

## RECOMMANDATIONS IMPORTANTES À LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

### Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontologie 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 canaux, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canaux.

### Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

### Adresses Mails utiles

- Reclamation : [contact@mupras.com](mailto:contact@mupras.com)
- Prise en charge : [pec@mupras.com](mailto:pec@mupras.com)
- Adhésion et changement de statut : [adhesion@mupras.com](mailto:adhesion@mupras.com)

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-88 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.



## Déclaration de Maladie

N° W19-477339

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 00942 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prenom : ELMOUMNI MUSTAPHA

Date de naissance :

Adresse : 11 Rue Abdessalam Elakad El Kiroi

Tél. 0669 069 724 Total des frais engagés : 3471,50 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 21 OCT. 2019

Nom et prénom du malade : Age :

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

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle

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

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

# 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 kinsithérapeute
- 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 PREALABLE

HOSPITALISATION EN CLINIQUE  
HOSPITALISATION EN HOPITAL  
HOSPITALISATION EN SANATORIUM OU REVENTORIUM  
SEJOUR EN MAISON DE REPOS  
LES ACTES EFFECTUES EN SERIE, il s'agit  
l'actes répétés en plusieurs séances . ou actes  
obieux comportant un ou plusieurs échelonnées  
ans le temps .

- LES INTERVENTIONS CHIRURGICALES
- L'ORTHOPEDIE
- LA REEDUCATION
- LES ACCOUCHEMENTS
- LES CURES THERMALES
- LA CIRCONCISION
- LE TRANSPORT EN AMBULANCE

## EN CAS D'URGENCE

es actes d'urgence échappant à la procédure d'entente préalable, l'intéressé doit révenir 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



# MUPRAS

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

DATE DE DEPOT

AEROPORT 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

## FEUILLE DE SOINS

N° 830463

### A REMPLIR PAR L'ADHERENT

Nom & Prénom : EL MOUMNI Mustapha  
Matricule : 00842 Fonction : Retraité Poste :  
Adresse : Rue Abbés Nahmoud Elakkad Imm 11 App 12 B  
Tél. : Signature Adhérent :

### A REMPLIR PAR LE MEDECIN TRAITANT

Nom & Prénom du patient : EL MOUMNI Mustapha Age   
Lien de parenté avec l'adhérent : Adhérent ☐ Conjoint ☒ Enfant ☐  
Date de la première visite du médecin : 28/08/16  
Nature de la maladie : Diabète + HTA  
S'il s'agit d'un accident : causes et circonstances  
A CASA le 28/08/16 Signature et cachet du médecin  
Durée d'utilisation 3 mois



## RELEVÉ 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		150,00 211	

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE CHARAI GROUPE HUY Tel : 0222 26 02 41 Fax : 0222 26 02 41 C22.72.00.65	28/08/19	2718,50

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et Signature du Laboratoire et du Radiologie	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	28.08.19	P210 + P25	305,84

## 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 soins.

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

# Docteur Ahmed ASSOUL

MÉDECINE GÉNÉRALE

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

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 و الضعف الجنسي
- دبلوم طب الشغل
- شهادة الخبرة الطبية من جامعة رين (فرنسا)

1430، شارع إدريس الحارثي

الدار البيضاء

الهاتف : 05 22 72 33 72

CMA

Casablanca, le :

28/08/19

الدار البيضاء، في

PHARMACIE CHARAI

Groupe 1

Hay Ma. Hassan 4-Blonde

Tél: 022.72.66.64 / 022.72.66.65

El Moumni

FATMA

Olevemin

842,00

2007 le 17 x 03 mg

647,00 Novo Rapid

NOVA

NOVA

x 03 mg

①

Lylone

46,70

16p le 17

Traitement de 03 Mois

AS

AS

Traitement de 03 Mois

AS

(13) Zennou 160 mg  
183,50 x 3

Traitement de 03 Mois



19 py x 03 ms

(14) ~~Notup 100mg~~  
157,10 x 2

Traitement de 03 Mois



1 gelule de sonny x 03 ms

(5)  
33,30 x 3

TEN 825 mg

Traitement de 03 Mois



16 py

Aspirine 100mg

Traitement de 03 Mois



(6)  
21,80 x 3

1 cachet 1 x 03 ms

(7)  
50,60 x 3

Purac B



16 3/4

2716,50.

PHARMACIE CHARAI  
Groupe J.E. 45 N° 9  
Rue My. 1. de Blanca  
Tél. 72.00.04 / 02.72.00.65

Dr. ASSOU AHMED  
Méd. Interne  
Diplôme de Spécialité  
1430 Avenue de la République  
14000 Caen 02 31 72

*[Signature]*



# Docteur Ahmed ASSOU

Médecien Générale

- Diplômé en diabetologie et en échographie de la faculté de Montpellier (France)
- Diplômé en sexologie clinique
- Diplômé en médecine du travail, en ergonomie et en expertise Médicale de la faculté 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

- الطب 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
- 1430. شارع ادريس الحارثي البيضاء
- الهاتف: 05.22.72.33.72

Casablanca, le

28/08/19

SAMINE  
FATIMA

- Hane  
- un Ceme  
- creature name

Chouane Chouane  
(MORR)



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

Dr. ASSOU AHMED  
Médecien Générale  
Diplômé en Diabetologie  
1430, Driss El Harti Mily Achid  
Tel: 0522 72 33 72

**NOLIP®**

## Rosuvastatine 10 mg et 20 mg Boîtes de 10 et 30 comprimés pelliculés

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice à portée de main, vous aurez 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	Par comprimé pelliculé
Rosuvastatine calcique	10,395 mg
Equivalent à Rosuvastatine (DCI)	10,000 mg
NOLIP® 20 mg	
Rosuvastatine calcique	20,790 mg
Equivalent à Rosuvastatine (DCI)	20,000 mg

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

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

### 3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inhibiteur de l'HMG Co-A réductase, Code ATC : C10A07.

### 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

NOLIP® est indiqué dans :

#### Traitement 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 hypolipémiants (notamment l'aphérese 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 pour cause 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 fibraté.

- Consommation excessive d'alcool.

- Situations favorisant une élévation des taux plasmatiques.

- Patients asiatiques.

- Association avec fibrates.

### 7. EFFETS INDESIRABLES

COMME TOUTS LES MEDICAMENTS, CE MEDICAMENT INDESIRABLES, MAIS ILS NE SURVIENNENT PAS EN MONDE.

- Effets endocriniens :** diabète de type II.

- Effets du système nerveux :** céphalées et sensation

- Effets gastro-intestinaux :** constipation, nausées et

- Effets de la peau et du tissu sous-cutané :** prurit.

- Effets musculosquelettiques et systémiques :** myalgies.

- Troubles généraux et anomalies au site d'administration :** asthénie.

SI UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT GRAVE OU SI VOUS REMARQUEZ DES EFFETS INDESIRABLES NON MENTIONNES 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 observés 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 l'arrêt 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'adulte 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 DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### 9. INTERACTIONS

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

statine

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

**NOLIP®**

## Rosuvastatine 10 mg et 20 mg

### Boîtes de 10 et 30 comprimés pelliculés

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice à portée de main, vous aurez 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	Par comprimé pelliculé
Rosuvastatine calcique	10,395 mg
Equivalent à Rosuvastatine (DCI)	10,000 mg
NOLIP® 20 mg	
Rosuvastatine calcique	20,790 mg
Equivalent à Rosuvastatine (DCI)	20,000 mg

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

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

#### 3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inhibiteur de l'HMG Co-A réductase, Code ATC : C10A07.

#### 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

NOLIP® est indiqué dans :

##### Traitement 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 hypolipémiants (notamment l'aphérese 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 pour cause 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 fibraté.
- Consommation excessive d'alcool.
- Situations favorisant une élévation des taux plasmatiques de médicaments.
- Patients asiatiques.
- Association avec fibrates.

#### 7. EFFETS INDESIRABLES

COMME TOUTS LES MEDICAMENTS, CE MEDICAMENT PEUT PRESENTER DES EFFETS INDESIRABLES, MAIS ILS NE SURVIENNENT PAS EN MONDE.

- Effets endocriniens :** diabète de type II.
- Effets du système nerveux :** céphalées et sensation de fatigue.
- Effets gastro-intestinaux :** constipation, nausées et vomissements.
- Effets de la peau et du tissu sous-cutané :** prurit.
- Effets musculosquelettiques et systémiques :** myalgies.
- Troubles généraux et anomalies au site d'administration :** asthénie.

SI UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT GRAVE OU SI VOUS REMARQUEZ DES EFFETS INDESIRABLES NON MENTIONNES 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 observés 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 l'arrêt 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/m², 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'adulte 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 DOULEUR, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

#### 9. INTERACTIONS

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

statine

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



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 Zenovan®, comprimé pelliculé ? Dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Zenovan®, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre Zenovan®, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ?
6. Informations supplémentaires

## 1. QU'EST-CE QUE ZENOVAN® ?

### Classe pharmacologique

Zenovan®, comprimé pelliculé, appartient à la classe des médicaments appelés inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC). Il agit en bloquant l'action de l'enzyme de conversion, une enzyme qui agit en bloquant l'action de l'enzyme de conversion.

### Indications thérapeutiques

Zenovan®, comprimé pelliculé, est utilisé pour :

- Pour traiter l'hypertension.

L'hypertension est une maladie chronique qui se caractérise par une élévation persistante de la pression artérielle.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ZENOVAN®, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

### Contre-indications :

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

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au valsartan ou à l'un des autres composants contenus dans Zenovan®, 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 Zenovan®, comprimé pelliculé en début de grossesse).

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

### Précautions d'emploi, mises en garde spéciales :

Faites attention avec Zenovan®, comprimé pelliculé :

Prévenez votre médecin avant de prendre Zenovan®, 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 devez plus jamais prendre de Zenovan®.

• Si vous prenez des médicaments qui augmentent la quantité de potassium dans le sang, y compris les suppléments potassiques ou des sels de potassium, des médicaments (apoprotéine) 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 Zenovan®, comprimé pelliculé en association avec d'autres médicaments qui inhibent le système aldostérone 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'hyperaldostéronisme, il s'agit d'une maladie dans laquelle les glandes surrénales fabriquent une quantité trop importante d'hormone aldostérone. L'utilisation de Zenovan®, 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. Zenovan®, 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'énalapril, le lisinopril, le sérindopril, le ramipril, etc...

Vous êtes traité pour

Zenovan® à des IEC et des bêta-bloquants (médicament de l'insuffisance

Interactions avec les aliments et les boissons

Vous pouvez prendre Zenovan®, 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 Zenovan®, 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 Zenovan®, comprimé pelliculé. Zenovan®, 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. Zenovan®, 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 Zenovan®, comprimé pelliculé. Comme avec beaucoup d'autres médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle, Zenovan®, comprimé pelliculé peut, dans de rares cas, entraîner des sensations vertigineuses et affecter la capacité à se concentrer.

### 3. COMMENT PRENDRE ZENOVAN®, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

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.

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 Zenovan®, comprimé pelliculé ? Dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Zenovan®, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre Zenovan®, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ?
6. Informations supplémentaires

## 1. QU'EST-CE QUE ZENOVAN® ?

### Classe pharmacologique

Zenovan®, comprimé pelliculé, appartient à la classe des médicaments appelés inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC). Il agit en bloquant l'action de l'enzyme de conversion, une enzyme qui agit en bloquant l'action de l'enzyme de conversion.

### Indications thérapeutiques

Zenovan®, comprimé pelliculé, est utilisé pour :

- Pour traiter l'hypertension.

L'hypertension est une maladie chronique qui se caractérise par une élévation persistante de la pression artérielle.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ZENOVAN®, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

### Contre-indications :

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

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au valsartan ou à l'un des autres composants contenus dans Zenovan®, 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 Zenovan®, comprimé pelliculé en début de grossesse).

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

Précautions d'emploi, mises en garde spéciales :

Faites attention avec Zenovan®, comprimé pelliculé :

Prévenez votre médecin avant de prendre Zenovan®, 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 devez plus jamais prendre de Zenovan®.

• Si vous prenez des médicaments qui augmentent la quantité de potassium dans le sang, y compris les suppléments potassiques ou des sels de potassium, des médicaments (apoprotéine) 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 Zenovan®, comprimé pelliculé en association avec d'autres médicaments qui inhibent le système aldostérone 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'hyperaldostéronisme, il s'agit d'une maladie dans laquelle les glandes surrénales fabriquent une quantité trop importante d'hormone aldostérone. L'utilisation de Zenovan®, 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. Zenovan®, 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'énalapril, le lisinopril, le sérindopril, le ramipril, etc...

Vous êtes traité pour

Zenovan® à des IEC et des bêta-bloquants (médicament de l'insuffisance

Interactions avec les aliments et les boissons

Vous pouvez prendre Zenovan®, 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 Zenovan®, 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 Zenovan®, comprimé pelliculé. Zenovan®, 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. Zenovan®, 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 Zenovan®, comprimé pelliculé. Comme avec beaucoup d'autres médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle, Zenovan®, comprimé pelliculé peut, dans de rares cas, entraîner des sensations vertigineuses et affecter la capacité à se concentrer.

## 3. COMMENT PRENDRE ZENOVAN®, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

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

### Possologie

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.

Il est important que vous respectiez les rendez-vous avec le médecin, même si vous vous sentez bien.



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 Zenovan®, comprimé pelliculé ? Dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Zenovan®, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre Zenovan®, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ?
6. Informations supplémentaires

## 1. QU'EST-CE QU'IL UTILISE ?

### Classe pharmacologique

Zenovan®, comprimé pelliculé, appartient à la classe des médicaments appelés inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC). Il agit en bloquant l'action de l'enzyme de conversion, une enzyme qui agit en bloquant l'action de l'enzyme de conversion.

### Indications thérapeutiques

Zenovan®, comprimé pelliculé, est utilisé pour :

- Pour traiter l'hypertension.

L'hypertension est une maladie chronique qui se caractérise par une élévation persistante de la pression artérielle.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

Le traitement de l'hypertension est essentiel pour prévenir les complications cardiovasculaires.

• Si vous prenez des médicaments qui augmentent la quantité de potassium dans le sang, y compris les suppléments potassiques ou des sels de potassium, des médicaments (par exemple le 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 Zenovan®, comprimé pelliculé en association avec d'autres médicaments qui inhibent le système aldostérone rénine (par exemple les 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'hyperaldostéronisme, il s'agit d'une maladie dans laquelle les glandes surrénales fabriquent une quantité trop importante d'hormone aldostérone. L'utilisation de Zenovan®, 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. Zenovan®, 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'énalapril, le lisinopril, le péralopril, le ramipril, etc...

Vous êtes enceinte ou vous envisagez d'être enceinte :  
Zenovan® à des IEC et des bêta-bloquants (médicament de l'insuffisance cardiaque).

Interactions avec les aliments et les boissons

Vous pouvez prendre Zenovan®, 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 Zenovan®, 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 Zenovan®, comprimé pelliculé. Zenovan®, 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. Zenovan®, 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 Zenovan®, comprimé pelliculé. Comme avec beaucoup d'autres médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle, Zenovan®, comprimé pelliculé peut, dans de rares cas, entraîner des sensations vertigineuses et affecter la capacité à se concentrer.

3. COMMENT PRENDRE ZENOVAN®, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

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.

Il est important d'être d'autant plus attentif que vous respectez 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 de potassium, pour un sachet-dose de 204,6 mg.

c/ Forme pharmaceutique :

Poudre pour solution buvable

d/ Classe pharmacologique :

AUTRES ANALGESIQUES

2- DANS QUELS CAS

thérapeutiques :

Ce médicament est

Il est indiqué :

• dans le traitement de certaines affections rhumatismales.

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

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

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

En conséquence :

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

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





# 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 de sodium, pour un sachet-dose de 204,6 mg.

c/ Forme pharmaceutique

Poudre pour solution

d/ Classe pharmacologique

AUTRES ANALGÉS

2- DANS QUELS

thérapeutiques :

Ce médicament :

Il est indiqué :

• dans le traitement de

états grippaux, de

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

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

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

En conséquence :

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

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

# 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 de sodium, pour un sachet-dose de 204,6 mg.

c/ Forme pharmaceutique

Poudre pour solution

d/ Classe pharmacologique

AUTRES ANALGÉSiques

2- DANS QUELS

thérapeutiques :

Ce médicament :

Il est indiqué :

• dans le traitement de certaines affections rhumatismales.

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

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

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

En conséquence :

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

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





# NovoRapid® FlexPen®

100 U/ml,

Solution injectable en stylo prérempli

Insuline asparte

**Veillez 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 NovoRapid® et dans quel cas l'utiliser ?

NovoRapid® est une insuline (d'action rapide) d'action rapide.

NovoRapid® est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants atteints de diabète.

Le diabète est une maladie chronique qui se caractérise par un taux de sucre dans le sang élevé.

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 l'effet dure de 3 à 5 heures. En raison de sa courte durée d'action, 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.

## 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser NovoRapid® ?

**N'utilisez jamais NovoRapid®**

- ▶ Si vous êtes allergique à l'insuline asparte ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir rubrique 6, Autres informations).
- ▶ Si vous suspectez une hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) imminente (voir section 3, Comment utiliser NovoRapid®).
- ▶ Si votre 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 NovoRapid® ?).
- ▶ Si l'insuline n'apparaît pas limpide et incolore.

**Avant d'utiliser NovoRapid®**

- ▶ Contrôlez l'étiquette pour vous assurer que vous disposez du type d'insuline correct.
- ▶ Utilisez toujours une nouvelle aiguille lors de chaque injection pour prévenir le risque de contamination.
- ▶ Les aiguilles et NovoRapid® FlexPen® ne doivent pas être partagés.

**Faites attention avec NovoRapid®**

- ▶ Si vous avez des problèmes de reins, de foie, de glandes surrénales, d'hypophyse ou de thyroïde.
- ▶ Si vous faites plus d'efforts physiques que d'habitude ou si vous voulez modifier votre régime alimentaire habituel, car ceci peut modifier votre taux de sucre dans le sang.
- ▶ Si vous êtes malade: continuez à prendre votre insuline et consultez votre médecin.

NovoRapid® FlexPen®

100U/ml

Solution injectable

5 stylos pré-remplis de 3ml

PPV : 647 DH



6 118001 121304

8-9670-73-270-1

# 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 insuline d'action prolongée (insuline moderne) qui agit comme l'insuline humaine.

Levemir® est indiqué chez les adultes, les adolescents et les enfants atteints de diabète de type 2. Il permet de contrôler votre taux de sucre dans le sang.

Dans le traitement du diabète de type 2, Levemir® peut aussi être utilisé en association avec des médicaments pour traiter le diabète et/ou avec des médicaments injectables, autres que l'insuline. Levemir® peut également être utilisé en association avec d'autres médicaments. Comparé à d'autres insulines, Levemir® est associé à une moindre probabilité de provoquer une hypoglycémie.

Levemir® FlexPen®  
100U/ml  
Solution injectable  
5 stylos pré-remplis de 3ml



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 d
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ZYLORIC 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 comprimés ?

Les comprimés de ZYLORIC contiennent un médicament qui 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 de la peau. En cas d'éruption cutanée ou de symptômes cutanés, arrêtez immédiatement le traitement et consultez votre médecin.





## 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, sirop colloïdal et stéarate de magnésium.

### • Liste des excipients à effet notoire :

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, monodrogues ».

## 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 (rétention de liquide) dû à une insuffisance cardiaque congestive, maladie rénale ou hépatique.
- hypertension.

## 5. POSOLOGIE :

Suivez 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 **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 médicaments sont destinés à une administration orale.

Si vous remarquez des effets indésirables, non mentionnés dans cette notice, veuillez 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 digitaux, 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\* doit être évitée.

### ♦ Info

TENSEMIDE®

Ce médicament

contient

un

excipient

à effet notoire

contenu

ci-dessous

est

indiqué

pour

le

traitement

de

l'hypertension

et

pour

le

traitement

de

l'œdème

(rétention

de

liquide)

dû

à

une

insuffisance

cardiaque

congestive,

maladie

rénale

ou

hépatique.

hypertension.

attention

à

suivre

strictement

les

instructions

d'administration

LOT : 12119001

PER : 01-2022

PPV : 33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

composants de

comprimés

vous présentez une

chez l'avis de votre

Ce médicament ne

est pas

indiqué

pour

le

traitement

de

l'œdème

(rétention

de

liquide)

dû

à

une

insuffisance

cardiaque

congestive,

maladie

rénale

ou

hépatique.

hypertension.

attention

à

suivre

strictement

les

instructions

d'administration

de ce médicament.

La durée de traitement

avec **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 médicaments sont

destinés à une

administration orale.

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

Ce médicament doit être pris accompagné ou non d'aliments, mais sans être mastiqué.

## 1. DENOMINATION

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

**Veillez 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, sirop colloïdal et stéarate de magnésium.

### • Liste des excipients à effet notoire :

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, monodrogues ».

## 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 (rétention de liquide) dû à une insuffisance cardiaque congestive, maladie rénale ou hépatique.
- hypertension.

## 5. POSOLOGIE :

Suivez 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 médicaments sont destinés à une administration orale.

Si vous remarquez des effets indésirables, non mentionnés dans cette notice, veuillez 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 digitaux, 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 est déconseillée.

Info  
TENSEMIDE®  
Ce médicament  
contient  
un  
excipient  
à  
effet  
notoire

LOT : 12119001  
PER : 01-2022  
PPV : 33,30 DH

composants de  
ce médicament  
comprimés  
vous présentez une  
allergie à l'un de ces  
excipients, consultez  
votre médecin avant  
d'utiliser ce médicament

الأطفال

## 9. INTERACTIONS :

### • Interaction avec d'autres médicaments :

Veillez 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.
- Cisplatine (médicament pour le traitement du cancer), lithium (médicament antidépresseur), salicylates, acide éthacrynique, étant donné que le torasémide peut augmenter la toxicité de ces médicaments.
- Médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (par exemple ibuprofène, indométacine), 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 :

Le torasémide peut être pris accompagné ou non des aliments, mais sans être mastiqué.

## 1. DENOMINATION

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

**Veillez 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, sirop colloïdal et stéarate de magnésium.

### • Liste des excipients à effet notoire :

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, monodrogues ».

## 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 (rétention de liquide) dû à une insuffisance cardiaque congestive, maladie rénale ou hépatique.
- hypertension.

## 5. POSOLOGIE :

Suivez 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 médicaments sont destinés à une administration orale.

Si vous remarquez des effets indésirables, non mentionnés dans cette notice, veuillez 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 digitaux, 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 est déconseillée.

### ♦ Info

TENSEMIDE®

Ce médicament

contient

un

excipient

à effet notoire

qui peut

avoir des

effets indésirables

chez certains

sujets.

Consultez

votre médecin

ou votre

pharmacien

avant de

prendre ce

médicament.

Les

excipients

à effet notoire

peuvent

avoir des

effets indésirables

chez certains

sujets.

Consultez

votre médecin

ou votre

pharmacien

avant de

prendre ce

médicament.

Les

excipients

à effet notoire

peuvent

avoir des

effets indésirables

chez certains

sujets.

Consultez

LOT : 12119001

PER : 01-2022

PPV : 33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

33,30 DH

composants de

comprimés

vous présentez une

chez l'avis de votre

Ce médicament ne

الأطفال

### ♦ Info

TENSEMIDE®

Ce médicament

contient

un

excipient

à effet notoire

qui peut

avoir des

effets indésirables

chez certains

sujets.

Consultez

votre médecin

ou votre

pharmacien

avant de

prendre ce

médicament.

Les

excipients

à effet notoire

peuvent

avoir des

effets indésirables

chez certains

sujets.

Consultez

votre médecin

ou votre

pharmacien

avant de

prendre ce

médicament.

Les

excipients

à effet notoire

peuvent

avoir des

effets indésirables

chez certains

sujets.

Consultez

votre médecin

ou votre

pharmacien

avant de

prendre ce

médicament.

Les

excipients

à effet notoire

peuvent

avoir des

effets indésirables

chez certains

sujets.

Consultez

votre médecin

ou votre

pharmacien

avant de

prendre ce

médicament.

Les

excipients

à effet notoire

peuvent

avoir des

effets indésirables

chez certains

sujets.

Consultez

votre médecin

ou votre

pharmacien

avant de

prendre ce

médicament.

Les

excipients

à effet notoire

peuvent

avoir des

effets indésirables

chez certains

sujets.

Consultez

votre médecin

ou votre

pharmacien

avant de

prendre ce

médicament.

Les

excipients

à effet notoire

peuvent

avoir des

effets indésirables

chez certains

sujets.

Consultez

votre médecin

ou votre

pharmacien

avant de

prendre ce

médicament.

Les

excipients

à effet notoire

peuvent

avoir des

effets indésirables

chez certains

sujets.

Consultez

votre médecin

ou votre

pharmacien

avant de

prendre ce

médicament.

Les

excipients

à effet notoire

peuvent

avoir des

effets indésirables

chez certains

sujets.

Consultez

votre médecin

ou votre

pharmacien

avant de

prendre ce

médicament.

Les

excipients

à effet notoire

peuvent

avoir des

effets indésirables

chez certains

sujets.

Consultez

votre médecin

ou votre

pharmacien

avant de

prendre ce

médicament.

Les

excipients

à effet notoire

peuvent

avoir des

effets indésirables

chez certains

sujets.

Consultez

votre médecin

ou votre

pharmacien

avant de

prendre ce

médicament.

Les

excipients

à effet notoire

peuvent

avoir des

effets indésirables

chez certains

sujets.

Consultez

votre médecin

ou votre

pharmacien

avant de

prendre ce

médicament.

Les

excipients

à effet notoire

peuvent

avoir des

effets indésirables

chez certains

sujets.

Consultez

votre médecin

ou votre

pharmacien

avant de

prendre ce

médicament.

Les

excipients</



# 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 pourriez avoir besoin de la relire.  
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.  
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.  
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne sentez 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 pharmacothérapeutique :

Vitamines (A : Appareil digestif et métabolisme).

Code ATC : (Vit B1 : 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.
- Asthénie

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE 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 constituants du comprimé.
- En association avec la Lévodopa.

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

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

### Interactions avec d'autres médicaments :

Prise ou l'utilisation d'autres médicaments :

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

Si vous prenez ou avez récemment pris 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.

DUNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MÉDICAMENT.

#### Sportifs :

Sans objet.

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

Sans objet.

### Excipients 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 excédent de l'association de vitamines 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 tous les médicaments, PRINCI-B FORT, comprimé enrobé est susceptible d'avoir des effets indésirables, mais 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, COMPRIMÉ ENROBÉ ?

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'égout ni avec les ordures ménagères.

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

## 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

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

### Composition qualitative en excipients :

Povidone K90, Aérosil 200, Cellulose microcristalline, Stéarate de Magnésium, Hypromellose, Laque coccine (20%), Glycérol, Dioxyde de titane.

### Nom et adresse de l'établissement de l'AMM au Maroc :

Laboratoires SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubier 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 pourriez avoir besoin de la relire.  
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.  
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.  
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne sentez 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 pharmacothérapeutique :

Vitamines (A : Appareil digestif et métabolisme).

Code ATC : (Vit B1 : 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.
- Asthénie

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE 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 constituants du comprimé.
- En association avec la Lévodopa.

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

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

### Interactions avec d'autres médicaments :

Prise ou l'utilisation d'autres médicaments :

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

Si vous prenez ou avez récemment pris 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.

DUNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MÉDICAMENT.

#### Sportifs :

Sans objet.

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

Sans objet.

### Excipients 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 excédent de l'association de vitamines 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 tous les médicaments, PRINCI-B FORT, comprimé enrobé est susceptible d'avoir des effets indésirables, mais 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, COMPRIMÉ ENROBÉ ?

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'égout ni avec les ordures ménagères.

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

## 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

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

### Composition qualitative en excipients :

Povidone K90, Aérosil 200, Cellulose microcristalline, Stéarate de Magnésium, Hypromellose, Laque coccine (20%), Glycérol, Dioxyde de titane.

### Nom et adresse de l'établissement de l'AMM au Maroc :

Laboratoires SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubier 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 pourriez avoir besoin de la relire.  
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.  
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.  
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne sentez 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 pharmacothérapeutique :

Vitamines (A : Appareil digestif et métabolisme).

Code ATC : (Vit B1 : 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.
- Asthénie

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE 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 constituants du comprimé.
- En association avec la Lévodopa.

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

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

### Interactions avec d'autres médicaments :

Prise ou l'utilisation d'autres médicaments :

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

Si vous prenez ou avez récemment pris 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.

DUNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE DEMANDER L'AVIS 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.

### Excipients à effets notoire :

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 excédent de l'association de vitamines 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 tous les médicaments, PRINCI-B FORT, comprimé enrobé est susceptible d'avoir des effets indésirables, mais 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'égout ni avec les ordures ménagères.

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

## 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

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

### Composition qualitative en excipients :

Povidone K90, Aérosil 200, Cellulose microcristalline, Stéarate de Magnésium, Hypromellose, Laque coccine (20%), Glycérol, Dioxyde de titane.

### Nom et adresse de l'établissement de l'AMM au Maroc :

Laboratoires SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubier 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

Madame SAMINE FATIMA EP EL MOUMNI

Docteur AHMED ASSOUE

Réf. : 19H821



Dossier ouvert le : 28/08/19

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 :

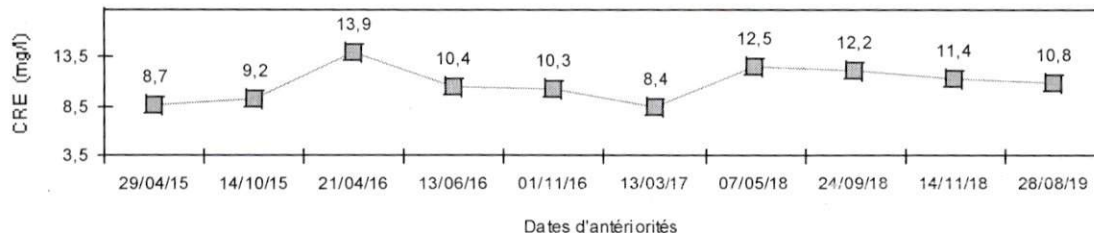
**95,6**

μmol/l

44 - 79,65

11,4

(Changement de la technique et des valeurs usuelles à partir du 10/12/11)



#### \* DEBIT DE FILTRATION GLOMERULAIRE :

**51,57**

ml/mn

> 60 ml/mn/1,73m2

17/11/14

(selon la formule de MDRD modifiée)

55,79

### BIOCHIMIE

Normales Antériorités

#### \* HEMOGLOBINE GLYQUEE (Hb A1c) :

**6,90**

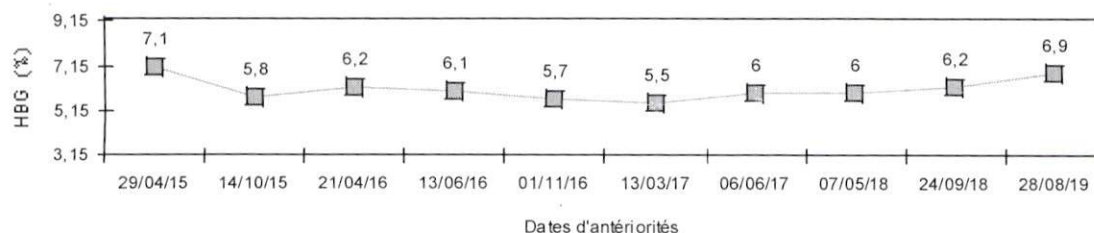
%

4,5 - 6,3

24/09/18

(HPLC / D10 - BIORAD)

6,20



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

A. ALAMI

H. LAZRAQ

A. ALAMI  
Pharmacien Biologiste  
LABORATOIRES ARMES

A. ALAMI  
Pharmacien Biologiste  
Diplômé de la Faculté de Paris

H. LAZRAQ  
Pharmacien Biologiste  
Diplômé de la Faculté de Reims

Madame SAMINE FATIMA EP EL MOUMNI

Docteur AHMED ASSOUE

Réf : 19H821

Dossier ouvert le : 28/08/19

Edition du : 28/08/19

Page : 2

Compte Rendu d'Analyses

BIOCHIMIE SANGUINE (sur Automate Cobas C 311)

ACIDE URIQUE

: 53 mg/l  
Soit : 315  $\mu$ mol/l

Normales

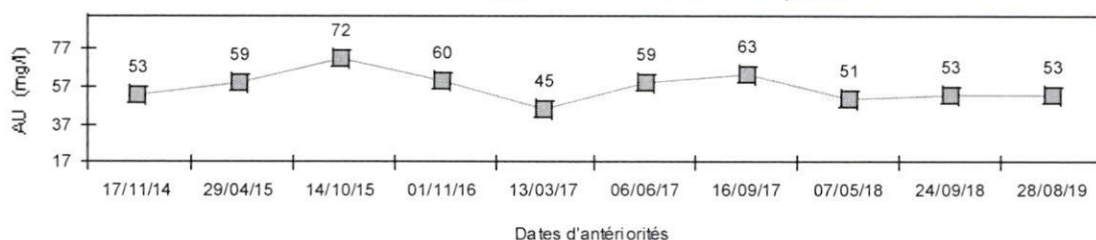
Antériorités

24 - 57

53

142 - 339

315



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

A. ALAMI

H. LAZRAQ

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