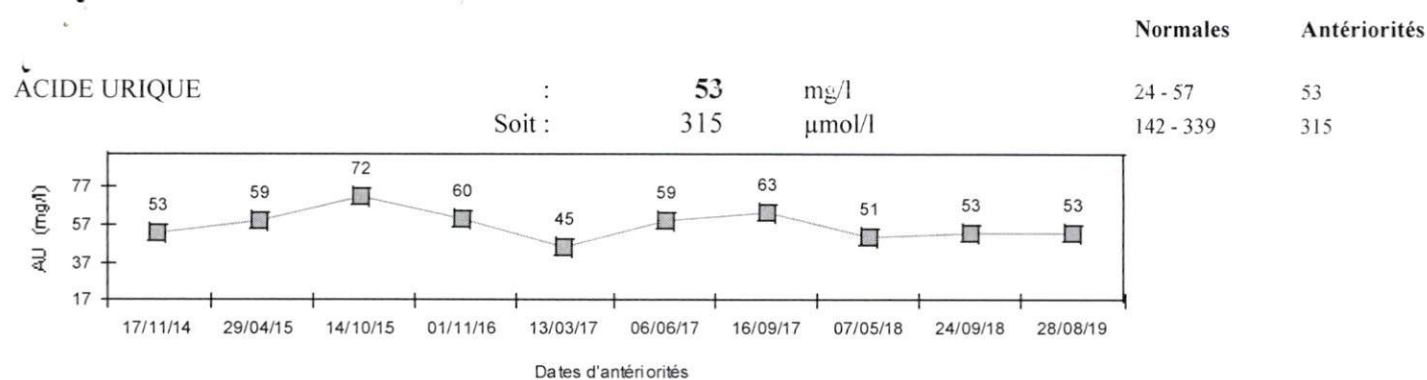
Docteur AHMED ASSOU

Réf. : 19H821

Page : 2

## Compte Rendu d'Analyses

## BIOCHIMIE SANGUINE (sur Automate Cobas C 311)



A. ALAMI  
Pharmacien Biologiste  
LABORATOIRES ARMES

شارع مولاي الحسن الـ55  
الدار البيضاء  
20070  
55, Av. Moulay Hassan 1er  
Casablanca 20070

A. ALAMI

H. LAZRAQ

A. ALAMI  
Pharmacien Biologiste  
Diplômé de la Faculté de Paris

H. LAZRAQ  
Pharmacien Biologiste  
Diplômé de la Faculté de Reims

Casablanca le 28 août 2019

Madame SAMINE FATIMA EP EL MOUMNI

Plein tarif 1998

FACTURE N°	6493
------------	------

## Analyses :

Créatinine sanguine -----	B	30	
Débit de filtration glomérulaire(MDRD) -----	B	50	
Hémoglobine glyquée -----	B	100	
Acide urique sanguin -----	B	30	Total : B 210

## Prélèvements :

Sang-----	Pc	1,5
-----------	----	-----

TOTAL DOSSIER | 305,00 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de :

Trois Cent Cinq Dirhams

LABORATOIRE D'ANALYSES  
MEDICALES ARMES  
55, Av. Moulay Hassan 1er - Casa  
Tél. : 0522 27 19 70 / 0522 27 86 57  
Fax : 0522 26 02 47

شارع مولاي الحسن الأول  
الدار البيضاء  
55, Av. Moulay Hassan 1er  
Casablanca 20070