

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

06.62.70.53.00

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement 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

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

La 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.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 00376

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

BENJELLOUN HAYAT

Date de naissance :

Adresse :

Tél. :

Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

BENJELLOUN Hayat

Lien de parenté :

Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie :

ACTA Diabète et Angio

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) :

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Recouvrement des Actes
15/04/2014	Visite de suivi	1	10000	Dr. S. A. M. A. N. C. A. 01/05/2014
15/04/2014	Visite de suivi	1	10000	Professeur de Chirurgie Rue Montala 1 CSAUL ANCA 01/05/2014
15/04/2014	Visite de suivi	1	10000	Dr. S. A. M. A. N. C. A. 01/05/2014

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<i>Pharmacie des Papillons 356, Rue de l'Asie Oasis 15 - Casablanca Tél : 05 22 25 69 83</i>	15/04/24	3126,60 Dhs

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

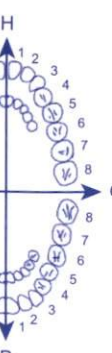
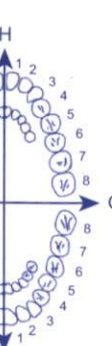
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	
				-		
				-		
				-		
				-		
				-		

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

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			
	H 25533412 00000000	G 21433552 00000000		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	D 00000000 35533411	B 00000000 11433553		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 Saâd SOULAMI

Professeur de Cardiologie

Spécialiste des maladies du Cœur et des vaisseaux

Diplômé de la Faculté de Médecine de Paris

Echo Doppler Couleur - Holter



الدكتور سعد السلمي

أستاذ سابق بكلية الطب بالدار البيضاء

اختصاصي في أمراض القلب والأوعية الدموية

خريج كلية الطب بباريس

فحص القلب بالصدى والدوبلير بالألوان

15 AVR. 2024

Patient:

Benellioum

Casablanca, le

SESTI HASS

Dr SAâd SOULAMI

Pr. SAâd SOULAMI

50 Rue Mostafa El Maâni Casablanca 10000

Tél: 05 22 22 18 84 / 06 62 88 90 91 - Tel. / Fax: 05 22 26 13 36

E-mail : cabinetsoulami@gmail.com

Traitemen de

3x316,00 Planix 75
2 1 q le six

3x350,00 RERABAN 1825
2 1 q le six

3 DAM BOCO & 1/2 q le vendredi

3x100,00 1/2 q le vendredi

4 Aldactone 50 1/2 q le vendredi

3x56,80

356, زنقة مصطفى المعاني (قرب زنقة أڭادير) - الدار البيضاء

356, Rue Mostafa El Maâni (coté Rue d'Agadir) - 1^{er} étage - Casablanca - E-mail : cabinetsoulami@gmail.com

Tél.: 05 22 22 18 84 / 06 62 88 90 91 - Tél. / Fax: 05 22 26 13 36 - Urgence : 06 65 14 69 96

CNSS : 2700608 - IF : 41802254 - ICE : 00175507600067 - IPN : 091130922

~~5x34,60~~

Sassoline 40



Tran
Traitement de
Trois (03) Mois

1 kg à Jour

~~2x58,10~~ C. Beusnel 5kg - q

Traitement de
Trois (03) Mois

1/2 kg à Jour



L DNSR 10,4

~~3x57,80~~

1 kg à Jour



Traitement de
Trois (03) Mois

ADDITIVA Mafesma -

~~89,00~~

1 Sac 1 kg à Jour



Dr. Moustafa El Maali
Tél: 05 22 25 69 83

Dr. Moustafa El Maali
Cardiologie
36 Rue Moustafa El Maali
Tél: 05 22 25 69 83

~~74,50~~

A Zek 500



~~30x6~~ 1 kg à Jour x 3 J

Fluoruro 5kg

Tél: 05 22 25 69 83

Pharmacie des Papillons
36, Rue Idriss Sros, Oasis - Casa
Tél: 05 22 25 69 83

Plavix® 75 mg

comprimés pelliculés
clopidogrel

SANOFI

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre Plavix.

- Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin d'en parler à d'autres personnes.
- Ce médicament vous a été prescrit personnellement à vous.
- Il pourrait leur être nocif, même si c'est à vos parents.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, contactez votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet dans cette notice (voir rubrique 4).

Que contient cette notice :

- Qu'est-ce que Plavix et dans quel cas est-il utilisé
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Plavix
- Comment prendre Plavix
- Quels sont les effets indésirables éventuels
- Comment conserver Plavix
- Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE PLAVIX ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Plavix contient du clopidogrel et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang qui s'aggrègent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation, les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé thrombose).

Plavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins (thrombus) dans les vaisseaux sanguins (artères) devenus rigides. Cette maladie également appelée athérosclérose peut conduire à la survenue d'événements athérothrombotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit Plavix pour empêcher la formation de caillots sanguins et réduire le risque de survenue de tels événements graves :

- Vous avez des artères qui se sont rigidifiées (aussi connu sous le nom d'athérosclérose), et vous avez déjà eu une crise cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou vous avez une artériopathie des membres inférieurs, ou
- Vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou "d'infarctus du myocarde" (crise cardiaque). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stents dans l'artère bouchée ou retrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace. Votre médecin doit également vous prescrire de l'acide acétylsalicylique (substance présente dans de nombreux médicaments utilisés pour soulager la douleur et faire baisser la fièvre), mais aussi pour prévenir la formation de caillots sanguins.
- Vous avez une fréquence cardiaque irrégulière, maladie appelée fibrillation auriculaire, et vous ne pouvez pas être traité par les médicaments appelés "anticoagulants oraux" (antivitamines K) qui empêchent la formation de nouveaux caillots sanguins et la croissance de caillots sanguins déjà présents. Les antivitamines K sont plus efficaces que l'acide acétylsalicylique ou que l'association de Plavix et d'acide acétylsalicylique pour cette maladie. Votre médecin vous a prescrit Plavix et de l'acide acétylsalicylique si vous ne pouvez pas être traité par des anticoagulants oraux et si vous ne présentez pas de risque majeur de saignement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PLAVIX
Contre-indications :
Ne prenez jamais Plavix

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au clopidogrel ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6;
- Si vous avez une maladie actuellement responsable d'un saignement tel qu'un ulcère de l'estomac ou un saignement dans le cerveau;
- Si vous souffrez d'insuffisance hépatique sévère.

Si vous pensez être dans l'un de ces cas ou en cas de doute, consultez votre médecin avant de prendre Plavix.

Avertissements et précautions

Si l'une des situations mentionnées ci-dessous s'applique à votre cas, vous devez en avertir votre médecin avant de prendre Plavix :

- Si vous avez un risque hémorragique tel que :
 - une maladie qui peut provoquer un saignement interne (comme un ulcère de l'estomac)
 - des troubles de la coagulation favorisant des hémorragies internes (saignement au sein d'un tissu, d'un organe ou d'une articulation)
 - une blessure grave récente
 - une intervention chirurgicale récente (y compris dentaire)
 - une intervention chirurgicale (y compris dentaire) prévue dans les 7 jours à venir
- Si vous avez eu un caillot dans une artère de votre cerveau (accident vasculaire cérébral ischémique) survenu dans les sept derniers mois
- Si vous présentez une maladie du foie ou des reins
- Si vous avez des antécédents d'allergie ou de réactions allergiques à tout médicament utilisé pour traiter votre maladie.

Pendant la prise de Plavix :

- Vous devez avertir votre médecin si une intervention chirurgicale est programmée (y compris dentaire).
- Vous devez aussi avertir votre médecin immédiatement si vous présentez une maladie (appelée purpura thrombopénique thrombotique ou PTT) incluant fièvre et bleus sous la

peau, pouvant apparaître comme des petites têtes d'épingles rouges, accompagné ou non de fatigue extrême inexplicable, confusion, jaunissement de la peau ou des yeux (jaunisse) (voir rubrique 4 "Effets indésirables éventuels").

- Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, l'arrêt du saignement peut demander plus de temps que d'habitude. Ceci est lié au mode d'action de votre médicament qui empêche la formation de caillots sanguins. Dans le cas de coupures ou blessures superficielles (par exemple au cours du rasage), vous ne devriez généralement rien constater d'anormal. Cependant, si ce saignement vous préoccupe, vous devez en avertir immédiatement votre médecin (voir rubrique 4 "Effets indésirables éventuels").
- Votre médecin pourra vous demander de pratiquer des examens sanguins.

Enfants et adolescents

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants en raison de l'absence d'efficacité.

Autres médicaments et Plavix

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourrez prendre tout autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Certains médicaments peuvent exercer une influence sur l'utilisation de Plavix ou vice-versa.

Vous devez informer avec précision votre médecin si vous prenez :

- des médicaments qui peuvent augmenter votre risque de saignement tels que :
- des anticoagulants oraux (médicaments utilisés pour diminuer la coagulation du sang), un anti-inflammatoire non stéroïdien, médicament utilisé habituellement pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations, de l'héparine ou tout autre médicament injectable utilisé pour diminuer la coagulation du sang,
- de la ticlopidine, un autre antiagrégant plaquettaire,
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (incluant notamment la fluoxétine ou la fluvoxamine), médicament utilisé habituellement dans le traitement de la dépression,
- de l'omeprazole ou de l'ésoméprazole pour des maux d'estomac,
- du flucanazole ou du voriconazole, qui sont des médicaments utilisés dans le traitement d'infections fongiques,
- de l'efavirenz, ou d'autres traitements antirétroviraux (utilisés pour traiter les infections au VIH),
- de la carbamazépine pour le traitement de certaines formes d'épilepsies,
- du moclobémide, pour le traitement de la dépression,
- du ragùlpidine, médicament utilisé pour traiter le diabète,
- du pacitaxel, médicament utilisé pour traiter un cancer,
- des opioïdes, si vous êtes traités par du clopidogrel, informez votre médecin avant qu'un opioïde ne vous soit prescrit (utilisé pour traiter la douleur intense).

Si vous avez eu une douleur thoracique grave (angoir instable ou crise cardiaque), Plavix peut vous être prescrit en association avec de l'acide acétylsalicylique, substance présente dans de nombreux médicaments utilisés pour soulager la douleur et faire baisser la fièvre. Une utilisation occasionnelle d'acide acétylsalicylique (pas plus de 1000 mg sur une période de 24 heures) ne devrait généralement pas poser de problèmes, mais une utilisation prolongée dans d'autres circonstances doit être discutée avec votre médecin.

Plavix avec des aliments et boissons

Plavix peut être pris avec ou sans aliment.

Grossesse et allaitement

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

Si vous êtes enceinte ou si vous pensez que vous êtes enceinte, vous devez en avertir votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre Plavix. Si vous débutez une grossesse pendant un traitement par Plavix, consultez immédiatement votre médecin traitant. Il est recommandé de ne pas prendre de clopidogrel lorsque vous êtes enceinte.

Vous ne devez pas allaiter pendant le traitement par ce médicament.

Si vous allaitez ou prévoyez d'allaiter prochainement, prévenez votre médecin avant de prendre ce médicament.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Plavix ne devrait pas modifier votre aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines.

Plavix contenu de lactose

En cas d'intolérance à certains sucres (par ex. : lactose), consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Plavix contenu de l'huile de ricin hydrogénée

L'huile de ricin hydrogénée est susceptible d'entraîner des maux d'estomac ou une diarrhée.

3. COMMENT PRENDRE PLAVIX

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. La dose recommandée, y compris chez les patients atteints d'une maladie appelée fibrillation auriculaire (fréquence cardiaque irrégulière), est de un comprimé de Plavix 75 mg par jour, à prendre par voie orale pendant ou en dehors des repas et tous les jours au même moment de la journée.

Si vous avez été victime d'une douleur thoracique grave (angoir instable ou crise cardiaque), votre médecin pourra vous prescrire 300 mg de Plavix (1 comprimé de 300 mg ou 4 comprimés de 75 mg en une seule fois) pour débuter le traitement. Puis, la dose recommandée est de un comprimé de Plavix 75 mg par jour, comme décrit ci-dessus. Vous devez prendre Plavix aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit.

Si vous avez pris plus de Plavix que vous n'auriez dû

Contactez votre médecin ou le service d'urgences de l'hôpital le plus proche en raison du risque de saignement.

Si vous oubliez de prendre Plavix

Si vous oubliez de prendre un comprimé de Plavix, mais si vous vous en apercevez dans les 12 heures suivantes, prenez votre comprimé immédiatement et prenez le suivant à l'heure habituelle.

Plavix® 75 mg

comprimés pelliculés
clopidogrel

SANOFI

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre Plavix. Elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin d'en parler à d'autres personnes.
- Ce médicament vous a été prescrit personnellement à vous.
- Il pourrait leur être nocif, même si c'est à vos parents.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, contactez votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet dans cette notice (voir rubrique 4).

Que contient cette notice :

- Qu'est-ce que Plavix et dans quel cas est-il utilisé
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Plavix
- Comment prendre Plavix
- Quels sont les effets indésirables éventuels
- Comment conserver Plavix
- Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE PLAVIX ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Plavix contient du clopidogrel et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang qui s'aggrègent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation, les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé thrombose).

Plavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins (thrombus) dans les vaisseaux sanguins (artères) devenus rigides. Cette maladie également appelée athérosclérose peut conduire à la survenue d'événements athérothrombotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit Plavix pour empêcher la formation de caillots sanguins et réduire le risque de survenue de tels événements graves :

- Vous avez des artères qui se sont rigidifiées (aussi connu sous le nom d'athérosclérose), et vous avez déjà eu une crise cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou vous avez une arthriopathie des membres inférieurs, ou
- Vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou "d'infarctus du myocarde" (crise cardiaque). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stents dans l'artère bouchée ou retrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace. Votre médecin doit également vous prescrire de l'acide acétylsalicylique (substance présente dans de nombreux médicaments utilisés pour soulager la douleur et faire baisser la fièvre), mais aussi pour prévenir la formation de caillots sanguins.
- Vous avez une fréquence cardiaque irrégulière, maladie appelée fibrillation auriculaire, et vous ne pouvez pas être traité par les médicaments appelés "anticoagulants oraux" (antivitamines K) qui empêchent la formation de nouveaux caillots sanguins et la croissance de caillots sanguins déjà présents. Les antivitamines K sont plus efficaces que l'acide acétylsalicylique ou que l'association de Plavix et d'acide acétylsalicylique pour cette maladie. Votre médecin vous a prescrit Plavix et de l'acide acétylsalicylique si vous ne pouvez pas être traité par des anticoagulants oraux et si vous ne présentez pas de risque majeur de saignement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PLAVIX

Contre-indications :

Ne prenez jamais Plavix

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au clopidogrel ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6;
- Si vous avez une maladie actuellement responsable d'un saignement tel qu'un ulcère de l'estomac ou un saignement dans le cerveau;
- Si vous souffrez d'insuffisance hépatique sévère.

Si vous pensez être dans l'un de ces cas ou en cas de doute, consultez votre médecin avant de prendre Plavix.

Avertissements et précautions

Si l'une des situations mentionnées ci-dessous s'applique à votre cas, vous devez en avertir votre médecin avant de prendre Plavix :

- Si vous avez un risque hémorragique tel que :
 - une maladie qui peut provoquer un saignement interne (comme un ulcère de l'estomac)
 - des troubles de la coagulation favorisant des hémorragies internes (saignement au sein d'un tissu, d'un organe ou d'une articulation)
 - une blessure grave récente
 - une intervention chirurgicale récente (y compris dentaire)
 - une intervention chirurgicale (y compris dentaire) prévue dans les 7 jours à venir
- Si vous avez eu un caillot dans une artère de votre cerveau (accident vasculaire cérébral ischémique) survenu dans les sept derniers mois
- Si vous présentez une maladie du foie ou des reins
- Si vous avez des antécédents d'allergie ou de réactions allergiques à tout médicament utilisé pour traiter votre maladie.

Pendant la prise de Plavix :

- Vous devez avertir votre médecin si une intervention chirurgicale est programmée (y compris dentaire).
- Vous devez aussi avertir votre médecin immédiatement si vous présentez une maladie (appelée purpura thrombopénique thrombotique ou PTT) incluant fièvre et bleus sous la

peau, pouvant apparaître comme des petites têtes d'épingles rouges, accompagné ou non de fatigue extrême inexplicable, confusion, jaunissement de la peau ou des yeux (jaunisse) (voir rubrique 4 "Effets indésirables éventuels").

- Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, l'arrêt du saignement peut demander plus de temps que d'habitude. Ceci est lié au mode d'action de votre médicament qui empêche la formation de caillots sanguins. Dans le cas de coupures ou blessures superficielles (par exemple au cours du rasage), vous ne devriez généralement rien constater d'anormal. Cependant, si ce saignement vous préoccupe, vous devez en avertir immédiatement votre médecin (voir rubrique 4 "Effets indésirables éventuels").
- Votre médecin pourra vous demander de pratiquer des examens sanguins.

Enfants et adolescents

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants en raison de l'absence d'efficacité.

Autres médicaments et Plavix

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourrez prendre tout autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Certains médicaments peuvent exercer une influence sur l'utilisation de Plavix ou vice-versa.

Vous devez informer avec précision votre médecin si vous prenez :

- des médicaments qui peuvent augmenter votre risque de saignement tels que :
- des anticoagulants oraux (médicaments utilisés pour diminuer la coagulation du sang), un anti-inflammatoire non stéroïdien, médicament utilisé habituellement pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations, de l'héparine ou tout autre médicament injectable utilisé pour diminuer la coagulation du sang,
- de la ticlopidine, un autre antiagrégant plaquettaire,
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (incluant notamment la fluoxétine ou la fluvoxamine), médicament utilisé habituellement dans le traitement de la dépression,
- de l'omeprazole ou de l'ésoméprazole pour des maux d'estomac,
- du flucanazole ou du voriconazole, qui sont des médicaments utilisés dans le traitement d'infections fongiques,
- de l'efavirenz, ou d'autres traitements antirétroviraux (utilisés pour traiter les infections au VIH),
- de la carbamazépine pour le traitement de certaines formes d'épilepsies,
- du moclobémide, pour le traitement de la dépression,
- du ragùplimide, médicament utilisé pour traiter le diabète,
- du pacitaxel, médicament utilisé pour traiter un cancer,
- des opioïdes, si vous êtes traités par du clopidogrel, informez votre médecin avant qu'un opioïde ne vous soit prescrit (utilisé pour traiter la douleur intense).

Si vous avez eu une douleur thoracique grave (angoir instable ou crise cardiaque), Plavix peut vous être prescrit en association avec de l'acide acétylsalicylique, substance présente dans de nombreux médicaments utilisés pour soulager la douleur et faire baisser la fièvre. Une utilisation occasionnelle d'acide acétylsalicylique (pas plus de 1000 mg sur une période de 24 heures) ne devrait généralement pas poser de problèmes, mais une utilisation prolongée dans d'autres circonstances doit être discutée avec votre médecin.

Plavix avec des aliments et boissons

Plavix peut être pris avec ou sans aliment.

Grossesse et allaitement

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

Si vous êtes enceinte ou si vous pensez que vous êtes enceinte, vous devez en avertir votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre Plavix. Si vous débutez une grossesse pendant un traitement par Plavix, consultez immédiatement votre médecin traitant. Il est recommandé de ne pas prendre de clopidogrel lorsque vous êtes enceinte.

Vous ne devez pas allaiter pendant le traitement par ce médicament.

Si vous allaitez ou prévoyez d'allaiter prochainement, prévenez votre médecin avant de prendre ce médicament.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Plavix ne devrait pas modifier votre aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines.

Plavix contenu de lactose

En cas d'intolérance à certains sucres (par ex. : lactose), consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Plavix contenu de l'huile de ricin hydrogénée

L'huile de ricin hydrogénée est susceptible d'entraîner des maux d'estomac ou une diarrhée.

3. COMMENT PRENDRE PLAVIX

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. La dose recommandée, y compris chez les patients atteints d'une maladie appelée fibrillation auriculaire (fréquence cardiaque irrégulière), est de un comprimé de Plavix 75 mg par jour, à prendre par voie orale pendant ou en dehors des repas et tous les jours au même moment de la journée.

Si vous avez été victime d'une douleur thoracique grave (angoir instable ou crise cardiaque), votre médecin pourra vous prescrire 300 mg de Plavix (1 comprimé de 300 mg ou 4 comprimés de 75 mg en une seule fois) pour débuter le traitement. Puis, la dose recommandée est de un comprimé de Plavix 75 mg par jour, comme décrit ci-dessus. Vous devez prendre Plavix aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit.

Si vous avez pris plus de Plavix que vous n'auriez dû

Contactez votre médecin ou le service d'urgences de l'hôpital le plus proche en raison du risque de saignement.

Si vous oubliez de prendre Plavix

Si vous oubliez de prendre un comprimé de Plavix, mais si vous vous en apercevez dans les 12 heures suivantes, prenez votre comprimé immédiatement et prenez le suivant à l'heure habituelle.

Plavix® 75 mg

comprimés pelliculés
clopidogrel

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin d'en lire les informations à nouveau.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre pharmacien ou votre médecin.
- Ce médicament vous a été prescrit personnellement par un professionnel de la santé. Il pourrait leur être nocif, même aux autres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, contactez votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet dans cette notice (voir rubrique 4).

Que contient cette notice :

- Qu'est-ce que Plavix et dans quel cas est-il utilisé.
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Plavix.
- Comment prendre Plavix.
- Comment sont les effets indésirables éventuels.
- Comment conserver Plavix.
- Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE PLAVIX ET DANS QELS CAS EST-IL UTILISÉ

Plavix contient du clopidogrel et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang qui s'agencent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation, les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé thrombose).

Plavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins (thrombus) dans les vaisseaux sanguins (artères) devenus rigides. Cette maladie également appelée athérosclérose peut conduire à la survenue d'événements athérothrombotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit Plavix pour empêcher la formation de caillots sanguins et réduire le risque de survenue de tous les événements graves car :

- Vous avez des artères qui se sont rigidifiées (aussi connu sous le nom d'athérosclérose), et
- Vous avez déjà eu une crise cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou vous avez une artérite des membres inférieurs, ou
- Vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou "d'infarctus du myocarde" (crise cardiaque). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace. Votre médecin doit également vous prescrire de l'acide acétylsalicylique (substance présente dans de nombreux médicaments utilisée pour soulager la douleur et faire baisser la fièvre, mais aussi pour prévenir la formation de caillots sanguins).
- Vous avez une fréquence cardiaque irrégulière, maladie appelée fibrillation auriculaire, et vous ne pouvez pas être traité par les médicaments appelés "anticoagulants oraux" (antivitamines K) qui empêchent la formation de nouveaux caillots sanguins et la croissance de caillots sanguins déjà présents. Les antivitamines K sont plus efficaces que l'acide acétylsalicylique ou que l'association de Plavix et d'acide acétylsalicylique pour cette maladie. Votre médecin vous a prescrit Plavix et de l'acide acétylsalicylique si vous ne pouvez pas être traité par des anticoagulants oraux et si vous ne présentez pas de risque majeur de saignement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PLAVIX

Contre-indications :

Ne prenez jamais Plavix

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au clopidogrel ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6 ;
- Si vous avez une maladie actuellement responsable d'un saignement tel qu'un ulcère de l'estomac ou un saignement dans le cerveau ;
- Si vous souffrez d'insuffisance hépatique sévère.

Si vous pensez être dans l'un de ces cas ou en cas de doute, consultez votre médecin avant de prendre Plavix.

Avertissements et précaution

Si l'une des situations mentionnées ci-dessous s'applique à votre cas, vous devez en avertir votre médecin avant de prendre Plavix :

- Si vous avez un risque hémorragique tel que :
 - une maladie qui peut provoquer un saignement interne (comme un ulcère de l'estomac)
 - des troubles de la coagulation favorisant des hémorragies internes (saignement au sein d'un tissu, d'un organe ou d'une articulation)
 - une blessure grave récente
 - une intervention chirurgicale récente (y compris dentaire)
 - une intervention chirurgicale (y compris dentaire) prévue dans les 7 jours à venir
- Si vous avez eu un caillot dans une artère de votre cerveau (accident vasculaire cérébral ischémique) survenu dans les sept derniers jours
- Si vous présentez une maladie du foie ou des reins
- Si vous avez des antécédents d'allergie ou de réactions allergiques à tout médicament utilisé pour traiter votre maladie.

Pendant la prise de Plavix :

- Vous devez avertir votre médecin si une intervention chirurgicale est programmée (y compris dentaire).
- Vous devez aussi avertir votre médecin immédiatement si vous présentez une maladie (appelée purpura thrombopénique thrombotique ou PTT) incluant fièvre et bleus sous la

peau, pouvant apparaître comme des petites têtes d'épingles rouges, accompagné ou non de fatigue extrême inexplicable, confusion, jaunissement de la peau ou des yeux (jaunisse) (voir rubrique 4 "Effets indésirables éventuels").

Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, l'arrêt du saignement peut demander plus de temps que d'habitude. Ceci est lié au mode d'action de votre médicament qui empêche la formation de caillots sanguins. Dans le cas de coupures ou blessures superficielles (par exemple au cours du rasage), vous ne devriez généralement rien constater d'anormal. Cependant, si ce saignement vous préoccupe, vous devez en avertir immédiatement votre médecin (voir rubrique 4 "Effets indésirables éventuels").

Votre médecin pourra vous demander de pratiquer des examens sanguins.

Enfants et adolescents

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants en raison de l'absence d'efficacité.

Autres médicaments et Plavix

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourrez prendre tout autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Certains médicaments peuvent exercer une influence sur l'utilisation de Plavix ou vice-versa.

Vous devez informer avec précision votre médecin si vous prenez :

- des médicaments qui peuvent augmenter votre risque de saignement tels que :
- des anticoagulants oraux (médicaments utilisés pour diminuer la coagulation du sang), un anti-inflammatoire non stéroïdien, médicament utilisé habituellement pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations, de l'héparine ou tout autre médicament injectable utilisé pour diminuer la coagulation du sang,
- de la ticlopidine, un autre antiagrégant plaquettaire,
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (incluant notamment la fluoxétine ou la fluvoxamine), médicament utilisé habituellement dans le traitement de la dépression,
- de l'omeprazole ou de l'ésoméprazole pour des maux d'estomac,
- du fluconazole ou du voriconazole, qui sont des médicaments utilisés dans le traitement d'infections fongiques,
- de l'elavírion, ou d'autres traitements antirétroviraux (utilisés pour traiter les infections au VIH),
- de la carbamazépine pour le traitement de certaines formes d'épilepsies,
- du moclobémide, pour le traitement de la dépression,
- du répaglinide, médicament utilisé pour traiter le diabète,
- du pacitacétate, médicament utilisé pour traiter un cancer,
- des opioïdes, si vous êtes traités par du clopidogrel, informez votre médecin avant qu'un opioïde ne vous soit prescrit (utilisé pour traiter la douleur intense).

Si vous avez eu une douleur thoracique grave (angor instable ou crise cardiaque), Plavix peut vous être prescrit en association avec de l'acide acétylsalicylique, substance présente dans de nombreux médicaments utilisés pour soulager la douleur et faire baisser la fièvre. Une utilisation occasionnelle d'acide acétylsalicylique (pas plus de 1000 mg sur une période de 24 heures) ne devrait généralement pas poser de problèmes, mais une utilisation prolongée dans d'autres circonstances doit être discutée avec votre médecin.

Plavix avec des aliments et boissons

Plavix peut être pris avec ou sans aliment.

Grossesse et allaitement

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

Si vous êtes enceinte ou si vous pensez que vous êtes enceinte, vous devez en avertir votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre Plavix. Si vous débutez une grossesse pendant un traitement par Plavix, consultez immédiatement votre médecin traitant. Il est recommandé de ne pas prendre de clopidogrel lorsque vous êtes enceinte.

Vous ne devez pas allaiter pendant le traitement par ce médicament.

Si vous allaitez ou prévoyez d'allaiter prochainement, prévenez votre médecin avant de prendre ce médicament.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Plavix ne devrait pas modifier votre aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines.

Plavix contient du lactose

En cas d'intolérance à certains sucre (par ex. : lactose), consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Plavix contient de l'huile de ricin hydrogénée

L'huile de ricin hydrogénée est susceptible d'entrainer des maux d'estomac ou une diarrhée.

3. COMMENT PRENDRE PLAVIX

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. La dose recommandée, y compris chez les patients atteints d'une maladie appelée fibrillation auriculaire (fréquence cardiaque irrégulière), est de un comprimé de Plavix 75 mg par jour, à prendre par voie orale pendant ou en dehors des repas et tous les jours au même moment de la journée.

Si vous avez été victime d'une douleur thoracique grave (angor instable ou crise cardiaque), votre médecin pourra vous prescrire 300 mg de Plavix (1 comprimé de 300 mg ou 4 comprimés de 75 mg en une seule fois) pour débuter le traitement. Puis, la dose recommandée est de un comprimé de Plavix 75 mg par jour, comme décrit ci-dessus.

Vous devez prendre Plavix aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit.

Si vous avez pris plus de Plavix que vous n'auriez dû

Contactez votre médecin ou le service d'urgences de l'hôpital le plus proche en raison du risque de saignement.

Si vous oubliez de prendre Plavix

Si vous oubliez de prendre un comprimé de Plavix, mais si vous vous en apercevez dans les 12 heures suivantes, prenez votre comprimé immédiatement et prenez le suivant à l'heure habituelle.

REXABAN® 15 mg et 20 mg
Comprimés pelliculés
Boîte de 14, 28 et 42 (15 mg)
Boîte de 14, 28 et 56 (20 mg)
Rivaroxaban

► Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Vous pouvez y contribuer en observant Voir en fin de rubrique 4 comment déclarer les effets indésirables.

< Veillez lire attentivement l'intégralité de importantes pour vous.
 - Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin d'autres questions, demandez-leur.
 - Ce médicament vous a été prescrit car les signes de votre maladie sont identiques à ceux de la personne qui l'a recommandé. Si l'un des effets indésirables devient préoccupant, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

- 1 - Qu'est-ce que REXABAN® 15 mg
- 2 - Quelles sont les informations à donner au patient ?
- 3 - Comment prendre REXABAN® ?

4 - Quels sont les effets indésirables ?

5 - Comment conserver REXABAN® ?

6 - Informations supplémentaires :

1 - QU'EST-CE QUE REXABAN® 15 Classe pharmaco-thérapeutique :

Rexaban appartient à une classe de

sanguine (le facteur Xa), réduisant

Indications thérapeutiques :

Rexaban contient une substance à

Prevenir la formation de caillots dans

les vaisseaux sanguins de visus

non valvulaires.

- Traiter les caillots sanguins qui

vasseaux sanguins de nos poumons (embolie pulmonaire), et prévention la réapparition de caillots sanguins dans les

vasseaux sanguins de nos jambes et/ou de nos poumons.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament
 Contres - indications :

Ne prenez jamais REXABAN® 15 mg et 20 mg :

- Si vous êtes allergique au Rivaroxaban ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

- Si vous êtes sujet à des saignements excessifs.

- Si vous avez une maladie ou une prédisposition au niveau d'un organe qui augmente les risques de saignements importants (par exemple un ulcère de l'estomac, une blessure ou un saignement dans le cerveau, une intervention chirurgicale récente du cerveau ou des yeux).

- Si vous prenez déjà des médicaments pour empêcher la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine) et que vous devez changer de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'accès artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte.

- Si vous présentez une maladie du foie augmentant les risques de saignement.

- Si vous êtes enceinte ou si vous alliez.

Si vous êtes dans l'une de ces situations, ne prenez pas ce médicament et prévenez votre pharmacien.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec REXABAN® 15 mg et 20 mg :

Adresssez-vous à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

- Si vous présentez un risque accru de saignement, ce qui pourrait être le cas dans les situations suivantes :

- insuffisance rénale sévère, car l'état de votre fonction rénale peut avoir une influence sur la quantité de médicament pouvant agir dans votre corps ;

- si vous prenez d'autres médicaments destinés à prévenir la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.), lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'accès artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte ;

- troubles hémorragiques ;

- pression artérielle très élevée, non contrôlée par un traitement médicamenteux ;

- maladie de l'estomac ou du intestin susceptible d'entraîner un saignement, par ex. inflammation des intestins ou de l'estomac, ou inflammation de l'hépatite, due à un reflux gastro-oesophagien, (remontées acides de l'estomac vers l'œsophage) ;

- anomalies au niveau des vaisseaux sanguins du fond de l'œil (rétinopathie) ;

- maladie des poumons avec dilatation des bronches et présence de peau (bronchectasie), ou antécédents de saignement dans les poumons ;

- Si vous avez une valve cardiaque artificielle.

- Si votre médecin considère que votre pression artérielle est instable ou si un autre traitement ou une intervention chirurgicale pour lever le caillot sanguin de vos poumons est prévu.

Si vous êtes dans l'une de ces situations, prévenez votre pharmacien avant de prendre ce médicament. Votre pharmacien décidera si vous devez être traité(e) par ce médicament et s'il est nécessaire de vous surveiller étroitement.

Si vous devez bénéficier d'une intervention chirurgicale :

- il est très important que vous preniez ce médicament exactement à l'heure indiquée par votre pharmacien avant et après l'opération.

- Si l'intervention chirurgicale implique l'utilisation d'un cathéter ou une injection dans votre colonne vertébrale (pour une anesthésie péridurale ou rachidienne ou pour l'injection d'un calmant, par ex.)

- Il est très important que vous preniez ce médicament exactement à l'heure indiquée par votre pharmacien avant et après l'injection ou le retrait du cathéter.

Rexaban® 15 mg
 28 comprimés pelliculés



6 118000 072652

350,00
 3 50 1 2 3 1 7 0
 2 6 2 6
 3 5 0 1

elle contient des informations

pharmacien.
 Il pourrait leur être nocif, même mentionné dans cette notice.

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

Si vous oubliez de prendre REXABAN 15 mg et 20 mg que vous n'auriez pas

medicamenteusement augmenté le risque de saignement.

Si vous prenez un comprimé de 20 mg ou un comprimé de 15 mg une fois par jour et si vous avez oublié de prendre la

dosage que vous avez oublié de prendre. Prenez le comprimé suivant le lendemain, puis poursuivez normalement votre

traitement en prenant un comprimé chaque jour.

Si vous prenez un comprimé de 15 mg deux fois par jour et si vous avez oublié de prendre un comprimé, prenez-le dès que

vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus d'un comprimé le même jour pour compenser la dose manquante.

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

N'arrêtez pas de prendre Rexaban sans en avoir d'abord parlé avec votre pharmacien car ce médicament prévient des maladies graves.

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

pharmacien.

4 - QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, Rexaban peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Comme les autres médicaments du même type (les antithrombotiques), ce médicament peut provoquer des saignements

pouvant potentiellement mettre la vie du patient en danger. Un saignement excessif peut entraîner une chute soudaine de la

pression artérielle (choc). Dans certains cas, ces saignements peuvent ne pas être apparents.

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'un saignement :

Prévenez immédiatement votre pharmacien si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

- saignement abondant ou prolongé ;

- sensations anormales de faiblesse, fatigue, pâleur, sensations vertigineuses, mal de tête, gonflement inexplicable,

essoufflement, douleur dans la poitrine ou angine de poitrine, qui peuvent être les signes d'un saignement.

Votre pharmacien pourra décider de surveiller votre santé ou de modifier votre traitement.

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'une réaction cutanée sévère :

Prévenez immédiatement votre pharmacien si vous présentez des réactions cutanées telles que :

- une éruption cutanée intense et diffuse, des cloques ou des lésions des muqueuses, par exemple : dans la bouche ou les yeux (syndrome de Stevens-Johnson / nécrosyse épidermique toxique). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (moins de 1 personne sur 10000).

- une réaction médicamenteuse provoquant éruption cutanée, fièvre, inflammation des organes internes, anomalies hématologiques et maladie systémique (syndrome DRESS). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (jusqu'à une personne sur 10000).

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe de réactions allergiques sévères :

Prévenez immédiatement votre pharmacien si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

- gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge; difficile à avaler; urticaire et difficultés respiratoires; chute brutale de la pression artérielle. Les réactions de ces effets indésirables sont très rares (réactions anaphylactiques, y compris choc anaphylactique ; pouvant toucher jusqu'à une personne sur 10000) et peu fréquentes (Édème de Quincke et œdème allergique ; pouvant toucher 1 personne sur 100).

Liste globale des effets indésirables éventuels :

Fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 10) :

- diminution du nombre des globules rouges dans le sang pouvant entraîner une pâleur de la peau, une faiblesse ou un essoufflement ;

- saignement dans l'estomac ou les intestins, saignement urinaire (y compris sang dans les urines et menstruations (règles plus abondantes), saignement de nez, saignement des gencives ;

- saignement dans les yeux (y compris saignement au niveau du blanc de l'œil) ;

- saignement des tissus ou saignement interne (hématoème, bleus) ;

- toux avec expectoration (crachat) de sang ;

- saignement au niveau de la peau ou sous la peau ;

- saignement ou suintement à une intervention chirurgicale ;

- suintement ou suintement au niveau de la plâtre chirurgicale ;

- gonflement des membres ;

- douleur dans les membres ;

- altération du fonctionnement des reins (pouvant se voir sur les analyses demandées par votre pharmacien) ;

- fièvre ;

- douleur à l'estomac, indigestion, envie de vomir ou vomissement, constipation, diarrhée ;

- pression artérielle basse (les symptômes pouvant être des sensations vertigineuses ou un événissement lors du passage en position debout) ;

- diminution de la vivacité (faiblesse, fatigue), mal de tête, sensations vertigineuses ;

- éruption cutanée démagéante(s) ;

- possible élévation de certaines enzymes du foie lors des analyses de sang.

Peu fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 100) :

- saignement dans le cerveau ou à l'intérieur du crâne ;

- saignement dans les sinus (y compris dans la cavité nasale) ;

- saignement dans les yeux (y compris dans la cavité orbitaire) ;

- saignement dans les tissus sous-cutanés (y compris dans la peau) ;

- saignement dans les os (y compris dans les vertèbres) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons et les ligaments) ;

- saignement dans les tissus conjonctifs (y compris dans les tendons

REXABAN® 15 mg et 20 mg
Comprimés pelliculés
Boîte de 14, 28 et 42 (15 mg)
Boîte de 14, 28 et 56 (20 mg)
Rivaroxaban

► Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Vous pouvez y contribuer en observant Voir en fin de rubrique 4 comment déclarer les effets indésirables.

< Veillez lire attentivement l'intégralité de importantes pour vous.
 - Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin d'autres questions, demandez-
 - Ce médicament vous a été personnellement si les signes de votre maladie sont identiques
 - Si l'un des effets indésirables devient parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

- 1 - Qu'est-ce que REXABAN® 15 mg
- 2 - Quelles sont les informations à
- 3 - Comment prendre REXABAN®

4 - Quels sont les effets indésirables

5 - Comment conserver REXABAN®

6 - Informations supplémentaires

1 - QU'EST-CE QUE REXABAN® 15

Classe pharmaco-thérapeutique : R

Rexaban appartient à une classe de

sanguine (le facteur Xa), réduisant

Indications thérapeutiques :

Rexaban contient une substance à

Prevenir la formation de caillots dans

les vaisseaux sanguins de vis-

non valvulaires

Traiter les caillots sanguins qui i-

vaisseaux sanguins de nos poumons (embolie pulmonaire), et prévention la réapparition de caillots sanguins dans les

vaisseaux sanguins de nos jambes et/ou de nos poumons.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament
 Contres - indications :

Ne prenez jamais REXABAN® 15 mg et 20 mg :

- Si vous êtes allergique au Rivaroxaban ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

- Si vous êtes sujet à des saignements excessifs.

- Si vous avez une maladie ou une prédisposition au niveau d'un organe qui augmente les risques de saignements importants (par exemple un ulcère de l'estomac, une blessure ou un saignement dans le cerveau, une intervention chirurgicale récente du cerveau ou des yeux).

- Si vous prenez déjà des médicaments pour empêcher la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine) et que vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte.

- Si vous présentez une maladie du foie augmentant les risques de saignement.

- Si vous êtes enceinte ou si vous alliez.

Si vous êtes dans l'une de ces situations, ne prenez pas ce médicament et prévenez votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec REXABAN® 15 mg et 20 mg :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

- Si vous présentez un risque accru de saignement, ce qui pourrait être le cas dans les situations suivantes :

- insuffisance rénale sévère, car l'état de votre fonction rénale peut avoir une influence sur la quantité de médicament pouvant agir dans votre corps ;

- si vous prenez d'autres médicaments destinés à prévenir la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.), lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte ;

- troubles hémorragiques ;

- pression artérielle très élevée, non contrôlée par un traitement médicamenteux ;

- maladie de l'estomac ou des intestins susceptible d'entraîner un saignement, par ex. inflammation des intestins ou de l'estomac, ou inflammation de l'hépatite, due à un reflux gastro-oesophagien, (remontées acides de l'estomac vers l'œsophage) ;

- anomalies au niveau des vaisseaux sanguins du fond de l'œil (rétinopathie) ;

- maladie des poumons avec dilatation des bronches et présence de peur (bronchotaxie), ou antécédents de saignement dans les poumons ;

- Si vous avez une valve cardiaque artificielle.

- Si votre médecin considère que votre pression artérielle est instable ou si un autre traitement ou une intervention chirurgicale pour lever le caillot sanguin de vos poumons est prévu.

Si vous êtes dans l'une de ces situations, prévenez votre médecin avant de prendre ce médicament. Votre médecin décidera si vous devez être traité(e) par ce médicament et s'il est nécessaire de vous surveiller étroitement.

Si vous devez bénéficier d'une intervention chirurgicale :

- il est très important que vous preniez ce médicament exactement à l'heure indiquée par votre médecin avant et après l'opération.

- Si l'intervention chirurgicale implique l'utilisation d'un cathéter ou une injection dans votre colonne vertébrale (pour une anesthésie péridurale ou rachidienne ou pour l'injection d'un calmant, par ex.)

- Il est très important que vous preniez ce médicament exactement à l'heure indiquée par votre médecin avant et après l'injection ou le retrait du cathéter.

Rexaban® 15 mg
 28 comprimés pelliculés



6 118000 072652

350,00
 3 50 1 2 3 1 7 0
 2 6 2 6
 3 5 0 1

elle contient des informations

pharmaciens. Il pourrait leur être nocif, même mentionné dans cette notice.

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

Si vous oubliez de prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg que vous n'auriez dû

Contactez immédiatement votre médecin si vous avez pris trop de comprimés de Rexaban. L'ingestion de trop de ce

médicament augmente le risque de saignement.

Votre médecin décidera pendant combien de temps vous devrez poursuivre le traitement.

Pour prévenir la formation de caillots dans les vaisseaux sanguins du cerveau (AVC) et les autres vaisseaux sanguins de votre

corps : Si votre rythme cardiaque doit être ramené à la normale à l'aide d'une intervention appelée cardioversion, prenez ce

médicament à l'heure indiquée par votre médecin.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de REXABAN® 15 mg et 20 mg que vous n'auriez dû

Contactez immédiatement votre médecin si vous avez pris trop de comprimés de Rexaban. L'ingestion de trop de ce

médicament augmente le risque de saignement.

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

Si vous prenez un comprimé de 20 mg ou un comprimé de 15 mg une fois par jour et si vous avez oublié de prendre ce

comprimé, prenez-le dès que vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus d'un comprimé le même jour pour compenser la

absence de ce comprimé. Si vous prenez un comprimé de 15 mg deux fois par jour, prenez-le le matin et le soir.

Si vous prenez un comprimé de 15 mg deux fois par jour et si vous vous êtes oublié de prendre un comprimé, prenez-le dès que vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus de deux comprimés de 15 mg le même jour. Si vous avez oublié de prendre un

(30) mg par jour. Dès le lendemain, recommencez à prendre un comprimé de 15 mg deux fois par jour.

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

N'arrêtez pas de prendre Rexaban sans en avoir d'abord parlé avec votre médecin car ce médicament prévient des maladies graves.

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 INDÉSIRABLES EVENTUELS ?

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, Rexaban peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Comme les autres médicaments du même type (les antithrombotiques), ce médicament peut provoquer des saignements

pouvant potentiellement mettre la vie du patient en danger. Un saignement excessif peut entraîner une chute soudaine de la

pression artérielle (choc). Dans certains cas, ces saignements peuvent ne pas être apparents.

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'un saignement :

Prenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

- saignement abondant ou prolongé ;

- sensations anormales de faiblesse, fatigue, pâleur, sensations vertigineuses, mal de tête, gonflement inexplicable,

essoufflement, douleur dans la poitrine ou angor de poitrine, qui peuvent être les signes d'un saignement.

Votre médecin pourra décider de surveiller votre santé ou de modifier votre traitement.

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'une réaction cutanée sévère :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des réactions cutanées telles que :

- une éruption cutanée intense et diffuse, des cloques ou des lésions des muqueuses, par exemple : dans la bouche ou les yeux

(syndrome de Stevens-Johnson / nécrosyse épidermique toxique). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (moins de

une personne sur 10000).

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe de réactions allergiques sévères :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

- gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge; difficile à avaler; urticaire et difficultés

respiratoires; chute brutale de la pression artérielle. Les réactions anaphylactiques, y compris choc anaphylactique ; pouvant toucher jusqu'à une personne sur 10000) et peu fréquentes (Édème de Quincke et œdème allergique ; pouvant toucher 1 personne sur 100).

Liste globale des effets indésirables éventuels :

Fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 10) :

- diminution du nombre des globules rouges dans le sang pouvant entraîner une pâleur de la peau, une faiblesse ou un

essoufflement ;

- saignement dans l'estomac ou les intestins, saignement urinaire (y compris sang dans les urines et menstruations (règles

plus abondantes), saignement de nez, saignement des gencives ;

- saignement dans les yeux (y compris saignement au niveau du blanc de l'œil) ;

- saignement des tissus ou saignement interne (hématoème, bleus) ;

- toux avec expectoration (crachat) de sang ;

- saignement au niveau de la peau ou sous la peau ;

- saignement ou suintement à une intervention chirurgicale ;

- suintement ou suintement au niveau de la plante des pieds ;

- gonflement des membres ;

- douleur dans les membres ;

- altération du fonctionnement des reins (pouvant se voir sur les analyses demandées par votre médecin) ;

- fièvre ;

- douleur à l'estomac, indigestion, envie de vomir ou vomissement, constipation, diarrhée ;

- pression artérielle basse (symptômes pouvant être des sensations vertigineuses ou un événissement lors du passage en

position debout) ;

- diminution de la vivacité (faiblesse, fatigue), mal de tête, sensations vertigineuses ;

- éruption cutanée démagénante ;

- possible élévation de certaines enzymes du foie lors des analyses de sang.

Peu fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 100) :

- saignement dans le cerveau ou à l'intérieur du crâne ;

REXABAN® 15 mg et 20 mg
Comprimés pelliculés
Boîte de 14, 28 et 42 (15 mg)
Boîte de 14, 28 et 56 (20 mg)
Rivaroxaban

► Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Vous pouvez y contribuer en observant Voir en fin de rubrique 4

< Veillez lire attentivement l'intégralité de

importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir bi-

- Si vous avez d'autres questions, demandez

- Ce médicament vous a été personnellement

si les signes de votre maladie sont identiques

- Si l'un des effets indésirables devient ré-

parlez-en à votre médecin ou à votre pr-

Que contient cette notice :

1 - Qu'est-ce que REXABAN® 15 mg

2 - Quelles sont les informations à

3 - Comment prendre REXABAN® ?

4 - Quels sont les effets indésirables ?

5 - Comment conserver REXABAN®

6 - Informations supplémentaires

1 - QU'EST-CE QUE REXABAN® 15

Classe pharmaco-thérapeutique : R

Rexaban appartient à une classe de

sanguine (le facteur Xa), réduisant

Indications thérapeutiques :

Rexaban contient une substance à

Prevenir la formation de caillots et

les embolies sanguins de vi-

non valvulaires

- Traiter les caillots sanguins qui i-

vaisseaux sanguins de nos poumons (embolie pulmonaire), et prévention la réapparition de caillots sanguins dans les

vaisseaux sanguins de nos jambes et/ou de nos poumons.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Contres - indications :

Ne prenez jamais REXABAN® 15 mg et 20 mg :

- Si vous êtes allergique au Rivaroxaban ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

- Si vous êtes sujet à des saignements excessifs.

- Si vous avez une maladie ou une prédisposition au niveau d'un organe qui augmente les risques de saignements importants (par exemple un ulcère de l'estomac, une blessure ou un saignement dans le cerveau, une intervention chirurgicale récente du cerveau ou des yeux).

- Si vous prenez déjà des médicaments pour empêcher la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine) et que vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte.

- Si vous présentez une maladie du foie augmentant les risques de saignement.

- Si vous êtes enceinte ou si vous alliez.

Si vous êtes dans l'une de ces situations, ne prenez pas ce médicament et prévenez votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec REXABAN® 15 mg et 20 mg :

Adresssez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

- Si vous présentez un risque accru de saignement, ce qui pourrait être le cas dans les situations suivantes :

- insuffisance rénale sévère, car l'état de votre fonction rénale peut avoir une influence sur la quantité de médicament pouvant agir dans votre corps ;

- si vous prenez d'autres médicaments destinés à prévenir la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.), lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte ;

- troubles hémorragiques ;

- pression artérielle très élevée, non contrôlée par un traitement médicamenteux ;

- maladie de l'estomac ou du intestin susceptible d'entraîner un saignement, par ex. inflammation des intestins ou de l'estomac, ou inflammation de l'hépatite, due à un reflux gastro-oesophagien, (remontées acides de l'estomac vers l'œsophage) ;

- anomalies au niveau des vaisseaux sanguins du fond de l'œil (rétinopathie) ;

- maladie des poumons avec dilatation des bronches et présence de peau (bronchectasie), ou antécédents de saignement dans les poumons ;

- Si vous avez une valve cardiaque artificielle.

- Si votre médecin considère que votre pression artérielle est instable ou si un autre traitement ou une intervention chirurgicale pour lever le caillot sanguin de vos poumons est prévu.

Si vous êtes dans l'une de ces situations, prévenez votre médecin avant de prendre ce médicament. Votre médecin décidera si vous devez être traité(e) par ce médicament et s'il est nécessaire de vous surveiller étroitement.

Si vous devez bénéficier d'une intervention chirurgicale :

- il est très important que vous preniez ce médicament exactement à l'heure indiquée par votre médecin avant et après l'opération.

- Si l'intervention chirurgicale implique l'utilisation d'un cathéter ou une injection dans votre colonne vertébrale (pour une anesthésie péridurale ou rachidienne ou pour l'injection d'un calmant, par ex.)

- Il est très important que vous preniez ce médicament exactement à l'heure indiquée par votre médecin avant et après l'injection ou le retrait du cathéter.

Rexaban® 15 mg

28 comprimés pelliculés



6 118000 072652

350,00

3 2 3 1 7 6
2 6
3 5 0 1

elle contient des informations

pharmaciens.

Il pourrait leur être nocif, même mentionné dans cette notice.

ateur de la coagulation

ébral, ou AVC) et dans

spéculaire fibrillation atriale

profonde) et dans les

veines (le facteur Xa), réduisant

Indications thérapeutiques :

Rexaban contient une substance à

Prévenir la formation de caillots et

les embolies sanguins de vi-

non valvulaires

- Traiter les caillots sanguins qui i-

vaisseaux sanguins de nos poumons (embolie pulmonaire), et prévention la réapparition de caillots sanguins dans les

vaisseaux sanguins de nos jambes et/ou de nos poumons.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Contres - indications :

Ne prenez jamais REXABAN® 15 mg et 20 mg :

- Si vous êtes allergique au Rivaroxaban ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

- Si vous êtes sujet à des saignements excessifs.

- Si vous avez une maladie ou une prédisposition au niveau d'un organe qui augmente les risques de saignements importants (par exemple un ulcère de l'estomac, une blessure ou un saignement dans le cerveau, une intervention chirurgicale récente du cerveau ou des yeux).

- Si vous prenez déjà des médicaments pour empêcher la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine) et que vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte.

- Si vous présentez une maladie du foie augmentant les risques de saignement.

- Si vous êtes enceinte ou si vous alliez.

Si vous êtes dans l'une de ces situations, ne prenez pas ce médicament et prévenez votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec REXABAN® 15 mg et 20 mg :

Adresssez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

- Si vous présentez un risque accru de saignement, ce qui pourrait être le cas dans les situations suivantes :

- insuffisance rénale sévère, car l'état de votre fonction rénale peut avoir une influence sur la quantité de médicament pouvant

agir dans votre corps ;

- si vous prenez d'autres médicaments destinés à

prévenir la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.), lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte ;

- troubles hémorragiques ;

- pression artérielle très élevée, non contrôlée par un traitement médicamenteux ;

- maladie de l'estomac ou du intestin susceptible d'entraîner un saignement, par ex. inflammation des intestins ou de l'estomac, ou inflammation de l'hépatite, due à un reflux gastro-oesophagien, (remontées acides de l'estomac vers l'œsophage) ;

- anomalies au niveau des vaisseaux sanguins du fond de l'œil (rétinopathie) ;

- maladie des poumons avec dilatation des bronches et présence de peau (bronchectasie), ou antécédents de saignement dans les poumons ;

- Si vous avez une valve cardiaque artificielle.

- Si votre médecin considère que votre pression artérielle est instable ou si un autre traitement ou une intervention chirurgicale

pour lever le caillot sanguin de vos poumons est prévu.

Si vous êtes dans l'une de ces situations, prévenez votre médecin avant de prendre ce médicament. Votre médecin décidera si vous devez être traité(e) par ce médicament et s'il est nécessaire de vous surveiller étroitement.

Si vous devez bénéficier d'une intervention chirurgicale :

- il est très important que vous preniez ce médicament exactement à l'heure indiquée par votre médecin avant et après l'opération.

- Si l'intervention chirurgicale implique l'utilisation d'un cathéter ou une injection dans votre colonne vertébrale (pour une anesthésie péridurale ou rachidienne ou pour l'injection d'un calmant, par ex.)

- Il est très important que vous preniez ce médicament exactement à l'heure indiquée par votre médecin avant et après l'injection ou le retrait du cathéter.

L'ingestion de ce mélange doit être immédiatement suivie par une prise d'aliments.

Si nécessaire, votre médecin pourra aussi vous donner le comprimé écrasé en utilisant une sonde gastrique.

Essayer de faire faire les comprimés à heure fixe chaque jour afin de ne pas risquer de les oublier.

Votre médecin déclera pendant combien de temps vous devrez poursuivre le traitement.

Pour prévenir la formation de caillots dans les vaisseaux sanguins du cerveau (AVC) et les autres vaisseaux sanguins de votre corps : Si votre rythme cardiaque doit être ramené à la normale à l'aide d'une intervention appelée cardioversion, prenez ce

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de REXABAN® 15 mg et 20 mg que vous n'auriez dû

Contactez immédiatement votre médecin si vous avez pris trop de comprimés de Rexaban. L'ingestion de trop de ce médicament augmente le risque de saignement.

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

Si vous oubliez de prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg

Si vous prenez un comprimé de 20 mg ou un comprimé de 15 mg une fois par jour et si vous avez oublié de prendre ce comprimé que vous avez oublié de prendre. Prenez le comprimé suivant le lendemain, puis poursuivez normalement votre traitement.

Si vous prenez un comprimé de 15 mg deux fois par jour et si vous oublierez de prendre un comprimé, prenez-le dès que vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus d'un comprimé le même jour pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez le comprimé suivant le lendemain, puis poursuivez normalement votre traitement.

Si vous avez oublié de prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg

N'arrêtez pas de prendre Rexaban sans en avoir d'abord parlé avec votre médecin car ce médicament prévient des maladies graves.

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 INDÉSIRABLES EVENTUELS ?

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, Rexaban peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Comme les autres médicaments du même type (les antithrombotiques), ce médicament peut provoquer des saignements pouvant potentiellement mettre la vie du patient en danger. Un saignement excessif peut entraîner une chute soudaine de la pression artérielle (choc). Dans certains cas, ces saignements peuvent ne pas être apparents.

Effets indésirables événuels pouvant être signalés par votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

- saignement abondant ou prolongé ;

- sensations anormales de faiblesse, fatigue, pâleur, sensations vertigineuses, mal de tête, gonflement inexplicable, essoufflement, douleur dans la poitrine ou angorie de poitrine, qui peuvent être les signes d'un saignement.

Votre médecin pourra décider de surveiller votre santé ou de modifier votre traitement.

Effets indésirables événuels pouvant être le signe d'une réaction cutanée sévère :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des réactions cutanées telles que :

- une éruption cutanée intense et diffuse, des cloques ou des lésions des muqueuses, par exemple : dans la bouche ou les yeux (syndrome de Stevens-Johnson / nécrosyse épidermique toxique). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (moins d'une personne sur 10000).

- une réaction médicamenteuse provoquant éruption cutanée, fièvre, inflammation des organes internes, anomalies hématologiques et maladie systémique (syndrome DRESS). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (jusqu'à une personne sur 10000).

Effets indésirables événuels pouvant être le signe de réactions allergiques sévères :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

- gonflement du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge, ou de la langue; difficulté à avaler; urticaire et difficultés respiratoires: chute brutale de la pression artérielle. Les réactions anaphylactiques, y compris choc anaphylactique ;

- gonflement des yeux (y compris gonflement au niveau du blanc de l'œil) ;

- gonflement des tissus ou gonflement interne (hématome, bleus) ;

- toux avec expectoration (crachat) de sang ;

- gonflement au niveau de la peau ou sous la peau ;

- gonflement ou suintement au niveau de la plante chirurgicale ;

- gonflement des membres ;

- altération du fonctionnement des reins (pouvant se voir sur les analyses demandées par votre médecin) ;

- fièvre ;

- douleur à l'estomac, indigestion, envie de vomir ou vomissement, constipation, diarrhée ;

- pression artérielle basse (les symptômes pouvant être des sensations vertigineuses ou un événissement lors du passage en position debout) ;

- diminution de la vivacité (faiblesse, fatigue), mal de tête, sensations vertigineuses ;

- éruption cutanée démagéante ;

- possible élévation de certaines enzymes du foie lors des analyses de sang.

Peu fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 100) :

- saignement dans le cerveau ou à l'intérieur du crâne ;

Tambocor®

Acétate de flécaïnide 100 mg



Comprimé sécable

n :

Veuillez lire attentivement l'intégral

lecaïnide 100 mg

• Gardez cette notice, vous pourrez la consulter ultérieurement.

1 comprimé sécable.

• Si vous avez toute autre question, n'hésitez pas à contacter votre pharmacien.

30 comprimés sécables dosés

• Ce médicament vous a été prescrit par un professionnel de la santé.

0 mg, soit 3000 mg d'acétate de flécaïnide.

nocif. Utilisez ce médicament comme il est recommandé dans la notice.

• Si l'un des effets indésirables devient préoccupant, consultez votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TAMBOCOR
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TAMBOCOR
3. COMMENT PRENDRE TAMBOCOR
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES
5. COMMENT CONSERVER TAMBOCOR
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE TAMBOCOR

ANTI-ARYTHMIQUE

Système cardio-vasculaire

Indications thérapeutiques

Tambocor® 100 mg
30 comprimés sécables



6 118000 280675

T : 23176 PER : 09/2028
PPV : 100,70 DH

Ce médicament est préconisé dans :

- Traitement et prévention des récidives des troubles du rythme ventriculaires documentés, symptomatiques et invalidants ou entraînant une diminution importante de la fonction ventriculaire gauche et/ou de coronaropathie avérée. Il convient d'initier le traitement avec des posologies basées sur l'ECG.
- Prévention des récidives des tachycardies supraventriculaires documentées lorsque la nécessité d'un traitement est établie par l'ECG.
- Prévention des chocs cardiaques électriques chez certains patients porteurs de défibrillateurs implantables.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable

Ne prenez jamais TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable dans les cas suivants :

- allergie (hypersensibilité) à l'acétate de flécaïnide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,
- infarctus du myocarde (récent ou ancien), sauf en cas d'accélération du rythme cardiaque menaçant le pronostic vital,
- insuffisance cardiaque,
- troubles de la conduction cardiaque à l'électrocardiogramme, sauf si le patient est porteur d'un pace-maker,
- état de choc,
- syndrome de Brugada connu (maladie héréditaire du cœur),

Ce médicament EST GÉNÉRALEMENT DÉCONSEILLÉ dans les cas suivants :

- grossesse et allaitement,
- en association avec les anti-arythmiques de classe I (voir Prise ou utilisation d'autres médicaments).

Faites attention avec TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable :

Mises en garde spéciales

Le traitement impose une surveillance médicale et électrocardiographique régulière.

Tambocor®

Acétate de flécaïnide 100 mg



Comprimé sécable

n :

Veuillez lire attentivement l'intégral

lecaïnide 100 mg

• Gardez cette notice, vous pourrez la consulter ultérieurement.

1 comprimé sécable.

• Si vous avez toute autre question, n'hésitez pas à contacter votre pharmacien.

30 comprimés sécables dosés

• Ce médicament vous a été prescrit par un professionnel de la santé.

0 mg, soit 3000 mg d'acétate de flécaïnide.

nocif. Utilisez ce médicament comme il est recommandé dans la notice.

• Si l'un des effets indésirables devient préoccupant, consultez votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TAMBOCOR
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TAMBOCOR
3. COMMENT PRENDRE TAMBOCOR
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES
5. COMMENT CONSERVER TAMBOCOR
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE TAMBOCOR

ANTI-ARYTHMIQUE

Système cardio-vasculaire

Indications thérapeutiques

Tambocor® 100 mg
30 comprimés sécables



6 118000 280675

T : 23176 PER : 09/2028
PPV : 100,70 DH

Ce médicament est préconisé dans :

- Traitement et prévention des récidives des troubles du rythme ventriculaires documentés, symptomatiques et invalidants ou entraînant une diminution importante de la fonction ventriculaire gauche et/ou de coronaropathie avérée. Il convient d'initier le traitement avec des posologies basées sur l'ECG.
- Prévention des récidives des tachycardies supraventriculaires documentées lorsque la nécessité d'un traitement est établie par l'ECG.
- Prévention des chocs cardiaques électriques chez certains patients porteurs de défibrillateurs implantables.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable

Ne prenez jamais TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable dans les cas suivants :

- allergie (hypersensibilité) à l'acétate de flécaïnide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,
- infarctus du myocarde (récent ou ancien), sauf en cas d'accélération du rythme cardiaque menaçant le pronostic vital,
- insuffisance cardiaque,
- troubles de la conduction cardiaque à l'électrocardiogramme, sauf si le patient est porteur d'un pace-maker,
- état de choc,
- syndrome de Brugada connu (maladie héréditaire du cœur),

Ce médicament EST GÉNÉRALEMENT DÉCONSEILLÉ dans les cas suivants :

- grossesse et allaitement,
- en association avec les anti-arythmiques de classe I (voir Prise ou utilisation d'autres médicaments).

Faites attention avec TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable :

Mises en garde spéciales

Le traitement impose une surveillance médicale et électrocardiographique régulière.

Tambocor®

Acétate de flécaïnide 100 mg



Comprimé sécable

n :

Veuillez lire attentivement l'intégral

lecaïnide 100 mg

• Gardez cette notice, vous pourrez la consulter ultérieurement.

1 comprimé sécable.

• Si vous avez toute autre question, n'hésitez pas à contacter votre pharmacien.

• Ce médicament vous a été prescrit par un professionnel de la santé.

0 mg, soit 3000 mg d'acétate de flécaïnide.

nocif. Utilisez ce médicament comme il est recommandé dans la notice.

• Si l'un des effets indésirables devient préoccupant, consultez votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TAMBOCOR
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TAMBOCOR
3. COMMENT PRENDRE TAMBOCOR
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES
5. COMMENT CONSERVER TAMBOCOR
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE TAMBOCOR

ANTI-ARYTHMIQUE

Système cardio-vasculaire

Indications thérapeutiques

Tambocor® 100 mg
30 comprimés sécables



6 118000 280675

T : 23176 PER : 09/2028
PPV : 100,70 DH

Ce médicament est préconisé dans :

- Traitement et prévention des récidives des troubles du rythme ventriculaires documentés, symptomatiques et invalidants, ou de la fonction ventriculaire gauche et/ou de coronaropathie avérée. Il convient d'initier le traitement avec des posologies basées sur l'ECG.
- Prévention des récidives des tachycardies supraventriculaires documentées lorsque la nécessité d'un traitement est établie par la fonction ventriculaire gauche.
- Prévention des chocs cardiaques électriques chez certains patients porteurs de défibrillateurs implantables.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable

Ne prenez jamais TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable dans les cas suivants :

- allergie (hypersensibilité) à l'acétate de flécaïnide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,
- infarctus du myocarde (récent ou ancien), sauf en cas d'accélération du rythme cardiaque menaçant le pronostic vital,
- insuffisance cardiaque,
- troubles de la conduction cardiaque à l'électrocardiogramme, sauf si le patient est porteur d'un pace-maker,
- état de choc,
- syndrome de Brugada connu (maladie héréditaire du cœur),

Ce médicament EST GÉNÉRALEMENT DÉCONSEILLÉ dans les cas suivants :

- grossesse et allaitement,
- en association avec les anti-arythmiques de classe I (voir Prise ou utilisation d'autres médicaments).

Faites attention avec TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable :

Mises en garde spéciales

Le traitement impose une surveillance médicale et électrocardiographique régulière.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALDACTONE 50 mg, comprimé sécable ALDACTONE 75 mg, comprimé sécable

Spironolactone

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

- Gardez cette notice. Vous en aurez besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit personnellement. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.



cents

nts et ALDACTONE
mecin ou pharmacien
récemment pris ou
ut autre médicament,
icaments suivants :
la même famille

spironolactone (diurétiques épargneurs de potassium: tels que l'amiloride, le canrénoate de potassium, l'éplérénone, le triamtérione ou le potassium), médicament utilisé pour le traitement de certaines tumeurs des glandes surrénales, le mitotane, certains médicaments utilisés avant ou après une greffe pour éviter le rejet du greffon (la ciclosporine ou le tacrolimus), médicaments destinés à baisser la tension artérielle (les inhibiteurs de l'enzyme de conversion et les antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II), triméthoprime et triméthoprime-sulfaméthoxazole,

abiratérone dans le cadre de votre traitement du cancer de la prostate.

ALDACTONE, comprimé sécable avec des aliments, boissons et de l'alcool
Sans objet.

Grossesse, allaitement et fertilité

Ce médicament ne doit pas être utilisé :

- si vous êtes enceinte ou si vous pensez l'être,
- si vous allaitez.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines
Sans objet.

**ALDACTONE, comprimé sécable
contient du lactose et du sodium.**

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

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé, c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. COMMENT PRENDRE ALDACTONE, comprimé sécable ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie

Utilisation chez les enfants

La dose est adaptée par le médecin en particulier en fonction du poids de l'enfant.

Le comprimé peut être divisé en doses égales.

- une somnolence.
- des troubles des règles chez la femme.
- une impuissance chez l'homme.
- un décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre de façon très grave à tout le corps.
- une éruption cutanée d'origine médicamenteuse avec éosinophilie (quantité excessive de certains globules blancs) et manifestations systémiques (affections touchant différentes localisations).
- une éruption cutanée.
- une pemphigoïde (maladie se caractérisant par la présence d'ampoules remplies de liquide sur la peau).
- un mauvais fonctionnement des reins (insuffisance rénale aigüe).
- un taux abnormal de sels minéraux dans l'organisme tel qu'une augmentation du potassium dans le sang et une diminution du sodium dans le sang.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Les professionnels de santé déclarent tout effet indésirable suspecté via le système national de déclaration.

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

5. COMMENT CONSERVER ALDACTONE, comprimé sécable ?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage.

La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

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

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou 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

ALDACTONE 50 mg, comprimé sécable

Ce que contient ALDACTONE 50 mg, comprimé sécable ?

- La substance active est : Spironolactone micronisée 50,00 mg Pour un comprimé sécable.
- Les autres composants sont : amidon

Classe pharmacothérapeutique : Diurétiques épargneurs potassiques - code ATC : C03DA01.

Ce médicament contient un diurétique (la spironolactone) appartenant à la famille des diurétiques épargneurs de potassium. Ce principe actif augmente la quantité d'eau et de sodium éliminée par les urines mais n'augmente pas l'élimination du potassium (c'est pourquoi on parle « de diurétiques épargneurs de potassium »).

Ce médicament est indiqué dans les cas suivants :

- si vous ou votre enfant avez une tension artérielle élevée (hypertension artérielle),
- si vous ou votre enfant avez des gonflements avec accumulation anormale de liquide dans les tissus (œdèmes),
- ainsi que dans d'autres indications.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALDACTONE, comprimé sécable ?

Ne prenez jamais ALDACTONE, comprimé sécable :

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALDACTONE 50 mg, comprimé sécable ALDACTONE 75 mg, comprimé sécable

Spironolactone

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

- Gardez cette notice. Vous en aurez besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit personnellement. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.



cents

nts et ALDACTONE
ecin ou pharmacien
récemment pris ou
ut autre médicament,
icaments suivants :
la même famille

spironolactone (diurétiques épargneurs de potassium: tels que l'amiloride, le canrénoate de potassium, l'éplérénone, le triamtérione ou le potassium), médicament utilisé pour le traitement de certaines tumeurs des glandes surrénales, le mitotane,

- certains médicaments utilisés avant ou après une greffe pour éviter le rejet du greffon (la ciclosporine ou le tacrolimus),
- médicaments destinés à baisser la tension artérielle (les inhibiteurs de l'enzyme de conversion et les antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II),
- triméthoprime et triméthoprime-sulfaméthoxazole,
- abiratéron dans le cadre de votre traitement du cancer de la prostate.

ALDACTONE, comprimé sécable avec des aliments, boissons et de l'alcool Sans objet.

Grossesse, allaitement et fertilité

Ce médicament ne doit pas être utilisé :

- si vous êtes enceinte ou si vous pensez l'être,
- si vous allaitez.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines Sans objet.

ALDACTONE, comprimé sécable contient du lactose et du sodium.

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

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé, c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. COMMENT PRENDRE ALDACTONE, comprimé sécable ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie

Utilisation chez les enfants

La dose est adaptée par le médecin en particulier en fonction du poids de l'enfant.

Le comprimé peut être divisé en doses égales.

- une somnolence.
- des troubles des règles chez la femme.
- une impuissance chez l'homme.
- un décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre de façon très grave à tout le corps.
- une éruption cutanée d'origine médicamenteuse avec éosinophilie (quantité excessive de certains globules blancs) et manifestations systémiques (affections touchant différentes localisations).
- une éruption cutanée.
- une pemphigoïde (maladie se caractérisant par la présence d'ampoules remplies de liquide sur la peau).
- un mauvais fonctionnement des reins (insuffisance rénale aigüe).
- un taux abnormal de sels minéraux dans l'organisme tel qu'une augmentation du potassium dans le sang et une diminution du sodium dans le sang.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne sera pas mentionné dans cette notice. Les professionnels de santé déclarent tout effet indésirable suspecté via le système national de déclaration.

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

5. COMMENT CONSERVER ALDACTONE, comprimé sécable ?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage.

La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

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

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou 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

ALDACTONE 50 mg, comprimé sécable

Ce que contient ALDACTONE 50 mg, comprimé sécable ?

- La substance active est : Spironolactone micronisée 50,00 mg Pour un comprimé sécable.
- Les autres composants sont : amidon

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALDACTONE, comprimé sécable ?

Ne prenez jamais ALDACTONE, comprimé sécable :

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALDACTONE 50 mg, comprimé sécable ALDACTONE 75 mg, comprimé sécable

Spironolactone

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

- Gardez cette notice. Vous en aurez besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit personnellement. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.



cents

nts et ALDACTONE
ecin ou pharmacien
récemment pris ou
ut autre médicament,
icaments suivants :
la même famille

spironolactone (diurétiques épargneurs de potassium: tels que l'amiloride, le canrénoate de potassium, l'éplérénone, le triamtérione ou le potassium), médicament utilisé pour le traitement de certaines tumeurs des glandes surrénales, le mitotane, certains médicaments utilisés avant ou après une greffe pour éviter le rejet du greffon (la ciclosporine ou le tacrolimus), médicaments destinés à baisser la tension artérielle (les inhibiteurs de l'enzyme de conversion et les antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II), triméthoprime et triméthoprime-sulfaméthoxazole,

abiratérone dans le cadre de votre traitement du cancer de la prostate.

ALDACTONE, comprimé sécable avec des aliments, boissons et de l'alcool
Sans objet.

Grossesse, allaitement et fertilité

Ce médicament ne doit pas être utilisé :

- si vous êtes enceinte ou si vous pensez l'être,
- si vous allaitez.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines
Sans objet.

**ALDACTONE, comprimé sécable
contient du lactose et du sodium.**

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

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé, c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

**3. COMMENT PRENDRE
ALDACTONE, comprimé sécable ?**

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie

Utilisation chez les enfants

La dose est adaptée par le médecin en particulier en fonction du poids de l'enfant.

Le comprimé peut être divisé en doses égales.

- une somnolence.
- des troubles des règles chez la femme.
- une impuissance chez l'homme.
- un décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre de façon très grave à tout le corps.
- une éruption cutanée d'origine médicamenteuse avec éosinophilie (quantité excessive de certains globules blancs) et manifestations systémiques (affections touchant différentes localisations).
- une éruption cutanée.
- une pemphigoïde (maladie se caractérisant par la présence d'ampoules remplies de liquide sur la peau).
- un mauvais fonctionnement des reins (insuffisance rénale aigüe).
- un taux abnormal de sels minéraux dans l'organisme tel qu'une augmentation du potassium dans le sang et une diminution du sodium dans le sang.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Les professionnels de santé déclarent tout effet indésirable suspecté via le système national de déclaration.

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

**5. COMMENT CONSERVER
ALDACTONE, comprimé sécable ?**

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage.

La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

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

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou 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**

ALDACTONE 50 mg, comprimé sécable

Ce que contient ALDACTONE 50 mg, comprimé sécable ?

- La substance active est : Spironolactone micronisée 50,00 mg Pour un comprimé sécable.
- Les autres composants sont : amidon

Classe pharmacothérapeutique : Diurétiques épargneurs potassiques - code ATC : C03DA01.

Ce médicament contient un diurétique (la spironolactone) appartenant à la famille des diurétiques épargneurs de potassium. Ce principe actif augmente la quantité d'eau et de sodium éliminée par les urines mais n'augmente pas l'élimination du potassium (c'est pourquoi on parle « de diurétiques épargneurs de potassium »).

Ce médicament est indiqué dans les cas suivants :

- si vous ou votre enfant avez une tension artérielle élevée (hypertension artérielle),
- si vous ou votre enfant avez des gonflements avec accumulation anormale de liquide dans les tissus (œdèmes),
- ainsi que dans d'autres indications.

**2. QUELLES SONT LES
INFORMATIONS A CONNAITRE
AVANT DE PRENDRE ALDACTONE,
comprimé sécable ?**

Ne prenez jamais ALDACTONE, comprimé sécable :



Conduite à tenir au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise
Forme orale : prendre la dose suivante.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- réactions cutanées,
- douleurs lombaires,
- hypokaliémie (*quantité insuffisante de potassium dans le sang*),
- quelques rares cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (*quantité insuffisante de globules blancs*), thrombopénie (*taux anormalement bas de plaquettes*),
- élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
- élévation de la glycémie (*quantité de sucre dans le sang*)
- déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hyponatrémie (*quantité basse de sodium dans le sang*), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension orthostatique (*chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges*),
- en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (*affection neurologique observée au cours de maladies sévères du foie*),
- possibilités des troubles digestifs,
- exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du groupe des aminosides,
- liés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection recommandée n'a pas été respectée.

SIGNALEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.

Précautions particulières de conservation

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.
Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Janvier 2007.

Imp AIDIR M28567-42 06/16 (210x145) mm

Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosemide

Lisez attentivement l'intégralité

Elle contient des informations importantes pour vous. Si vous avez d'autres questions, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Ce médicament vous a été prescrit par un autre, même en cas de symptômes identiques. Gardez cette notice, vous pourrez y faire référence.

**LASILIX 40MG
20CP SEC**
P.P.V : 34DH60

6 118000 060468

SANOFI

ce médicament.

plus d'informations à ce sujet peuvent être obtenues en contactant le service client de SANOFI.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosemide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosemide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiolologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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



Conduite à tenir au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise
Forme orale : prendre la dose suivante.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- réactions cutanées,
- douleurs lombaires,
- hypokaliémie (*quantité insuffisante de potassium dans le sang*),
- quelques rares cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (*quantité insuffisante de globules blancs*), thrombopénie (*taux anormalement bas de plaquettes*),
- élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
- élévation de la glycémie (*quantité de sucre dans le sang*)
- déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hyponatrémie (*quantité basse de sodium dans le sang*), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension orthostatique (*chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges*),
- en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (*affection neurologique observée au cours de maladies sévères du foie*),
- possibilités des troubles digestifs,
- exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du groupe des aminosides,
- liés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection recommandée n'a pas été respectée.

SIGNALEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.

Précautions particulières de conservation

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.
Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Janvier 2007.

Imp AIDIR M28567-42 06/16 (210x145) mm

Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosémide

Lisez attentivement l'intégralité

Elle contient des informations importantes pour vous. Si vous avez d'autres questions, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Ce médicament vous a été prescrit par un autre, même en cas de symptômes. Gardez cette notice, vous pourrez

**LASILIX 40MG
20CP SEC**

P.P.V : 34DH60


6 118000 060468

PER: 09/2007
LOT: 220813

ce médicament.

plus d'informations à ce sujet, n'hésitez pas à demander à votre pharmacien.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiolologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage "wash out" au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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



Conduite à tenir au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise
Forme orale : prendre la dose suivante.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- réactions cutanées,
- douleurs lombaires,
- hypokaliémie (*quantité insuffisante de potassium dans le sang*),
- quelques rares cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (*quantité insuffisante de globules blancs*), thrombopénie (*taux anormalement bas de plaquettes*),
- élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
- élévation de la glycémie (*quantité de sucre dans le sang*)
- déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hyponatrémie (*quantité basse de sodium dans le sang*), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension orthostatique (*chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges*),
- en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (*affection neurologique observée au cours de maladies sévères du foie*),
- possibilités des troubles digestifs,
- exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du groupe des aminosides,
- liés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection recommandée n'a pas été respectée.

SIGNALEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.

Précautions particulières de conservation

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.
Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Janvier 2007.

Imp AIDIR M28567-42 06/16 (210x145) mm

Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosemide

Lisez attentivement l'intégralité

Elle contient des informations importantes pour vous. Si vous avez d'autres questions, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Ce médicament vous a été prescrit par un autre, même en cas de symptômes identiques. Gardez cette notice, vous pourrez y faire référence.

PER-09-2007
LOT 220813

**LASILIX 40MG
20CP SEC**

P.P.V : 34DH60


6 118000 060468

ce médicament.

plus d'informations à ce sujet peuvent être obtenues à ce sujet podem

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosemide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosemide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiaques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétenzione de sef*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage "wash out" au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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



Conduite à tenir au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise
Forme orale : prendre la dose suivante.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- réactions cutanées,
- douleurs lombaires,
- hypokaliémie (*quantité insuffisante de potassium dans le sang*),
- quelques rares cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (*quantité insuffisante de globules blancs*), thrombopénie (*taux anormalement bas de plaquettes*),
- élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
- élévation de la glycémie (*quantité de sucre dans le sang*)
- déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hyponatrémie (*quantité basse de sodium dans le sang*), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension orthostatique (*chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges*),
- en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (*affection neurologique observée au cours de maladies sévères du foie*),
- possibilités des troubles digestifs,
- exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du groupe des aminosides,
- liés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection recommandée n'a pas été respectée.

SIGNALEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.

Précautions particulières de conservation

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.
Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Janvier 2007.

Imp AIDIR M28567-42 06/16 (210x145) mm

Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosémide

Lisez attentivement l'intégralité

Elle contient des informations importantes pour vous. Si vous avez d'autres questions, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Ce médicament vous a été prescrit par un autre, même en cas de symptômes. Gardez cette notice, vous pourrez

**LASILIX 40MG
20CP SEC**

P.P.V : 34DH60


6 118000 060468

PER: 09/2007
LOT: 220813

ce médicament.

plus d'informations à ce sujet, n'hésitez pas à demander à votre pharmacien.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiolologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage "wash out" au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

NOSENIA

MERCK

CARDENSIEL[®], comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à quelqu'un d'autre.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez



6 118001 100873

Cardeniel[®] 5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 58,10 DH

7862160239

cin ou à votre pharmacien.

cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif. Cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que CARDENSIEL et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CARDENSIEL ?
3. Comment prendre CARDENSIEL ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CARDENSIEL ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable.. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang,

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

Faites attention avec CARDENSIEL :

NORDIUM

MERCK

CARDENSIEL[®], comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

Veuillez lire attentivement l'intégralité de

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir b
- Si vous avez toute autre question, si vous
- Ce médicament vous a été personnellement
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou



6 118001 100873

Cardensiel[®] 5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 58,10 DH

7878030698

dicament.

actions à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que CARDENSIEL et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CARDENSIEL ?
3. Comment prendre CARDENSIEL ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CARDENSIEL ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable.. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang,

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

Faites attention avec CARDENSIEL:

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant de prendre CARDENSIEL ; il/elle pourra décider des mesures de précaution particulières (par exemple, vous prescrire un traitement complémentaire ou réaliser des contrôles plus fréquents) :

- diabète,
- jeûne strict,
- certaines maladies du cœur, comme les troubles du rythme cardiaque, ou les douleurs thoraciques sévères au repos (angor de Prinzmetal),
- problèmes rénaux ou hépatiques,
- troubles moins sévères de la circulation sanguine périphérique.

LD-NOR®

10 mg, 20 mg & 40 mg, Comprimé pelliculé (DCI: Atorvastatine)

- 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 pourrez avoir besoin de la relire.

- Si vous avez d'autres questions,

pharmacien.

- Ce médicament v

pourrait leur être n

- Si l'un des effets

mentionné dans cel

Que contient cette f

1. Qu'est-ce que LD

2. Quelles sont les i

3. Comment prendri

4. Quels sont les eff

5. Comment conserver LD-NOR, comprimé pelliculé?

6. Informations supplémentaires

LOT : 231510

EXP : 10/2026

PPV : 57,80DH

LD-NOR 10mg

30 comprimés pelliculés



6 1118000 082217

1. QU'EST-CE QUE LD-NOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

LD-NOR appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

LD-NOR est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Ne prenez jamais LD-NOR, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique à l'atorvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique Informations supplémentaires,
- si vous avez ou avez eu une maladie du foie,
- si vous avez ou des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexpliqués,
- si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable,
- si vous êtes enceinte ou essayez de l'être,
- si vous allez,
- si vous utilisez l'association glécaprévir/pibrentasvir dans le traitement de l'hépatite C.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé.

- si vous avez une insuffisance respiratoire sévère,

- si vous prenez ou avez pris au cours des 7 derniers jours un médicament appeler acide fusidique, (médicament utilisé pour traiter les infections bactériennes) par voie orale ou injectable. L'association de l'acide fusidique et de LD-NOR peut provoquer des problèmes musculaires graves (rhabdomyolyse),

- si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquide dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral,

- si vous avez des problèmes aux reins,

- si l'activité de votre grande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie),

- si vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexpliquées, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires,

- si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibrate),

- si vous buvez régulièrement d'importantes quantités d'alcool,

- si vous avez des antécédents de maladie du foie,

- si vous êtes âgée(e) de plus de 70 ans.

Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant, et peut-être pendant, votre traitement par LD-NOR afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets indésirables musculaires. En effet, le risque d'effets indésirables musculaires, notamment de rhabdomyolyse, peut être majoré en cas de prise simultanée de certains médicaments avec LD-NOR.

3. COMMENT PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Avant que vous ne commencez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devrez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par LD-NOR. La posologie initiale habituelle de LD-NOR est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalles d'au moins 4 semaines.

Les comprimés de LD-NOR doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre LD-NOR, comprimé tous les s à la même heure.

ez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute sur la posologie. La posologie initiale habituelle de LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin, bus pensez que l'effet de LD-NOR est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin. Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé que vous n'aurez dû (plus que votre quotidienne habituelle), consultez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital le proche pour avis.

ous oubliez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

ous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure tale. Ne prenez pas de double dose pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. bus arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

comme objet.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables ou symptômes graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.

- Pathologie sévère avec pelade et gonflement graves de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur l'oreille génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses-rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la planète des pieds, qui peuvent former des cloques.

- Faiblesse musculaire, sensibilité douleuruse, douleur ou rupture musculaire/souffrance rouge-brun de l'urine associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causées par une atteinte musculaire anormale (rhabdomyolyse). La dégradation anormale des muscles ne disparaît pas toujours, même après l'arrêt de l'atorvastatine, et peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

Très rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000

- La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématoquez peut être le signe d'anomalies du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas, consultez votre médecin dès que possible.

- Syndrome lupique (incluant éruption cutanée, troubles articulaires et effets sur les cellules sanguines). Autres effets indésirables éventuels de LD-NOR

Frequent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10

- inflammation des cavités nasales, maux de gorge, saignement de nez, réactions allergiques,

- augmentation du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie), augmentation du taux de créatine phosphokinase dans le sang, maux de tête,

- nausées, constipation, flatulence, indigestion, diarrhée, douleurs articulaires, douleurs musculaires et maux de dos,

- résultats d'analyse de sang montrant l'apparition d'une anomalie de la fonction du foie.

Peu fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100

- anorexie (perle d'appétit), prise de poids, diminution du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, vous devez continuer à surveiller attentivement votre glycémie), cauchemars, insomnie,

- sensations vertigineuses, engourdissement ou picotements dans les doigts et les orteils, diminution de la sensibilité à la douleur ou au toucher, modification du goût, perte de mémoire, vision floue,

- bouffements d'oreilles et/ou de tête, vomissements, éruption, douleur abdominale haute et basse, pancréatite (inflammation du pancréas provoquant des maux d'estomac), hépatite (inflammation du foie).

LD-NOR®

10 mg, 20 mg & 40 mg, Comprimé pelliculé (DCI: Atorvastatine)

- 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 pourrez avoir besoin de la relire.

- Si vous avez d'autres questions,

pharmacien.

- Ce médicament v

pourrait leur être n

- Si l'un des effets

mentionné dans cel

Que contient cette f

1. Qu'est-ce que LD

2. Quelles sont les i

3. Comment prendri

4. Quels sont les eff

5. Comment conserver LD-NOR, comprimé pelliculé?

6. Informations supplémentaires

LOT : 231510

EXP : 10/2026

PPV : 57,80DH

LD-NOR 10mg

30 comprimés pelliculés



6 1118000 082217

1. QU'EST-CE QUE LD-NOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

LD-NOR appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

LD-NOR est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Ne prenez jamais LD-NOR, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique à l'atorvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique Informations supplémentaires,
- si vous avez ou avez eu une maladie du foie,
- si vous avez ou des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexpliqués,
- si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable,
- si vous êtes enceinte ou essayez de l'être,
- si vous allez,
- si vous utilisez l'association glécaprévir/pibrentasvir dans le traitement de l'hépatite C.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé.

- si vous avez une insuffisance respiratoire sévère,

- si vous prenez ou avez pris au cours des 7 derniers jours un médicament appeler acide fusidique, (médicament utilisé pour traiter les infections bactériennes) par voie orale ou injectable. L'association de l'acide fusidique et de LD-NOR peut provoquer des problèmes musculaires graves (rhabdomyolyse),

- si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquide dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral,

- si vous avez des problèmes aux reins,

- si l'activité de votre grande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie),

- si vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexpliquées, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires,

- si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibrate),

- si vous buvez régulièrement d'importantes quantités d'alcool,

- si vous avez des antécédents de maladie du foie,

- si vous êtes âgée(e) de plus de 70 ans.

Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant, et peut-être pendant, votre traitement par LD-NOR afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets indésirables musculaires. En effet, le risque d'effets indésirables musculaires, notamment de rhabdomyolyse, peut être majoré en cas de prise simultanée de certains médicaments avec LD-NOR.

3. COMMENT PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Avant que vous ne commencez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devrez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par LD-NOR. La posologie initiale habituelle de LD-NOR est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalles d'au moins 4 semaines.

Les comprimés de LD-NOR doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre LD-NOR, comprimé tous les s à la même heure.

ez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute sur la posologie. La posologie initiale habituelle de LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin, bus pensez que l'effet de LD-NOR est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin. Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé que vous n'aurez dû (plus que votre quotidienne habituelle), consultez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital le proche pour avis.

ous oubliez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

ous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure tale. Ne prenez pas de double dose pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. bus arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

comme objet.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables ou symptômes graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.

- Pathologie sévère avec pelade et gonflement graves de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur l'oreille génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses-rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la planète des pieds, qui peuvent former des cloques.

- Faiblesse musculaire, sensibilité douleuruse, douleur ou rupture musculaire/souffrance rouge-brun de l'urine associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causées par une atteinte musculaire anormale (rhabdomyolyse). La dégradation anormale des muscles ne disparaît pas toujours, même après l'arrêt de l'atorvastatine, et peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

Très rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000

- La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématoquez peut être le signe d'anomalies du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas, consultez votre médecin dès que possible.

- Syndrome lupique (incluant éruption cutanée, troubles articulaires et effets sur les cellules sanguines).

Autres effets indésirables éventuels de LD-NOR

Frequent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10

- inflammation des cavités nasales, maux de gorge, saignement de nez,

- réactions allergiques,

- augmentation du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie), augmentation du taux de créatine phosphokinase dans le sang,

- maux de tête,

- nausées, constipation, flatulence, indigestion, diarrhée,

- douleurs articulaires, douleurs musculaires et maux de dos,

- résultats d'analyse de sang montrant l'apparition d'une anomalie de la fonction du foie.

Peu fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100

- anorexie (perle d'appétit), prise de poids, diminution du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, vous devez continuer à surveiller attentivement votre glycémie),

- cauchemars, insomnie,

- sensations vertigineuses, engourdissement ou picotements dans les doigts et les orteils, diminution de la sensibilité à la douleur ou au toucher, modification du goût, perte de mémoire,

- vision floue,

- bouffonneries d'oreilles et/ou de tête,

- vomissements, éruption, douleur abdominale haute et basse, pancréatite (inflammation du pancréas provoquant des maux d'estomac),

- hépatite (inflammation du foie).

AZIX®

Azithromycine

COMPOSITION ET PRÉSENTATION

Comprimé 500 mg s

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Traitements des infections bactériennes et mycobactériennes telles que :
- infections respiratoires supérieures et inférieures (rhinopharyngite, sinusite, angine et pharyngite);
- infections respiratoires inférieures (bronchite et pneumonie);
- infections odontostomatologiques;
- infections cutanées et muqueuses (chlamydia trachomatis).
- infections des tissus mous;

- urétrites et cervicitis

CONTRE-INDICATIONS

- Antécédents d'allergie à l'aztreonam.

- Insuffisance hépatique

MISE EN GARDE

- Toute manifestation d'allergie ou de réaction adverse au cours de traitement doit être signalée immédiatement à votre médecin.
- Signaler au médecin traitant toute allergie ou manifestation allergique survenue lors de traitements par les antibiotiques de la famille des macrolides.
- Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une maladie hépatique.
- En l'absence de données, l'association aux dérivés de l'ergot de seigle n'est pas recommandée.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

- Prévenir le médecin traitant en cas de :

Insuffisance hépatique, antécédents allergiques, manifestations cutanées d'origine allergique, prise concomitante d'autres médicaments, grossesse, allaitement.

EFFETS INDESIRABLES :

- Troubles digestifs : nausées, vomissements, diarrhées et douleurs abdominales.
- Manifestations allergiques : prurit, rash cutané, oedème de Quincke.

POSOLOGIE :

Se conformer à la prescription médicale.

Adulte et enfant de plus de 45 kg : 500 mg par jour, 1 comprimé de 500 mg en une prise par jour pendant 3 jours.

MODE D'ADMINISTRATION :

Azix peut être pris pendant ou en dehors des repas.

TABLEAU A (LISTE I).



PPV: 74 DH 50

PER: 02/27

LOT: N614

des.

des.

angeaison ...) en

à votre médecin.



bottu s.a

82, Allée des Casuarinas - Ain Sébaâ - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

1- DENOMINATION DU MEDICAMENT :

FLUIBRON® 0,3%, sirop- flacon de 200 ml
Ambroxol



RESERVE A L'ADULTE.

La posologie de ce médicament est de 1 cuillère à soupe

Fluibron® 0,3%

Ambroxol

gulier.

s 8 à 10 jours

in cas d'antécé-
du à l'un des

PENSABLE DE
DECIN OU DE

RON®, sirop est
les, bien que tout

gastro-intestinaux
nents, gastralgies,
la posologie.

30,00



2- COMPOSITION DU MEDICAMENT :

Ambroxol chlorhydrate (DCI)

Pour 100 ml de soluté

Excipients : sorbitol liquide, glycérol, acide monohydrate, saccharine sodique, parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle, arôme, silicon suspension, eau purifiée.

Liste des excipients à effet notable :
sorbitol liquide, parahydroxybenzoate de propyl, parahydroxybenzoate de méthyle, glycérol.

3- CLASSE PHARMACO THERAPEUTIQUE :

MUCOLYTIQUES.

(R: Système respiratoire).

4- INDICATIONS

Traitements des troubles de la sécrétion bronchique de l'adulte, notamment au cours des affections bronchiques aiguës et des épisodes aigus des bronchopneumopathies chroniques.

Ce médicament est un expectorant. Il facilite l'évacuation par la toux des sécrétions bronchiques.

5- POSOLOGIE :

Posologie

muqueuses à type articulaire;

• très rarement des manifestations anaphylactoïdes avec survenue de choc et œdème de Quincke qui ont été d'évolution favorable dans les cas rapportés.
Dans ces cas, le traitement devra impérativement être interrompu.

Ont été également très rarement décrits:

- des cas de céphalées et de vertiges.
- Peut présenter un effet laxatif léger (Valeur calorique 2,6 kcal/g de sorbitol).

Peut provoquer des réactions allergiques aux parahydroxybenzoates de méthyle et de propyle (éventuellement retardées).

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.

8- MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI

ADDITIVA MAGNÉSIUM

300 mg

GOÛT CITRON – SANS SUCRE

COMPOSITION

	par sachet	par boîte
Magnésium	300 mg	6 g

Ingrédients:

Acide citrique (Acidifiant); Carbonate de magnésium; Citrate de sodium (Régulateur d'acidité); Amidon de maïs; Oligofructose Arôme (contient lécithine de soja); Acesulfame-K et aspartame (Édulcorants); Riboflavine-5'-Phosphate sodium (Colorant) Contient une source de phénylalanine.

A consommer de préférence avant fin:
Voir boîte.

PROPRIÉTÉS

Le magnésium est un cation principalement intracellulaire.

ADDITIVA MAGNÉSIUM 300 mg, permet un apport supplémentaire en magnésium pour combler les apports quotidiens recommandés en cet élément.

CARENCE EN MAGNÉSIUM

Elle peut être due à certaines situations, notamment:
Alimentation déséquilibrée, alcoolisme, stress, activités sportives, prise régulière de médicaments, régimes, cures d'amincissement ...

La carence en magnésium peut se traduire par des troubles nerveux, des faiblesses musculaires et des crampes.

ADDITIVA MAGNÉSIUM 300 mg est conseillé dans les cas suivants:

- Stress et troubles du sommeil;
- Carence et déséquilibre nutritionnel;
- Crampes et faiblesses musculaires;
- Grossesse et allaitement.

L'apport journalier recommandé (AJR) en magnésium est:

Enfants:	Milligramme /jour	Adolescents et adultes:	Milligramme /jour	Femmes enceintes et allaitantes	Milligramme /jour
1 - 3 ans	80	15 - 18 ans	400 (m) 350 (f)	Femme enceinte	300
4 - 6 ans	120	19 ans et plus	350 (m) 300 (f)	Femme allaitante	375
7 - 9 ans	170				
10 - 12 ans	230 (m) 250 (f)				
13 - 14 ans	310				

m = Masculin, f = Féminin

FABRIQUÉ PAR:

Dr. B. Scheffler Nachf. GmbH & Co. KG

Senefelderstr. 44, D-51469 Bergisch Gladbach - ALLEMAGNE

IMPORTÉ PAR:

Les Laboratoires AFRIC – PHAR

Siège social : 134, Allée des Mimosas, Ain Sébaâ 20590 Casablanca - Maroc

Dr. Scheffler®

Docteur Saâd SOULAMI

Professeur de Cardiologie

Spécialiste des maladies du cœur et des vaisseaux

Diplômé de la Faculté de Médecine de Paris

Echo Doppler Couleur - Holter



الدكتور سعد السلمي

أستاذ سابق بكلية الطب بالدار البيضاء

إخلاصي في أمراض القلب والأوعية الدموية

خريج كلية الطب بباريس

فحص القلب بالصدى والدوبلير بالألوان

Patient

Dr. Saâd SOULAMI
Professeur de Cardiologie
356, Rue Mostafa El Maâni
Tel: 05 22 22 18 84

Casablanca, le

Dr. Saâd SOULAMI
Professeur de Cardiologie
356, Rue Mostafa El Maâni
Casablanca, le 15/04/2014
Tél: 05 22 22 18 84/0522 26 13 96

Consultation de Cardiologie
CGK16 400dt

Echo-Doppler Cardiaque
(KG) 1000dt

Soirée en ville
Hôpital de la Ville

Dr. Saâd SOULAMI
Professeur de Cardiologie
356, Rue Mostafa El Maâni
Casablanca, le 15/04/2014
Tél: 05 22 22 18 84/0522 26 13 96

زنقة مصطفى المعاني (قرب زنقة أڭادير) - الدار البيضاء

356, Rue Mostafa El Maâni (coté Rue d'Agadir) - 1^{er} étage - Casablanca - E-mail : cabinetsoulami@gmail.com

Tél.: 05 22 22 18 84 / 06 62 88 90 91 - Tél./Fax: 05 22 26 13 36 - Urgence : 06 65 14 69 96

CNSS : 2700608 - IF : 41802254 - ICE : 001755076000067 - IPN : 091130922

Docteur Saâd SOULAMI

Spécialiste des Maladies du Coeur et Vaisseaux
Diplômé de la Faculté de Médecine de Paris
Ex-Professeur à la Faculté de Médecine
de Casablanca

Echo Doppler Couleur - Holter



الدكتور سعد السلمي

اختصاصي في أمراض القلب والوعية الدموية
خريج كلية الطب بباريس
أستاذ سابق بكلية الطب بالدار البيضاء

فحص القلب بالصدى والدولير بالألوان

Casablanca, le 15/04/2024

COMPTE RENDU D'ECHO CARDIOGRAPHIE DOPPLER COULEUR

Nom & Prénom	: Mme BENJELLOUN SEBTI HAYAT
Indication	: ACFA REDUITE EN SINUSAL et dyspnée ++. ANGOR
STENTE	

MESURES TM

Aorte : 32,3 mm O.V.A : 20 mm
OG : 52,2

Valves mitrales:

Surface mitrale 4,5 cm²

Ventricule gauche :

Diamètre téldiastolique 45,6 mm

Diamètre télésystolique : 33,2 mm

Pourc de raccourcissement : 27 %

Fraction d'éjection : 53 %

Contractilité globale : Bonne

Contractilité segmentaire : Bonne

SeptumIV : 12,2/16 mm

Paroi Post : 12/16 mm

Ventricule droit : 25 mm

Valves pulmonaires : RAS

Valves tricuspides : RAS

COMMENTAIRES :

Les sigmoïdes aortiques sont épaissies, remaniées et peu calcifiées , surtout en regard de la sigmoïde postérieure non coronarienne et la coronarienne antéro droite. On note un rétrécissement aortique peu serré avec un gradient max à 26 mmHg et moyen à 15 mmHg ; L'IP est 0,69 et la surface aortique par l'équation de continuité est estimée à 2 cm². L'aorte initiale est de calibre non dilatée et peu athéromateuse. IA grade I

L'oreillette gauche est de taille peu dilatée SOG à 22 cm² et il n'a pas été individualisé de thrombus à l'échographie de ce jour.

La valve mitrale est de texture épaisse , souple dans sa cinétiqe et l'appareil sous valvulaire mitral est fin et non remanié. La surface mitrale est normale. L'étude du flux mitral retrouve une IM grade II au doppler couleur et SOR à 0.18 cm^2 .

TDE à 150 msec

PRVG ELEVEES AVEC CALCIFICATION DE ANNEAU MITRAL

Le ventricule gauche est de taille normale avec une conservation de la cinétiqe globale et Une légère hypocinésie septale à l'étude segmentaire et la fonction ventriculaire gauche systolique est à 53%

Hypertrophie concentrique symétrique modérée du VG++

Le septum inter-ventriculaire est normal, ainsi que le septum inter-auriculaire.

Le ventricule droit a une cinétiqe globale et une taille normale.

Fonction VD normale avec TAPSE à 25 mm et onde S en anneau tricuspidien à 9 cm/S

VCI de taille normale et compliante ++

La valve tricuspidie est épaisse et son flux antérograde au doppler est normal.

La pression pulmonaire systolique estimée à partir de l'IT est à 47 mmHg.

L'OD est dilatée avec une valves de thibésius au sein de l'OD ++

Les sigmoïdes pulmonaires sont fines et leur flux au doppler est normal.

Il n'y a pas d'épanchement ni d'épaississement péricardique.

AU TOTAL :

EXAMEN ECHOCARDIOGRAPHIQUE REVELANT UNE HYPERTROPHIE CONCENTRIQUE SYMETRIQUE MODEREE DU VG AVEC UNE FONCTION VG SYSTOLIQUE CONSERVÉE ET UNE LEGERE HYPOCINESIE SEPTALE.

**DILATATION DE L'OG ET DE L'OD AVEC IM GRADE II .HTAP ++
RAC PEU SERRE + CALCIFICATION DE ANNEAU MITRAL**

Pr. S. SOULAMI

Dr. Souam SOULAMI
Cardiologue
Tél: 29.11.00.13.26 - CASA

Last: BENJELLOUN
First: HAYAT
ID:
DOB:
Age: 0yr.
Sex:

Dr. Baâdou SOUÏLA
Professeur de Cardiologie
356, Rue Moulay El Maâni
CASABLANCA
Tel.: 0522 22 18 au 0522 26 13 26

15-Apr-2024 09:04:18
Vent rate: 56 BPM
PR int: 239 ms
QRS dur: 101 ms
QT/QTc: 445 / 436 ms
P-R-T axes: 13 6 93

BRADYCARDIE SINUSALE AVEC BAV DU 1ER DEGRE
ANOMALIE NON SPECIFIQUE DE L'ONDE T
ECG ANORMAL
ATTENTION: LA QUALITE DES DONNEES PEUT INFLUENCER L'INTERPRETATION
Revu par _____

