

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

## Conditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.  
Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.  
La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.  
L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.  
En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

## Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.  
Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

## Diagnostique 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 canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.  
La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.  
La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

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

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

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



## Déclaration de Maladie : N° P19-0019122

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0011 Société :  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :  
Nom & Prénom : DRIFFI Brahim Date de naissance : 01/01/1935  
Adresse : Leb. Nejima Bloc 457 N° 1112 Hay Nakrani CASA  
Tél. : 0675892990 Total des frais engagés : Dhs

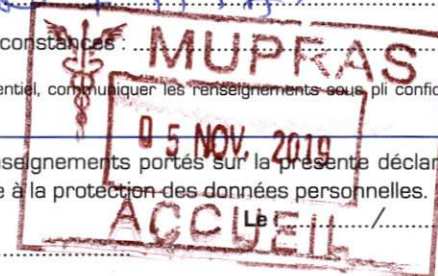
### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

INP : 031019786  
Date de consultation :  
Nom et prénom du malade : DRIFFI FATIMA Age :  
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
Nature de la maladie : Diabète + HTA  
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) :






### RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
30.10.19		2	250 DH	

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	30/10/19	1009,70

### ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

### AUXILIAIRES MEDICAUX

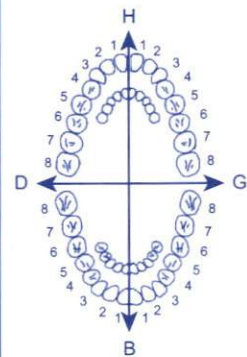
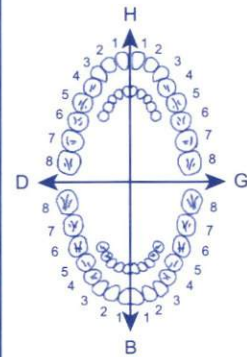
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

### RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

**Important :**

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

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur. BENABBES TAARJI F.Z

Endocrinologue - Diabétologue

Spécialiste en Diabétologie - Cholestérol

Traitement de l'Obésité - Maigreux

Glande Thyroïde - Surrénales - Seins - Stérilité

Diplômée de l'Université René Descartes Paris V

Sur Rendez-Vous



الدرتورة ف. ز. بن عباس (التعارجي)

إختصاصية في أمراض الغدد - السكري

السمنة و الهرمونات

خريجة كلية الطب روني ديكارت بباريس

بالموعد

## ORDONNANCE

Casablanca, le : 30.10.19.

DRIRRI Fatouma  
24.10  
levothyron 100 2/2 up  
6.8 x 3  
Cervix 2 5 up  
199.10 x 3  
Diphenhydramine 100 1/25 up  
199.10 x 3  
Nasal 2 up  
16.10  
Zylare 100 up  
30.10 x 3  
Kardolite 75 up

PHARMACIE NEJMA  
Derb Nejma Bld 475 N°902  
Hay Hassani - Casablanca  
Tel: 05 22 89 54 35

Dr. BENABBES TAARJI F.Z  
Endocrinologue - Diabétologue  
Angle Route d'Azemmour  
Imm. Communal 1er Etage  
Casablanca - Tél: 05 22 93 31 49

Angle Route d'Azemmour & Bd. Sidi Abderrahmane, Immeuble Communal 1<sup>er</sup> Etage (à gauche)  
Hay Hassani - Casablanca

Tél.: 0522 93 31 49 - GSM (Urgence): 0522 90 07 85 / 0661 08 15 48 - E-mail : drbenabbes@hotmail.fr



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



# KARDEGIC® 75mg

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

SANOFI 

## 1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

### a) Dénomination :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable.

### b) Composition :

ACÉTYLSALICYLATE DE DL-LYSINE 135 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique : 75 mg).  
Excipients : Glycolle, arôme mandarine, glycyrrhizinate d'ammonium.

### c) Forme pharmaceutique :

poudre pour solution buvable ; sachet-dose ; boîte de 30.

### d) Classe pharmaco-thérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE / INHIBITEUR DE L'AGREGATION  
PLAQUETTAIRE, HÉPARINE EXCLUE.

## 2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT (Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur où des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de l'établissement et de la conduite de ce traitement.

## 3. ATTENTION

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

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

- En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution,
- En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme),
- En cas de maladie hémorragique,
- En cas de traitement concomitant par le méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux (lorsque l'aspirine est prescrite à fortes doses (>3 g/j)).
- En dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une

surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine est CONTRE-INDIQUÉ à partir du 6ème mois de la grossesse (cf.

Grossesse et All

Ce médicament

avis contraire c

saignements g

concomitant p

l'aspirine est p

uricosuriques,

lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3 g/j) (cf.

Interactions médicamenteuses et autres interactions).

L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf.

Grossesse et Allaitement).

### b) Mises en garde spéciales :

Réservé à l'adulte.

Ce médicament ne sera administré que sur prescription médicale.

### c) Précautions d'emploi :

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes de santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet.

L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès les très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien,

l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste chirurgical, même mineur, est envisagé.

Ce médicament ne contenant pas de sodium (sel), il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

### d) Interactions médicamenteuses et autres interactions :

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou de l'héparine, des uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3 g/j).

LOT : 19E002  
PER : 01 2021

KARDEGIC 75MG  
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



sauf  
les ou

rsque  
es  
nt



# KARDEGIC® 75mg

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

SANOFI 

## 1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

### a) Dénomination :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable.

### b) Composition :

ACÉTYLSALICYLATE DE DL-LYSINE 135 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique : 75 mg).  
Excipients : Glycolle, arôme mandarine, glycyrrhizinate d'ammonium.

### c) Forme pharmaceutique :

poudre pour solution buvable ; sachet-dose ; boîte de 30.

### d) Classe pharmaco-thérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE / INHIBITEUR DE L'AGREGATION  
PLAQUETTAIRE, HÉPARINE EXCLUE.

## 2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT (Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur où des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de l'établissement et de la conduite de ce traitement.

## 3. ATTENTION

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

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

- En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution,
- En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme),
- En cas de maladie hémorragique,
- En cas de traitement concomitant par le méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux (lorsque l'aspirine est prescrite à fortes doses (>3 g/j)).
- En dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une

surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine est CONTRE-INDIQUÉ à partir du 6ème mois de la grossesse (cf.

Grossesse et All

Ce médicament

avis contraire c

saignements g

concomitant p

l'aspirine est p

uricosuriques,

lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3 g/j) (cf.

Interactions médicamenteuses et autres interactions).

L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf.

Grossesse et Allaitement).

### b) Mises en garde spéciales :

Réservé à l'adulte.

Ce médicament ne sera administré que sur prescription médicale.

### c) Précautions d'emploi :

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes de santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédent

d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies

digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet.

L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès les

très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs

jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien,

l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste

chirurgical, même mineur, est envisagé.

Ce médicament ne contenant pas de sodium (sel), il peut être

administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

### d) Interactions médicamenteuses et autres interactions :

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS

MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT

AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE

PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagulants

oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles

doses) ou de l'héparine, des uricosuriques ou d'autres

anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite

à des doses > 3 g/j).

LOT : 19E002  
PER : 01 2021

KARDEGIC 75MG  
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



sauf  
les ou

rsque  
es  
nt





# KARDEGIC® 75mg

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

SANOFI 

## 1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

### a) Dénomination :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable.

### b) Composition :

ACÉTYLSALICYLATE DE DL-LYSINE 135 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique : 75 mg).

Excipients : Glycolle, arôme mandarine, glycyrrhizinate d'ammonium.

### c) Forme pharmaceutique :

poudre pour solution buvable ; sachet-dose ; boîte de 30.

### d) Classe pharmaco-thérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE / INHIBITEUR DE L'AGREGATION  
PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

## 2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT (Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur où des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de l'établissement et de la conduite de ce traitement.

## 3. ATTENTION

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

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

- En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution,
- En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme),
- En cas de maladie hémorragique,
- En cas de traitement concomitant par le méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux (lorsque l'aspirine est prescrite à fortes doses (>3 g/j)).
- En dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une

surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine est CONTRE-INDIQUÉ à partir du 6ème mois de la grossesse (cf.

Grossesse et All

Ce médicament

avis contraire c

saignements g

concomitant p

l'aspirine est p

uricosuriques,

lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3 g/j) (cf.

Interactions médicamenteuses et autres interactions).

L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf.

Grossesse et Allaitement).

### b) Mises en garde spéciales :

Réservé à l'adulte.

Ce médicament ne sera administré que sur prescription médicale.

### c) Précautions d'emploi :

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes de santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédent

d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies

digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet.

L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès les

très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs

jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien,

l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste

chirurgical, même mineur, est envisagé.

Ce médicament ne contenant pas de sodium (sel), il peut être

administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

### d) Interactions médicamenteuses et autres interactions :

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS

MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT

AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE

PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagulants

oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles

doses) ou de l'héparine, des uricosuriques ou d'autres

anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite

à des doses > 3 g/j).

LOT : 19E002  
PER : 01 2021

KARDEGIC 75MG  
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



sauf  
les ou

rsque  
es  
nt

# R<sup>®</sup> FORT

5 mg

PPV 149 0 H 7 0  
PER 05 2 2 2  
LOT 1 1 2 5 3 - 2

149,70

Comprimé pelliculé. Boîtes de 30 et 90

à utiliser avant d'utiliser ce médicament.

formations à votre médecin ou à votre pharmacien.  
quel'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait  
indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin

Co.  
La sub.  
LOSARTAN  
HYDROCHLOROTHIAZIDE

Les autres composants sont :  
Cellulose microcristalline, mannitol, amidon préagglutiné, stéarate de magnésium, croscarmellose sodique type A, povidone, opadry 20127730  
(Yellow) par comprimé pelliculé.  
Liste des excipients à effet notoire :  
Mannitol.

## Classe pharmacothérapeutique :

DIPREZAR<sup>®</sup> FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé est une combinaison d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (losartan) et d'un diurétique (hydrochlorothiazide). L'angiotensine II est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. L'hydrochlorothiazide permet aux reins d'éliminer plus d'eau et de sel. Ceci contribue également à réduire la pression artérielle.

## Indications thérapeutiques :

DIPREZAR<sup>®</sup> FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle (pression sanguine élevée).

## Posologie, Mode et voie(s) d'administration, Durée du traitement et Fréquence d'administration :

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou de votre pharmacien. Vérifiez toujours de votre médecin ou de votre pharmacien en cas de doute. Votre médecin décidera de la posologie appropriée de DIPREZAR<sup>®</sup> FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre DIPREZAR<sup>®</sup> FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, cela permet un contrôle régulier de votre pression sanguine. Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau.

## Hypertension

La posologie habituelle pour la plupart des patients hypertendus est de un comprimé de DIPREZAR<sup>®</sup> 50mg/12,5mg comprimé pelliculé une fois par jour pour contrôler votre pression artérielle sur une période de 24 heures. Cette dose peut être augmentée à 2 comprimés une fois par jour de DIPREZAR<sup>®</sup> 50mg/12,5mg comprimé pelliculé ou changée à 1 comprimé par jour de DIPREZAR<sup>®</sup> FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé (un dosage plus important). La dose maximum par jour est de 2 comprimés par jour de DIPREZAR<sup>®</sup> 50mg/12,5mg comprimé pelliculé ou de 1 comprimé par jour de DIPREZAR<sup>®</sup> FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé.

## Contre-indications :

Ne prenez jamais DIPREZAR<sup>®</sup> FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé :  
• Si vous êtes allergique au losartan, à l'hydrochlorothiazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,  
• Si vous êtes allergique aux autres dérivés sulfamides (par exemple autres diurétiques thiazidiques, certains antibiotiques tels que le cotrimoxazole ; si vous n'êtes pas sûr, demandez à votre médecin),  
• Si votre fonction hépatique est gravement dégradée,  
• Si vous avez une faible teneur de potassium ou de sodium ou un taux élevé de calcium qui ne peuvent pas être corrigés par un traitement,  
• Si vous souffrez de goutte,  
• Si vous êtes enceinte ou pensez que vous pouvez l'être, ou si vous envisagez une grossesse (Voir rubrique "Grossesse"),  
• Si vous allaitez,  
• Si votre fonction rénale est gravement dégradée ou si vos reins ne produisent plus d'urine.

## Effets Indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Comme vous ressentirez l'effet suivant, arrêtez de prendre DIPREZAR<sup>®</sup> FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé et informez immédiatement votre médecin ou allez aux urgences de l'hôpital le plus proche :  
• Une réaction allergique grave (éruption cutanée, démangeaisons, gonflement du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge qui peut entraîner des difficultés à avaler ou à respirer).  
C'est un effet secondaire grave mais rare qui peut affecter plus d'un patient sur 10 000 mais moins d'un patient sur 1 000. Vous pouvez avoir besoin de soins médicaux en urgence ou d'une hospitalisation.  
Les effets indésirables ci-dessous ont été rapportés :

## Fréquences

- Toux, infection des voies respiratoires supérieures, congestion du nez, sinusite,
- Diarrhée, douleur abdominale, nausées, indigestion,
- Douleurs musculaires ou crampes, douleur dans la jambe, douleur dorsale,
- Insomnie, maux de tête, étourdissements,
- Faiblesse, fatigue, douleurs thoraciques,
- Augmentation des taux de potassium (pouvant entraîner un rythme cardiaque anormal),
- Modification de la fonction rénale incluant insuffisance rénale,
- Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie).

## Peu fréquentes

- Anémie, boutons rouges ou marrons sur la peau (parfois particulièrement sur le visage), gonflement des mains et des pieds, et douleurs à l'estomac,
- Nombre de plaquettes,
- Perte d'appétit, augmentation du taux d'acide urique et crise de goutte,
- La sang,
- Anxiété, nervosité, troubles paniques (attaques de panique récurrentes),
- Troubles de la mémoire,
- Picotements ou sensations similaires, douleurs dans les extrémités, tremblements,
- Vision trouble, sensation de brûlure ou de picotement dans les yeux, car
- Tintements, bourdonnements, grondement ou cliquetis dans les oreilles,
- Pression sanguine basse qui peut être associée à des changements postérieurs (douloureux), battements du cœur anormaux, accès vasculaires (palpitations),
- Inflammation des vaisseaux sanguins qui est souvent associée à une éruption cutanée,
- Mal de gorge, essoufflement, bronchite, pneumonie, ou dans les p
- Écoulement nasal, congestion,
- Constipation, constipation opiniâtre, flatulence, troubles gastriques, spasmes gastro-intestinaux, mal de dents,
- Jaunisse (jaunissement des yeux et de la peau), inflammation du pancréas,
- Urticaire, démangeaisons, inflammation de la peau, éruption cutanée, rougeur, transpiration, perte de cheveux,
- Douleur dans les bras, les épaules, les hanches, les genoux ou autres articulations,
- Mictions fréquentes et comprises la nuit, anomalies de la fonction rénale, des urines,
- Diminution de l'appétit sexuel, impuissance,
- Gonflement du visage, gonflement localisé (œdème), fièvre.

## Rares

- Hépatite (inflammation du foie), anomalies des tests de la fonction hépatique.

## Fréquence indéterminée

- Symptômes pseudo-grippaux,
- Douleur musculaire inexpliquée avec des urines noires (couleur du thé),
- Taux bas de sodium dans le sang (hyponatrémie),
- Sensation de mal-être général (malaise).

## Mises en garde spéciales et Précautions particulières

Faites attention avec DIPREZAR<sup>®</sup> FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé :  
Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre DIPREZAR<sup>®</sup> FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé.  
Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de l'être) enceinte ou si vous envisagez une grossesse.  
DIPREZAR<sup>®</sup> FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé est déconseillé en début de grossesse car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas d'utilisation à ce stade.  
Il est important de prévenir votre médecin avant de prendre DIPREZAR<sup>®</sup> FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé si :  
• Si vous avez déjà eu un gonflement du visage, des lèvres, de la gorge ou de la langue,  
• Si vous prenez des diurétiques,  
• Si vous faites un régime sans sel,  
• Si vous avez ou avez eu des vomissements importants et/ou des diarrhées,  
• Si vous avez une insuffisance cardiaque,  
• Si votre fonction hépatique est altérée, (voir "Contre indications").  
• Si vous avez un rétrécissement des artères rénales (sténose artérielle rénale) ou si vous avez subi une transplantation rénale,  
• Si vous avez un rétrécissement des artères (athérosclérose), de l'angine de poitrine ou une sténose des valves aortiques ou mitrales (rétrécissement des valves cardiaques),  
• Si vous avez un épaississement du muscle cardiaque,  
• Si vous êtes diabétique,  
• Si vous avez de la goutte,  
• Si vous avez ou avez eu des problèmes allergiques, d'asthme ou une maladie auto-immune (comme le lupus érythémateux disséminé),  
• Si vous avez ou avez eu un taux élevé de calcium ou bas de potassium, ou si vous avez eu une intervention chirurgicale récente (comme la chirurgie de la prostate ou une intervention parathyroïdienne, vous devez informer votre médecin ou l'équipe médicale),  
• Si vous avez une hyperaldostéronisme primaire (un syndrome associé à une tumeur des glandes surrénales),  
• Si vous prenez un médicament destiné à réduire la pression artérielle (comme les diurétiques),  
• Si n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR<sup>®</sup> FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé ne doit pas être donné aux enfants.  
DIPREZAR<sup>®</sup> FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé contient du Mannitol.



# R<sup>®</sup> FORT

5 mg

PPV 149 0 H 7 0  
PER 05 2 2 2  
LOT 1 1 2 5 3 - 2

149,70

Comprimé pelliculé. Boîtes de 30 et 90

à utiliser avant d'utiliser ce médicament.

formations à votre médecin ou à votre pharmacien.  
quel'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait  
indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin

Co.  
La sub.  
LOSARTAN  
HYDROCHLOROTHIAZIDE  
Les autres composants sont :  
Cellulose microcristalline, mannitol, amidon préagglutiné, stéarate de magnésium, croscarmellose sodique type A, povidone, opadry 20127730  
(Yellow) par comprimé pelliculé.  
Liste des excipients à effet notoire :  
Mannitol.

100 mg  
25 mg

## Classe pharmacothérapeutique :

DIPREZAR<sup>®</sup> FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé est une combinaison d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (losartan) et d'un diurétique (hydrochlorothiazide). L'angiotensine II est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. L'hydrochlorothiazide permet aux reins d'éliminer plus d'eau et de sel. Ceci contribue également à réduire la pression artérielle.

## Indications thérapeutiques :

DIPREZAR<sup>®</sup> FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle (pression sanguine élevée).

## Posologie, Mode et voie(s) d'administration, Durée du traitement et Fréquence d'administration :

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou de votre pharmacien. Vérifiez toujours de votre médecin ou de votre pharmacien en cas de doute. Votre médecin décidera de la posologie appropriée de DIPREZAR<sup>®</sup> FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre DIPREZAR<sup>®</sup> FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, cela permet un contrôle régulier de votre pression sanguine. Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau.

## Hypertension

La posologie habituelle pour la plupart des patients hypertendus est de un comprimé de DIPREZAR<sup>®</sup> 50mg/12,5mg comprimé pelliculé une fois par jour pour contrôler votre pression artérielle sur une période de 24 heures. Cette dose peut être augmentée à 2 comprimés une fois par jour de DIPREZAR<sup>®</sup> 50mg/12,5mg comprimé pelliculé-eu changée à 1 comprimé par jour de DIPREZAR<sup>®</sup> FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé (un dosage plus important). La dose maximum par jour est de 2 comprimés par jour de DIPREZAR<sup>®</sup> 50mg/12,5mg comprimé pelliculé ou de 1 comprimé par jour de DIPREZAR<sup>®</sup> FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé.

## Contre-indications :

Ne prenez jamais DIPREZAR<sup>®</sup> FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique au losartan, à l'hydrochlorothiazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,
- Si vous êtes allergique aux autres dérivés sulfamidés (par exemple autres diurétiques thiazidiques, certains antibiotiques tels que le cotrimoxazole ; si vous n'êtes pas sûr, demandez à votre médecin),
- Si votre fonction hépatique est gravement dégradée,
- Si vous avez une faible teneur de potassium ou de sodium ou un taux élevé de calcium qui ne peuvent pas être corrigés par un traitement,
- Si vous souffrez de goutte,
- Si vous êtes enceinte ou pensez que vous pouvez l'être, ou si vous envisagez une grossesse (Voir rubrique "Grossesse"),
- Si vous allaitez,
- Si votre fonction rénale est gravement dégradée ou si vos reins ne produisent plus d'urine.

## Effets Indésirables :

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

Comme vous ressentirez l'effet suivant, arrêtez de prendre DIPREZAR<sup>®</sup> FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé et informez immédiatement votre médecin ou allez aux urgences de l'hôpital le plus proche :

- Une réaction allergique grave (éruption cutanée, démangeaisons, gonflement du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge qui peut entraîner des difficultés à avaler ou à respirer).

C'est un effet secondaire grave mais rare qui peut affecter plus d'un patient sur 10 000 mais moins d'un patient sur 1 000. Vous pouvez avoir besoin de soins médicaux en urgence ou d'une hospitalisation.

Les effets indésirables ci-dessous ont été rapportés :

## Fréquences

- Toux, infection des voies respiratoires supérieures, congestion du nez, sinusite,
- Diarrhée, douleur abdominale, nausées, indigestion,
- Douleurs musculaires ou crampes, douleur dans la jambe, douleur dorsale,
- Insomnie, maux de tête, étourdissements,
- Faiblesse, fatigue, douleurs thoraciques,
- Augmentation des taux de potassium (pouvant entraîner un rythme cardiaque anormal),
- Modification de la fonction rénale incluant insuffisance rénale,
- Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie).

## Peu fréquentes

- Anémie, boutons rouges ou marrons sur la peau (parfois particulièrement autour des articulations, gonflement des mains et des pieds, et douleurs à l'estomac),
- Nombre de plaquettes,
- Perte d'appétit, augmentation du taux d'acide urique et crise de goutte,
- La sang,
- Anxiété, nervosité, troubles paniques (attaques de panique récurrentes),
- Troubles de la mémoire,
- Picotements ou sensations similaires, douleurs dans les extrémités, tremblements,
- Vision trouble, sensation de brûlure ou de picotement dans les yeux, car
- Tintements, bourdonnements, grondement ou cliquetis dans les oreilles,
- Pression sanguine basse qui peut être associée à des changements postérieurs (douloureux), battements du cœur anormaux, accès vasculaires (palpitations),
- Inflammation des vaisseaux sanguins qui est souvent associée à une éruption cutanée,
- Mal de gorge, essoufflement, bronchite, pneumonie, ou dans les p
- Écoulement nasal, congestion,
- Constipation, constipation opiniâtre, flatulence, troubles gastriques, spasmes,
- Glandes salivaires, mal de dents,
- Jaunisse (jaunissement des yeux et de la peau), inflammation du pancréas,
- Urticaire, démangeaisons, inflammation de la peau, éruption cutanée, rougeur,
- Transpiration, perte de cheveux,
- Douleur dans les bras, les épaules, les hanches, les genoux ou autres articulations,
- Mictions fréquentes et comprises la nuit, anomalies de la fonction rénale, des urines,
- Diminution de l'appétit sexuel, impuissance,
- Gonflement du visage, gonflement localisé (œdème), fièvre.

## Rares

- Hépatite (inflammation du foie), anomalies des tests de la fonction hépatique.

## Fréquence indéterminée

- Symptômes pseudo-grippaux,
- Douleur musculaire inexpliquée avec des urines noires (couleur du thé),
- Taux bas de sodium dans le sang (hyponatrémie),
- Sensation de mal-être général (malaise).

## Mises en garde spéciales et Précautions particulières

Faites attention avec DIPREZAR<sup>®</sup> FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé :

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre DIPREZAR<sup>®</sup> FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé.

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de l'être) enceinte ou si vous envisagez une grossesse.

DIPREZAR<sup>®</sup> FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé est déconseillé en début de grossesse car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas d'utilisation à ce stade.

Il est important de prévenir votre médecin avant de prendre DIPREZAR<sup>®</sup> FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé.

Si vous avez déjà eu un gonflement du visage, des lèvres, de la gorge ou de la langue, consultez votre médecin.

Si vous prenez des diurétiques, consultez votre médecin.

Si vous faites un régime sans sel, consultez votre médecin.

Si vous avez ou avez eu des vomissements importants et/ou des diarrhées, consultez votre médecin.

Si vous avez une insuffisance cardiaque, consultez votre médecin.

Si votre fonction hépatique est altérée, (voir "Contre indications").

Si vous avez un rétrécissement des artères rénales (sténose artérielle rénale), consultez votre médecin.

Si vous avez un rétrécissement des artères (athérosclérose), de l'angine de poitrine, ou une sténose des valves aortales ou mitrales (rétrécissement des valves), consultez votre médecin.

Si vous avez un épaississement du muscle cardiaque, consultez votre médecin.

Si vous êtes diabétique, consultez votre médecin.

Si vous avez de la goutte, consultez votre médecin.

Si vous avez ou avez eu des problèmes allergiques, d'asthme ou une maladie des reins, consultez votre médecin.

Si vous avez un taux élevé de calcium ou bas de potassium, ou si vous avez une insuffisance rénale, consultez votre médecin.

Si vous devez subir une anesthésie (même chez le dentiste) ou une intervention chirurgicale, consultez votre médecin.

Si vous avez une hyperaldostéronémie primaire (un syndrome associé à une tumeur des glandes surrénales), consultez votre médecin.

Si vous prenez un médicament destiné à réduire la pression artérielle, consultez votre médecin.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR<sup>®</sup> FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé chez les enfants et adolescents.

DIPREZAR<sup>®</sup> FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé contient du Mannitol.

# R<sup>®</sup> FORT

5 mg

PPV 149 0 H 7 0  
PER 05 2 2 2  
LOT 1 1 2 5 3 - 2

149,70

Comprimé pelliculé. Boîtes de 30 et 90

à utiliser avant d'utiliser ce médicament.

formations à votre médecin ou à votre pharmacien.  
quel'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait  
indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin

Co.  
La sub.  
LOSARTAN  
HYDROCHLOROTHIAZIDE  
Les autres composants sont :  
Cellulose microcristalline, mannitol, amidon préagglutiné, stéarate de magnésium, croscarmellose sodique type A, povidone, opadry 20127730  
(Yellow) par comprimé pelliculé.  
Liste des excipients à effet notoire :  
Mannitol.

100 mg  
25 mg

## Classe pharmacothérapeutique :

DIPREZAR<sup>®</sup> FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé est une combinaison d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (losartan) et d'un diurétique (hydrochlorothiazide). L'angiotensine II est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. L'hydrochlorothiazide permet aux reins d'éliminer plus d'eau et de sel. Ceci contribue également à réduire la pression artérielle.

## Indications thérapeutiques :

DIPREZAR<sup>®</sup> FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle (pression sanguine élevée).

## Posologie, Mode et voie(s) d'administration, Durée du traitement et Fréquence d'administration :

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou de votre pharmacien. Vérifiez toujours de votre médecin ou de votre pharmacien en cas de doute. Votre médecin décidera de la posologie appropriée de DIPREZAR<sup>®</sup> FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre DIPREZAR<sup>®</sup> FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, cela permet un contrôle régulier de votre pression sanguine. Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau.

## Hypertension

La posologie habituelle pour la plupart des patients hypertendus est de un comprimé de DIPREZAR<sup>®</sup> 50mg/12,5mg comprimé pelliculé une fois par jour pour contrôler votre pression artérielle sur une période de 24 heures. Cette dose peut être augmentée à 2 comprimés une fois par jour de DIPREZAR<sup>®</sup> 50mg/12,5mg comprimé pelliculé ou changée à 1 comprimé par jour de DIPREZAR<sup>®</sup> FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé (un dosage plus important). La dose maximum par jour est de 2 comprimés par jour de DIPREZAR<sup>®</sup> 50mg/12,5mg comprimé pelliculé ou de 1 comprimé par jour de DIPREZAR<sup>®</sup> FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé.

## Contre-indications :

- Ne prenez jamais DIPREZAR<sup>®</sup> FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé :
- Si vous êtes allergique au losartan, à l'hydrochlorothiazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,
- Si vous êtes allergique aux autres dérivés sulfamidés (par exemple autres diurétiques thiazidiques, certains antibiotiques tels que le cotrimoxazole ; si vous n'êtes pas sûr, demandez à votre médecin),
- Si votre fonction hépatique est gravement dégradée,
- Si vous avez une faible teneur de potassium ou de sodium ou un taux élevé de calcium qui ne peuvent pas être corrigés par un traitement,
- Si vous souffrez de goutte,
- Si vous êtes enceinte ou pensez que vous pouvez l'être, ou si vous envisagez une grossesse (Voir rubrique "Grossesse"),
- Si vous allaitez,
- Si votre fonction rénale est gravement dégradée ou si vos reins ne produisent plus d'urine.

## Effets Indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Si vous ressentez l'effet suivant, arrêtez de prendre DIPREZAR<sup>®</sup> FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé et informez immédiatement votre médecin ou allez aux urgences de l'hôpital le plus proche :

- Une réaction allergique grave (éruption cutanée, démangeaisons, gonflement du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge qui peut entraîner des difficultés à avaler ou à respirer).

C'est un effet secondaire grave mais rare qui peut affecter plus d'un patient sur 10 000 mais moins d'un patient sur 1 000. Vous pouvez avoir besoin de soins médicaux en urgence ou d'une hospitalisation.

Les effets indésirables ci-dessous ont été rapportés :

## Fréquences

- Toux, infection des voies respiratoires supérieures, congestion du nez, sinusite,
- Diarrhée, douleur abdominale, nausées, indigestion,
- Douleurs musculaires ou crampes, douleur dans la jambe, douleur dorsale,
- Insomnie, maux de tête, étourdissements,
- Faiblesse, fatigue, douleurs thoraciques,
- Augmentation des taux de potassium (pouvant entraîner un rythme cardiaque anormal),
- Modification de la fonction rénale incluant insuffisance rénale,
- Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie).

## Peu fréquentes

- Anémie, boutons rouges ou marrons sur la peau (parfois particulièrement sur le visage), gonflement des mains et des pieds, et douleurs à l'estomac,
- Nombre de plaquettes,
- Perte d'appétit, augmentation du taux d'acide urique et crise de goutte,
- La sang,
- Anxiété, nervosité, troubles paniques (attaques de panique récurrentes),
- Troubles de la mémoire,
- Picotements ou sensations similaires, douleurs dans les extrémités, tremblements,
- Vision trouble, sensation de brûlure ou de picotement dans les yeux, caroténiémie,
- Tintements, bourdonnements, grondement ou cliquetis dans les oreilles,
- Pression sanguine basse qui peut être associée à des changements postérieurs (douloureux), battements du cœur anormaux, accès vasculaires (palpitations),
- Inflammation des vaisseaux sanguins qui est souvent associée à une éruption cutanée,
- Mal de gorge, essoufflement, bronchite, pneumonie, ou dans les problèmes de congestion nasale,
- Constipation, constipation opiniâtre, flatulence, troubles gastriques, spasmes gastro-intestinaux, mal de dents,
- Jaunisse (jaunissement des yeux et de la peau), inflammation du pancréas,
- Urticaire, démangeaisons, inflammation de la peau, éruption cutanée, rougeur, transpiration, perte de cheveux,
- Douleur dans les bras, les épaules, les hanches, les genoux ou autres articulations,
- Mictions fréquentes et comprises la nuit, anomalies de la fonction rénale, des urines,
- Diminution de l'appétit sexuel, impuissance,
- Gonflement du visage, gonflement localisé (œdème), fièvre.

## Rares

- Hépatite (inflammation du foie), anomalies des tests de la fonction hépatique.

## Fréquence indéterminée

- Symptômes pseudo-grippaux,
- Douleur musculaire inexpliquée avec des urines noires (couleur du thé),
- Taux bas de sodium dans le sang (hyponatrémie),
- Sensation de mal-être général (malaise).

## Mises en garde spéciales et Précautions particulières

Faites attention avec DIPREZAR<sup>®</sup> FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé :

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre DIPREZAR<sup>®</sup> FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé.

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de l'être) enceinte ou si vous envisagez une grossesse.

DIPREZAR<sup>®</sup> FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé est déconseillé en début de grossesse car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas d'utilisation à ce stade.

Il est important de prévenir votre médecin avant de prendre DIPREZAR<sup>®</sup> FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé.

Si vous avez déjà eu un gonflement du visage, des lèvres, de la gorge ou de la langue, consultez votre médecin.

Si vous prenez des diurétiques,

Si vous faites un régime sans sel,

Si vous avez ou avez eu des vomissements importants et/ou des diarrhées,

Si vous avez une insuffisance cardiaque,

Si votre fonction hépatique est altérée, (voir "Contre indications").

Si vous avez un rétrécissement des artères rénales (sténose artérielle rénale),

Si vous avez un rétrécissement des artères (athérosclérose), de l'angine de poitrine,

Si vous avez une sténose des valves aortiques ou mitrales (rétrécissement des valves),

Induisent un épaississement du muscle cardiaque),

Si vous êtes diabétique,

Si vous avez de la goutte,

Si vous avez ou avez eu des problèmes allergiques, d'asthme ou une maladie auto-immune (comme le lupus érythémateux disséminé),

Si vous avez un taux élevé de calcium ou bas de potassium, ou si vous avez une insuffisance rénale,

Si vous devez subir une anesthésie (même chez le dentiste) ou une intervention chirurgicale, vous devez informer votre médecin ou l'équipe médicale.

Si vous avez une hyperaldostéronisme primaire (un syndrome associé à une tumeur des glandes surrénales),

Si vous prenez un médicament destiné à réduire la pression artérielle chez les enfants et adolescents.

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR<sup>®</sup> FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé ne doit pas être donné aux enfants.

DIPREZAR<sup>®</sup> FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé contient du Mannitol.



# NOCOL®

## COMPOSITIONS :

Simvastatine (DCI) .....	1 comprimé pelliculé
Excipients q.s.	20 mg
Simvastatine (DCI) .....	40 mg
Excipients q.s.	

## FORME ET PRESENTATIONS

Comprimé pelliculé à 20 mg : Boîtes de 30 et 60.

Comprimé pelliculé à 40 mg : Boîtes de 30 et 60.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Hypolipémiants, inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase (système cardiova-

## INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients d'artériopathie périphérique avec ou sans hyperlipémie associée.
- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients cardiovasculaires avec au moins un des facteurs de risque suivants : sans hyperlipémie associée.
- Dans les études cliniques 4S et HPS, le traitement par simvastatine coronaire graves et les accidents vasculaires cérébraux ischémiques.
- Hypercholestérolémies pures (type II a) ou mixtes (type II b et III) en cours du régime est toujours indispensable. Remarque : Hypertriglycéridémie isolée.

## CONTRE-INDICATIONS

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

### Absolues :

- Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament.
- Affection hépatique évolutive, élévation prolongée des transaminases.
- Itraconazole, kétoconazole, antiprotéases et de l'acide valérique (cf Interaction).
- Femme qui allaite.

### Relatives :

- Fibrates.
- Jus de pamplemousse.

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

## MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

### Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :

- Le risque d'effets indésirables, en particulier hépatiques et musculaires, augmentant avec la dose, une évaluation précise du rapport efficacité/sécurité sera effectuée avant d'avoir recours à de fortes posologies, notamment 80 mg.
- La découverte d'une grossesse survenue sous traitement par NOCOL nécessite d'interrompre le traitement (grossesse/allaitement).
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose, ou de déficit en lactase.

### Surveillance des tests hépatiques :

- Comme pour d'autres médicaments hypolipémiants, des élévations modérées (inférieures à 3 fois la limite supérieure des valeurs normales) des transaminases sériques ont été signalées lors d'un traitement par la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement, ont été souvent transitoires et ne se sont accompagnées d'aucune symptomatologie clinique. L'arrêt du traitement n'a pas été nécessaire. Une élévation des transaminases supérieure à 3 fois la normale doit conduire à l'arrêt du traitement. Il est recommandé de pratiquer des tests fonctionnels hépatiques avant le début du traitement, puis ensuite si indiqué cliniquement. Chez les patients dont la dose est augmentée à 80 mg, des tests supplémentaires devront être pratiqués avant l'ajustement posologique, 3 mois après l'ajustement à 80 mg, puis périodiquement ensuite (par exemple, 2 fois par an pour la première année de traitement).
- Une attention particulière sera portée aux patients dont les transaminases augmentent : chez ces patients, les dosages devront être répétés rapidement puis effectués plus fréquemment par la suite. Une élévation des transaminases, en particulier au-delà de 3 fois la limite supérieure de la normale et si cette élévation persiste, doit conduire à l'arrêt du traitement.
- La simvastatine doit être utilisée avec précaution chez les patients consommant d'importantes quantités d'alcool et/ou présentant un antécédent de maladie hépatique.

### Effets musculaires :

- Des élévations légères et transitoires des taux plasmatiques de créatine phosphokinase (CPK) d'origine musculaire sont communément observées chez les patients recevant de la simvastatine, mais elles n'ont habituellement pas de retentissement clinique.
- Le traitement par les inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase s'associe rarement à la survenue d'atteintes musculaires. Devant des signes cliniques évocateurs (douleur musculaire inexpliquée, sensibilité douloureuse ou faiblesse musculaire), un dosage de la CPK d'origine musculaire sera pratiqué.
- Une atteinte musculaire doit être évoquée chez tout patient présentant des myalgies diffuses, une sensibilité musculaire douloureuse et/ou une élévation importante de la CPK d'origine musculaire (taux supérieurs à 5 fois la normale) : dans ces conditions, le traitement doit être arrêté.
- Le risque et la sévérité de l'atteinte musculaire avec les inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase sont augmentés par l'association à des médicaments qui peuvent entraîner des atteintes musculaires lorsqu'ils sont administrés seuls, tels que les fibrates.
- Des rhabdomyolyses sévères avec insuffisance rénale aiguë secondaire à la myoglobuline ont été rapportées.
- Le traitement par inhibiteur de l'HMG Co-A réductase devra être interrompu ou arrêté en cas de survenue d'un facteur prédisposant à l'apparition d'une insuffisance rénale, secondaire à une rhabdomyolyse (infection aiguë sévère, hypotension, intervention chirurgicale majeure, traumatisme majeur, perturbations métaboliques, endocriniennes ou électrolytiques sévères, épilepsie non contrôlée).
- La simvastatine est métabolisée par l'isomère 3A4 du cytochrome P450. Le risque d'atteinte musculaire semble être augmenté lors de l'administration de simvastatine avec d'autres médicaments qui ont un effet inhibiteur puissant du CYP 3A4 aux doses thérapeutiques, car les taux plasmatiques de simvastatine peuvent être augmentés de façon importante dans cette situation (cf interaction).

### Utilisation chez l'enfant :

La sécurité d'emploi et l'efficacité chez l'enfant n'ayant pas été établies, la simvastatine n'est pas recommandée chez l'enfant. De plus, il n'existe pas d'expérience disponible à ce jour chez des enfants souffrant d'hypercholestérolémie familiale homozygote.

### Utilisation chez le sujet âgé :

En l'absence d'étude de tolérance spécifique à cet âge, l'utilisation d'une dose supérieure à 40 mg ne devrait être envisagée après 70 ans que sous une surveillance clinique et biologique étroite.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

### Associations contre-indiquées :

- Fibrates (gemfibrozil, indinavir, nelfinavir, ritonavir, saquinavir) : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyses.
- Inhibiteurs du métabolisme hépatique de l'hypercholestérolémie : Utiliser une autre statine.
- Itraconazole, kétoconazole (par extrapolation à partir de l'itraconazole) : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyses par diminution du métabolisme hépatique de l'hypercholestérolémie. Utiliser une autre statine ou interrompre le traitement hypocholestérolémiant pendant la durée du traitement par l'itraconazole (ou le kétoconazole).
- Delavirdine : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'hypercholestérolémie). Utiliser une autre statine.

60 comprimés pelliculés

LOT:192102 EXP:02/2

PPV:188DH50

aire cérébral,  
haut risque  
ssé), avec ou  
d'événements  
la poursuite

# NOCOL®

## COMPOSITIONS :

Simvastatine (DCI) .....	1 comprimé pelliculé
Excipients q.s.	20 mg
Simvastatine (DCI) .....	40 mg
Excipients q.s.	

## FORME ET PRESENTATIONS

Comprimé pelliculé à 20 mg : Boîtes de 30 et 60.

Comprimé pelliculé à 40 mg : Boîtes de 30 et 60.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Hypolipémiants, inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase (système cardiova-

## INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients d'artériopathie périphérique avec ou sans hyperlipémie associée.
- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients cardiovasculaires avec au moins un des facteurs de risque suivants : sans hyperlipémie associée.
- Dans les études cliniques 4S et HPS, le traitement par simvastatine coronaires graves et les accidents vasculaires cérébraux ischémiques.
- Hypercholestérolémies pures (type II a) ou mixtes (type II b et III) en cours du régime est toujours indispensable. Remarque : Hypertriglycéridémie isolée.

## CONTRE-INDICATIONS

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

### Absolues :

- Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament.
- Affection hépatique évolutive, élévation prolongée des transaminases.
- Itraconazole, kétoconazole, antiprotéases et de l'avidine (cf Interaction).
- Femme qui allaite.

### Relatives :

- Fibrates.
- Jus de pamplemousse.

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

## MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

### Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :

- Le risque d'effets indésirables, en particulier hépatiques et musculaires, augmentant avec la dose, une évaluation précise du rapport efficacité/sécurité sera effectuée avant d'avoir recours à de fortes posologies, notamment 80 mg.
- La découverte d'une grossesse survenue sous traitement par NOCOL nécessite d'interrompre le traitement (grossesse/allaitement).
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose, ou de déficit en lactase.

### Surveillance des tests hépatiques :

- Comme pour d'autres médicaments hypolipémiants, des élévations modérées (inférieures à 3 fois la limite supérieure des valeurs normales) des transaminases sériques ont été signalées lors d'un traitement par la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement, ont été souvent transitoires et ne se sont accompagnées d'aucune symptomatologie clinique. L'arrêt du traitement n'a pas été nécessaire. Une élévation des transaminases supérieure à 3 fois la normale doit conduire à l'arrêt du traitement. Il est recommandé de pratiquer des tests fonctionnels hépatiques avant le début du traitement, puis ensuite si indiqué cliniquement. Chez les patients dont la dose est augmentée à 80 mg, des tests supplémentaires devront être pratiqués avant l'ajustement posologique, 3 mois après l'ajustement à 80 mg, puis périodiquement ensuite (par exemple, 2 fois par an pour la première année de traitement).
- Une attention particulière sera portée aux patients dont les transaminases augmentent : chez ces patients, les dosages devront être répétés rapidement puis effectués plus fréquemment par la suite. Une élévation des transaminases, en particulier au-delà de 3 fois la limite supérieure de la normale et si cette élévation persiste, doit conduire à l'arrêt du traitement.
- La simvastatine doit être utilisée avec précaution chez les patients consommant d'importantes quantités d'alcool et/ou présentant un antécédent de maladie hépatique.

### Effets musculaires :

- Des élévations légères et transitoires des taux plasmatiques de créatine phosphokinase (CPK) d'origine musculaire sont communément observées chez les patients recevant de la simvastatine, mais elles n'ont habituellement pas de retentissement clinique.
- Le traitement par les inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase s'associe rarement à la survenue d'atteintes musculaires. Devant des signes cliniques évocateurs (douleur musculaire inexpliquée, sensibilité douloureuse ou faiblesse musculaire), un dosage de la CPK d'origine musculaire sera pratiqué.
- Une atteinte musculaire doit être évoquée chez tout patient présentant des myalgies diffuses, une sensibilité musculaire douloureuse et/ou une élévation importante de la CPK d'origine musculaire (taux supérieurs à 5 fois la normale) : dans ces conditions, le traitement doit être arrêté.
- Le risque et la sévérité de l'atteinte musculaire avec les inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase sont augmentés par l'association à des médicaments qui peuvent entraîner des atteintes musculaires lorsqu'ils sont administrés seuls, tels que les fibrates.
- Des rhabdomyolyses sévères avec insuffisance rénale aiguë secondaire à la myoglobuline ont été rapportées.
- Le traitement par inhibiteur de l'HMG Co-A réductase devra être interrompu ou arrêté en cas de survenue d'un facteur prédisposant à l'apparition d'une insuffisance rénale, secondaire à une rhabdomyolyse (infection aiguë sévère, hypotension, intervention chirurgicale majeure, traumatisme majeur, perturbations métaboliques, endocriniennes ou électrolytiques sévères, épilepsie non contrôlée).
- La simvastatine est métabolisée par l'isomère 3A4 du cytochrome P450. Le risque d'atteinte musculaire semble être augmenté lors de l'administration de simvastatine avec d'autres médicaments qui ont un effet inhibiteur puissant du CYP 3A4 aux doses thérapeutiques, car les taux plasmatiques de simvastatine peuvent être augmentés de façon importante dans cette situation (cf interaction).

### Utilisation chez l'enfant :

La sécurité d'emploi et l'efficacité chez l'enfant n'ayant pas été établies, la simvastatine n'est pas recommandée chez l'enfant. De plus, il n'existe pas d'expérience disponible à ce jour chez des enfants souffrant d'hypercholestérolémie familiale homozygote.

### Utilisation chez le sujet âgé :

En l'absence d'étude de tolérance spécifique à cet âge, l'utilisation d'une dose supérieure à 40 mg ne devrait être envisagée après 70 ans que sous une surveillance clinique et biologique étroite.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

### Associations contre-indiquées :

- Fibrates (gemfibrozil, indinavir, neflavin, ritonavir, saquinavir) : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyses.
- Inhibiteurs du métabolisme hépatique de l'hypercholestérolémie : Utiliser une autre statine.
- Itraconazole, kétoconazole (par extrapolation à partir de l'itraconazole) : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyses par diminution du métabolisme hépatique de l'hypercholestérolémie. Utiliser une autre statine ou interrompre le traitement hypocholestérolémiant pendant la durée du traitement par l'itraconazole (ou le kétoconazole).
- Delavirdine : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'hypercholestérolémiant). Utiliser une autre statine.

60 comprimés pelliculés

LOT:192102 EXP:02/2  
PPV:188DH50

aire cérébral,  
haut risque  
ssé), avec ou  
d'événements  
la poursuite



مرتبطة بزيادة خطر الإصابة بهشاشة العظام (تخلخل العظام)،  
يوصى بالمراقبة الدقيقة لديهن للغدة الدرقية.  
هذا الدواء عند تناوله بمفرده أو مع أدوية أخرى، ليس بعلاج  
للسمنة باستثناء إذا كانت السمنة مرتبطة بقصر الغدة الدرقية  
الحقيقي؛ قد تكون الجرعات الكبيرة خطيرة، خصوصاً إذا كان  
يشارك العلاج مع مثبطات الشهية (الأدوية "تقليل  
الشهية").

فعالية العلاج وعلامات التعصب بإمكانها أن تظهر بعد فترة من  
15 يوماً إلى شهر واحد بعد بدء العلاج.

يجب إخبار الصيدلاني قبل تناول ليفوثيروكس قرص



سنان أو الصيدلي إذا كنت تأخذ منذ  
- أي دواء آخر، بما في ذلك الأدوية التي يتم  
ر عليها دون وصفة طبية بعض الأدوية قد تؤثر على  
فعالية ليفوثيروكس.

من المستحسن أن تأخذ دواء ليفوثيروكس أكثر من 2 ساعة

إذا كان لديك أي أثر غير مرغوب، أبلغ طبيبك أو الصيدلي.  
وهذا ينطبق أيضاً على أي أثر جانبي محتمل غير مذكور في  
هذه النشرة. عن طريق الإبلاغ عن الآثار الجانبية، قد تساعد  
علي توفير المزيد من المعلومات عن أمن الدواء.

### 5- ما هي طريقة حفظ ليفوثيروكس، قرص قابل للقطع ؟

لا تتركه أبداً في متناول الأطفال.

تاريخ انتهاء الصلاحية

لا يستخدم هذا الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المذكور على  
تاريخ انتهاء الصلاحية يشير إلى اليوم الأخير. EXP العبوة بعد  
من ذلك الشهر.

ظروف التخزين

يجب أن يتم تخزين هذا الدواء في درجة حرارة لا تتجاوز 25 م° في  
العبوة الأصلية، محمية من الضوء.

إذا لزم الأمر، تحذيرات من بعض علامات واضحة للتدهور  
لا يجوز التخلص من الأدوية في المجرى العام أو في النفايات  
المنزلية. اسأل الصيدلي عما يجب عمله للتخلص من الأدوية

مرتبطة بزيادة خطر الإصابة بهشاشة العظام (تخلخل العظام)،  
يوصى بالمراقبة الدقيقة لديهن للغدة الدرقية.  
هذا الدواء عند تناوله بمفرده أو مع أدوية أخرى، ليس بعلاج  
للسمنة باستثناء إذا كانت السمنة مرتبطة بقصر الغدة الدرقية  
الحقيقي؛ قد تكون الجرعات الكبيرة خطيرة، خصوصاً إذا كان  
يشارك العلاج مع مثبطات الشهية (الأدوية "تقليل  
الشهية").

فعالية العلاج وعلامات التعصب بإمكانها أن تظهر بعد فترة من  
15 يوماً إلى شهر واحد بعد بدء العلاج.

يجب إخبار الصيدلاني قبل تناول ليفوثيروكس قرص



سنان أو الصيدلي إذا كنت تأخذ منذ  
- أي دواء آخر، بما في ذلك الأدوية التي يتم  
ر عليها دون وصفة طبية بعض الأدوية قد تؤثر على  
فعالية ليفوثيروكس.

من المستحسن أن تأخذ دواء ليفوثيروكس أكثر من 2 ساعة

إذا كان لديك أي أثر غير مرغوب، أبلغ طبيبك أو الصيدلي.  
وهذا ينطبق أيضاً على أي أثر جانبي محتمل غير مذكور في  
هذه النشرة. عن طريق الإبلاغ عن الآثار الجانبية، قد تساعد  
علي توفير المزيد من المعلومات عن أمن الدواء.

### 5- ما هي طريقة حفظ ليفوثيروكس، قرص قابل للقطع ؟

لا تتركه أبداً في متناول الأطفال.

تاريخ انتهاء الصلاحية

لا يستخدم هذا الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المذكور على  
تاريخ انتهاء الصلاحية يشير إلى اليوم الأخير EXP. العبوة بعد  
من ذلك الشهر.

ظروف التخزين

يجب أن يتم تخزين هذا الدواء في درجة حرارة لا تتجاوز 25 م° في  
العبوة الأصلية، محمية من الضوء.

إذا لزم الأمر، تحذيرات من بعض علامات واضحة للتدهور  
لا يجوز التخلص من الأدوية في المجرى العام أو في النفايات  
 المنزلية. اسأل الصيدلي عما يجب عمله للتخلص من الأدوية



مرتبطة بزيادة خطر الإصابة بهشاشة العظام (تخلخل العظام)،  
يوصى بالمراقبة الدقيقة لديهن للغدة الدرقية.  
هذا الدواء عند تناوله بمفرده أو مع أدوية أخرى، ليس بعلاج  
للسمنة باستثناء إذا كانت السمنة مرتبطة بقصر الغدة الدرقية  
الحقيقي؛ قد تكون الجرعات الكبيرة خطيرة، خصوصاً إذا كان  
يشارك العلاج مع مثبطات الشهية (الأدوية "تقليل  
الشهية").

فعالية العلاج وعلامات التعصب بإمكانها أن تظهر بعد فترة من  
15 يوماً إلى شهر واحد بعد بدء العلاج.

يجب إخبار الصيدلاني قبل تناول ليفوثيروكس قرص



سنان أو الصيدلي إذا كنت تأخذ منذ  
- أي دواء آخر، بما في ذلك الأدوية التي يتم  
ر عليها دون وصفة طبية بعض الأدوية قد تؤثر على  
فعالية ليفوثيروكس.

من المستحسن أن تأخذ دواء ليفوثيروكس أكثر من 2 ساعة

إذا كان لديك أي أثر غير مرغوب، أبلغ طبيبك أو الصيدلي.  
وهذا ينطبق أيضاً على أي أثر جانبي محتمل غير مذكور في  
هذه النشرة. عن طريق الإبلاغ عن الآثار الجانبية، قد تساعد  
علي توفير المزيد من المعلومات عن أمن الدواء.

### 5- ما هي طريقة حفظ ليفوثيروكس، قرص قابل للقطع ؟

لا تتركه أبداً في متناول الأطفال.

تاريخ انتهاء الصلاحية

لا يستخدم هذا الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المذكور على  
تاريخ انتهاء الصلاحية يشير إلى اليوم الأخير EXP. العبوة بعد  
من ذلك الشهر.

ظروف التخزين

يجب أن يتم تخزين هذا الدواء في درجة حرارة لا تتجاوز 25 م° في  
العبوة الأصلية، محمية من الضوء.

إذا لزم الأمر، تحذيرات من بعض علامات واضحة للتدهور  
لا يجوز التخلص من الأدوية في المجرى العام أو في النفايات  
 المنزلية. اسأل الصيدلي عما يجب عمله للتخلص من الأدوية

من المعلومات من طبيبك أو الصيدلي.

#### 4- ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟

وُصف الآثار غير المرغوبة

مثل جميع الأدوية، ليفوثيروكس، قرص قابل للقطع، قد يسبب آثار جانبية، ولكنها لا تحصل حتما عند الجميع.  
• تفاقم مرض قلبي (الذبحة الصدرية، قصور القلب، اضطرابات نظم القلب)

• علامات فرط التدرق (اختلاجات، أرق، سرعة التهيج، رجفة، ارتفاع حرارة الجسم، عرق، نحول سريع، اسهال) : في هذه الحالة، يجب استشارة طبيبك،  
• عند الطفل، إمكانية زيادة معدل الكالسيوم في البول (كمية كبيرة من الكالسيوم في البول)،

• ردود فعل حساسية محتملة (فرط التحسس) العلامات و الأعراض الأكثر شيوعا هي : طفح جلدي، حكة، إنتفاخ في الرقبة والوجه، و صعوبة في التنفس و احمرار.

الإبلاغ عن الآثار الحادة:

في حالة الإصابة بأمراض القلب والأوعية الدموية، وخاصة شرايين القلب التاجية (احتشاء عضلة القلب، الذبحة الصدرية، اضطراب نظم قلبي)، أو ارتفاع ضغط الدم،  
في حالة عدم كفاية وظيفة الغدة الكظرية (انخفاض إنتاج بعض الهرمونات).

في جميع هذه الحالات، يوصف العلاج بالهرمونات الغدة الدرقية لكل حالة على حدة، يجب مراقبة المرضى بانتباه و

وز. لا ينصح استخدامه عند

صب الجلاكتوز، ونقص اللاكتاز  
لاكتوز (امراض وراثية نادرة).

• خلال فترة علاجك مع  
ن، فإن طبيبك قد يطلب منك  
البيولوجية الإضافية ( قياس  
ة الدرقية، و إذا كنت مصاب

وحسب  
باضطرابات قلبية، إذا كنت حاملا، إذا كنت كبير في السن أو إذا  
كان المريض طفلا.



6 118001 102020  
Levothyrox® 100 µg,  
Comprimés sécables B/30  
PPV: 24,40 DH

7862160342