

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

## Conditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.

Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.

La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.

L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.

En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

## Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

## 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

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

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

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



## Déclaration de Maladie

N° P19- 047329

☐ Maladie ☐ Dentaire ☒ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 953 Société : 26746

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : BAKHAL Ned

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 0661420824 Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : Age :

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

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

## VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie N° P19-047329

Remplissez ce volet, découpez le et conservez le.  
Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

Matricule :

Nom de l'adhérent(e) :

Total des frais engagés :

Date de dépôt :



<b>VOLET ADHERENT</b>		NOM : <i>BAKELAL MUEL</i>	Mle <i>053</i>
DECLARATION N°	W18-395658		
Date de Dépôt	Montant engagé	Nbre de pièces Jointes	
<b>Durée de validité de cette feuille est de (3) trois mois</b> Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle			

...../...../201...

953

Завкач. №

Phones 1001 9082

Mail

MEDICIN

Prénom du patient

BEKICAR

Adhérent

☒ Conjoint☐ Enfant<sup>1</sup>

1

Age 1.6

Date \_\_\_\_\_

205

Nature de la maladie

HTA + DIABETES

S'agit-il d'un accident : Causes et circonstances

Now

Nature des actes	
------------------	--

Nbre de Coefficient
---------------------

	Montant détaillé de
--	---------------------

1

2

12A

Analista del

**PHARMACIE**

Date 12/03/20

Montant de la facture

1533.30

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Date : .....

Désignation des Coefficients	Unité	Unité	Unité
$\alpha$	g	g	g
$\beta$	g	g	g
$\gamma$	g	g	g
$\delta$	g	g	g
$\epsilon$	g	g	g
$\zeta$	g	g	g
$\eta$	g	g	g
$\theta$	g	g	g
$\iota$	g	g	g
$\kappa$	g	g	g
$\lambda$	g	g	g
$\mu$	g	g	g
$\nu$	g	g	g
$\xi$	g	g	g
$\omicron$	g	g	g
$\pi$	g	g	g
$\rho$	g	g	g
$\sigma$	g	g	g
$\tau$	g	g	g
$\upsilon$	g	g	g
$\phi$	g	g	g
$\chi$	g	g	g
$\psi$	g	g	g
$\omega$	g	g	g
$\varphi$	g	g	g
$\vartheta$	g	g	g
$\varpi$	g	g	g
$\varsigma$	g	g	g
$\eta$	g	g	g
$\theta$	g	g	g
$\iota$	g	g	g
$\kappa$	g	g	g
$\lambda$	g	g	g
$\mu$	g	g	g
$\nu$	g	g	g
$\xi$	g	g	g
$\omicron$	g	g	g
$\pi$	g	g	g
$\rho$	g	g	g
$\sigma$	g	g	g
$\tau$	g	g	g
$\upsilon$	g	g	g
$\phi$	g	g	g
$\chi$	g	g	g
$\psi$	g	g	g
$\omega$	g	g	g
$\varphi$	g	g	g
$\vartheta$	g	g	g
$\varpi$	g	g	g
$\varsigma$	g	g	g
$\eta$	g	g	g
$\theta$	g	g	g
$\iota$	g	g	g
$\kappa$	g	g	g
$\lambda$	g	g	g
$\mu$	g	g	g
$\nu$	g	g	g
$\xi$	g	g	g
$\omicron$	g	g	g
$\pi$	g	g	g
$\rho$	g	g	g
$\sigma$	g	g	g
$\tau$	g	g	g
$\upsilon$	g	g	g
$\phi$	g	g	g
$\chi$	g	g	g
$\psi$	g	g	g
$\omega$	g	g	g
$\varphi$	g	g	g
$\vartheta$	g	g	g
$\varpi$	g	g	g
$\varsigma$	g	g	g
$\eta$	g	g	g
$\theta$	g	g	g
$\iota$	g	g	g
$\kappa$	g	g	g
$\lambda$	g	g	g
$\mu$	g	g	g
$\nu$	g	g	g
$\xi$	g	g	g
$\omicron$	g	g	g
$\pi$	g	g	g
$\rho$	g	g	g
$\sigma$	g	g	g
$\tau$	g	g	g
$\upsilon$	g	g	g
$\phi$	g	g	g
$\chi$	g	g	g
$\psi$	g	g	g
$\omega$	g	g	g
$\varphi$	g	g	g
$\vartheta$	g	g	g
$\varpi$	g	g	g
$\varsigma$	g	g	g
$\eta$	g	g	g
$\theta$	g	g	g
$\iota$	g	g	g
$\kappa$	g	g	g
$\lambda$	g	g	g
$\mu$	g	g	g
$\nu$	g	g	g
$\xi$	g	g	g
$\omicron$	g	g	

Montant détaillé des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Date : \_\_\_\_\_

Nombre

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des  
Honoraires

**Dr. Mohamed AJOUBY**

**NEPHROLOGUE**

**Spécialiste des Maladies du Rein**

**& Voies Urinaires**

**HEMODIALYSE**

**Expert Assermenté auprès des Tribunaux**

**الدكتور محمد عجوبي**

**إختصاصي في أمراض الكلى**

**الكلية الإطباءية**

**خير محلف لدى المحاكم**

Casablanca, le : 12/03/2010

**BEKKAL Mohamed**

$89,20 \times 3 = 267,60$

- Amilor 5mg : 1 cpl

$51,00 \times 3 = 153,00$

- Ianganil 500 : 1 cpl

$31,30 \times 3 = 93,90$

- Eylanc 200 : 1 cpl

$125,00 \times 3 = 375,00$

- Co-amorel 2mg/500 : 2/5

$89,00 \times 3 = 267,00$

- Carbid 25mg : 1/5

$125,60 \times 3 = 376,80$

- Bi preteron Arginine 5mg/1,25 mg

1/5

Travailleur de 03

**Docteur Mohamed AJOUBY**  
Nephrologue  
Spécialiste des Maladies du Rein des Voies Urinaires  
Hemodialyse  
Expert Assermenté auprès des Tribunaux  
3, Rue Abou Bakr Mohamed Ibn Zouhair  
Casablanca - Tél : 022 26 26 26

**PHARMACIE EL EL HASSANI**  
Dr. AKOUCHE KAHIM  
50-52, Lot 5, Hassan II, Casablanca  
Tél : 05 22 90 35 22

153330



# Bipreterax® Arginine 5 mg / 1,25 mg

Comprimé pelliculé

Périndopril arginine/Indapamide

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait être identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci est mentionné dans cette notice « Cf. Quels sont les effets indésirables éventuels ? ».

## Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

## 1. QU'EST-CE QUE BIPRETERAX 5 MG/1,25 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

**Classe pharmacothérapeutique : périndopril et diurétiques, code ATC : C09BA04**  
BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé est une association de deux principes actifs, le périndopril et l'indapamide. Ce médicament est un anti-hypertenseur et est indiqué dans le traitement de l'hypertension chez l'adulte.

Le périndopril appartient à la classe des inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC), il agit en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux. L'indapamide est un diurétique. Les diurétiques augmentent la quantité d'urine produite par les reins. Cependant, l'indapamide est différent des autres diurétiques : il n'entraîne qu'une légère augmentation de la quantité d'urine produite. Ces deux principes actifs réduisent la pression artérielle et agissent ensemble pour la contrôler.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE BIPRETERAX 5 MG/1,25 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

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

**Ne prenez jamais BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé :**

- si vous êtes allergique au périndopril ou à d'autres inhibiteurs de l'enzyme de conversion, à l'indapamide ou à tout autre médicament ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament « Cf. Contenu de l'emballage et autres informations ».
- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, un brusque gonflement de la face ou de la langue, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille a déjà eu ces symptômes quel que soit les circonstances (angio-œdème).
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'alsikrin pour diminuer votre pression artérielle.
- si vous avez une maladie sévère du foie ou si vous souffrez d'une encéphalopathie hépatique (troubles neurologiques au cours d'atteinte du foie).
- si vous avez une maladie sévère du rein avec diminution de l'apport, sang au niveau rénal (sténose artérielle rénale).
- si vous êtes dialysé ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, BIPRETERAX peut ne pas être adapté.
- si vous avez un taux anormalement bas de potassium sanguin.
- si une décompensation cardiaque non traitée est suspectée (importante rétention d'eau, difficultés à respirer).
- si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé en début de grossesse (Cf. « Grossesse et allaitement »).

• si vous allaitez.

• si vous êtes actuellement traité par sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque (voir les rubriques « Avertissements et précautions » et « Autres médicaments et BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg »).

## Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé :

- si vous avez une sténose aortique (rétrécissement de l'artère principale alimentant le cœur) ou une cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou une sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère rénale).
- si vous avez une insuffisance cardiaque ou tout autre problème cardiaque.
- si vous avez des troubles rénaux, ou si vous êtes sous dialyse.
- si vous avez des taux anormalement élevés d'une hormone appelée aldostérone dans le sang (aldostéronisme primaire).
- si vous avez une maladie du foie.
- si vous souffrez d'une maladie du collagène (maladie de la peau) comme un lupus érythémateux disséminé ou une sclérodémie.
- si vous souffrez d'hypothyroïdisme (rétrécissement des artères).
- si vous souffrez d'hyperparathyroïdisme (excès d'hormones parathyroïdiennes).
- si vous souffrez de goutte.
- si vous êtes diabétique.
- si vous suivez un régime hyposodé ou si vous utilisez un substitut de sel contenant du potassium.
- si vous prenez du lithium ou des diurétiques épargneurs de potassium (spironolactone, triamterène) ou des suppléments potassiques car leur utilisation avec BIPRETERAX peut être évitée (Cf. « Autres médicaments et BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé »).
- si vous êtes âgé.
- si vous avez présenté des réactions de photosensibilité.
- si vous avez une réaction allergique sévère avec un gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge qui peut rendre difficile la déglutition ou la respiration (angio-œdème), pouvant apparaître à n'importe quel moment au cours du traitement, arrêtez votre traitement et contactez immédiatement votre médecin.
- si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
  - un « antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartan - par exemple valsartan, telmisartan, losartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète,

• votre médecin pourra vous recommander de surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre tension artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans

- laxatifs stimulants (ex : bisphénol).
- anti-inflammatoires non stéroïdiens (ex : aspirine).
- amphotéricine B par injection.
- médicaments pour traiter la zophrénie... (ex : antidépresseurs).
- tétracosacide (pour traiter la néphrose).
- triméthoprime (pour le traitement des infections).
- vasodilatateurs incluant les dérivés guanidiques.
- médicaments utilisés dans le traitement de l'asthme.
- médicaments utilisés dans le traitement de l'hypertension.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT

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

## Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte.

Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé avant d'être enceinte ou dès que vous apprendrez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé.

BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire très gravement à votre enfant.

## Allaitement

Vous ne devez pas prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé si vous allaitez.

Informez votre médecin si vous allaitez ou si vous êtes sur le point de commencer l'allaitement. BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé est contre-indiqué chez les femmes qui allaitent. Votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est nouveau-né ou prématuré.

Consultez votre médecin immédiatement.

## CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

Généralement, BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé n'affecte pas la vigilance mais des réactions individuelles comme des étourdissements ou de la fatigue en relation avec une baisse de la pression artérielle peuvent survenir chez certains patients. Par conséquent, votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines peut être diminuée.

BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé contient du lactose monohydraté. Si votre médecin vous a informé que vous présentez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

## 3. COMMENT PRENDRE BIPRETERAX 5 MG/1,25 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin.

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. La dose recommandée est de un comprimé par jour. Votre médecin pourra être amené à modifier la posologie si vous souffrez d'insuffisance rénale. Le comprimé doit être avalé avec un verre d'eau en une prise quotidienne, de préférence le matin et avant le repas.

Si vous avez pris plus de BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez immédiatement votre médecin ou l'hôpital le plus proche. L'événement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension. Si une hypotension importante se produit (associée à des nausées, vomissements, crampes, étourdissements, somnolence, état confusionnel, changements dans la quantité d'urine produite par les reins), elle peut être combattue en allongeant le patient, jambes relevées.

Si vous oubliez de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé

il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace.

Cependant, si vous avez oublié de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé le jour suivant reprenez simplement votre traitement comme d'habitude. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé

Le traitement de l'hypertension artérielle étant généralement un traitement de longue durée, vous devez demander conseil à votre médecin avant de l'interrompre. 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 ÉVENTUELS ?

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

Arrêtez de prendre ce médicament et consultez immédiatement un médecin si vous remarquez l'un ou l'autre des effets secondaires graves suivants :

- étourdissements sévères ou évanouissements dus à l'hypotension (Fréquent) (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10).
- bronchospasme (sensation de serrement dans la poitrine, souffle bruyant et court).
- gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, difficulté à respirer (angio-œdème) (Cf. « Avertissements et précautions »).
- (Peu fréquent) peut affecter jusqu'à 1 patient sur 100).
- gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, difficulté à respirer (angio-œdème) (Cf. « Avertissements et précautions »).
- (Peu fréquent) peut affecter jusqu'à 1 patient sur 100).
- manifestations cutanées sévères telles que érythème multiforme (éruptions cutanées), érythème exfoliatif, syndrome de Lyell, nécrolyse épidermique toxique, érythème noueux (déboutant souvent par des taches rouges et des démangeaisons sur le visage, les bras ou les jambes) ou une éruption cutanée intense, un urticaire, un rougissement.



# Bipreterax® Arginine 5 mg / 1,25 mg

Comprimé pelliculé

Périndopril arginine/Indapamide

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait être identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci est mentionné dans cette notice « Cf. Quels sont les effets indésirables éventuels ? ».

## Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

## 1. QU'EST-CE QUE BIPRETERAX 5 MG/1,25 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

**Classe pharmacothérapeutique : périndopril et diurétiques, code ATC : C09BA04**  
BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé est une association de deux principes actifs, le périndopril et l'indapamide. Ce médicament est un anti-hypertenseur et est indiqué dans le traitement de l'hypertension chez l'adulte.

Le périndopril appartient à la classe des inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC), il agit en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux. L'indapamide est un diurétique. Les diurétiques augmentent la quantité d'urine produite par les reins. Cependant, l'indapamide est différent des autres diurétiques : il n'entraîne qu'une légère augmentation de la quantité d'urine produite. Ces deux principes actifs réduisent la pression artérielle et agissent ensemble pour la contrôler.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE BIPRETERAX 5 MG/1,25 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

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

**Ne prenez jamais BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé :**

- si vous êtes allergique au périndopril ou à d'autres inhibiteurs de l'enzyme de conversion, à l'indapamide ou à tout autre médicament ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament « Cf. Contenu de l'emballage et autres informations ».
- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, un brusque gonflement de la face ou de la langue, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille a déjà eu ces symptômes (quelques fois il se sont les circonstances (angio-œdème).
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'alsikren pour diminuer votre pression artérielle.
- si vous avez une maladie sévère du foie ou si vous souffrez d'une encéphalopathie hépatique (troubles neurologiques au cours d'atteinte du foie).
- si vous avez une maladie sévère du rein avec diminution de l'apport, sang au niveau rénal (sténose artérielle rénale).
- si vous êtes dialysé ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, BIPRETERAX peut ne pas être adapté.
- si vous avez un taux anormalement bas de potassium sanguin.
- si une décompensation cardiaque non traitée est suspectée (importante rétention d'eau, difficultés à respirer).
- si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé en début de grossesse (Cf. « Grossesse et allaitement »).
- si vous allaitez.
- si vous êtes actuellement traité par sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque (voir les rubriques « Avertissements et précautions » et « Autres médicaments et BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg »).

## Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé :

- si vous avez une sténose aortique (rétrécissement de l'artère principale alimentant le cœur) ou une cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou une sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère rénale).
- si vous avez une insuffisance cardiaque ou tout autre problème cardiaque.
- si vous avez des troubles rénaux, ou si vous êtes sous dialyse.
- si vous avez des taux anormalement élevés d'une hormone appelée aldostérone dans le sang (aldostéronisme primaire).
- si vous avez une maladie du foie.
- si vous souffrez d'une maladie du collagène (maladie de la peau) comme un lupus érythémateux disséminé ou une sclérodémie.
- si vous souffrez d'hypothyroïdisme (rétrécissement des artères).
- si vous souffrez d'hyperparathyroïdisme (excès d'hormones parathyroïdiennes).
- si vous souffrez de goutte.
- si vous êtes diabétique.
- si vous suivez un régime hyposodé ou si vous utilisez un substitut de sel contenant du potassium.
- si vous prenez du lithium ou des diurétiques épargneurs de potassium (spironolactone, triamterène) ou des suppléments potassiques car leur utilisation avec BIPRETERAX peut être évitée (Cf. « Autres médicaments et BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé »).
- si vous êtes âgé.
- si vous avez présenté des réactions de photosensibilité.
- si vous avez une réaction allergique sévère avec un gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge qui peut rendre difficile la déglutition ou la respiration (angio-œdème), pouvant apparaître à n'importe quel moment au cours du traitement, arrêtez votre traitement et contactez immédiatement votre médecin.
- si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension : un « antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartan - par exemple valsartan, telmisartan, losartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète, l'alsikren.

Le médecin pourra vous demander de surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre tension artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans

- laxatifs stimulants (ex : bisphénol).
  - anti-inflammatoires non stéroïdiens (ex : aspirine).
  - amphotéricine B par injection.
  - médicaments pour traiter la zéolite... (ex : antidépresseur).
  - tétracycline (pour traiter la n...).
  - triméthoprime (pour le traitement...).
  - vasodilatateurs incluant les dérivés sanguins.
  - médicaments utilisés dans le traitement (ex : éphédrine, noradrénaline ou autre).
- BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé**
- Il est conseillé de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé avant un repas.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT

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

## Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte.

Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé avant d'être enceinte ou dès que vous apprendrez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé.

BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire très gravement à votre enfant.

## Allaitement

Vous ne devez pas prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé si vous allaitez.

Informez votre médecin si vous allaitez ou si vous êtes sur le point de commencer l'allaitement. BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé est contre-indiqué chez les femmes qui allaitent. Votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est nouveau-né ou prématuré.

Consultez votre médecin immédiatement.

## CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

Généralement, BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé n'affecte pas la vigilance mais des réactions individuelles comme des étourdissements ou de la fatigue en relation avec une baisse de la pression artérielle peuvent survenir chez certains patients. Par conséquent, votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines peut être diminuée.

**BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé contient du lactose monohydraté**  
Si votre médecin vous a informé que vous présentez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

## 3. COMMENT PRENDRE BIPRETERAX 5 MG/1,25 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin.

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. La dose recommandée est de un comprimé par jour. Votre médecin pourra être amené à modifier la posologie si vous souffrez d'insuffisance rénale. Le comprimé doit être avalé avec un verre d'eau en une prise quotidienne, de préférence le matin et avant le repas.

**Si vous avez pris plus de BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû**

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez immédiatement votre médecin ou l'hôpital le plus proche. L'événement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension. Si une hypotension importante se produit (associée à des nausées, vomissements, crampes, étourdissements, somnolence, état confusionnel, changements dans la quantité d'urine produite par les reins), elle peut être combattue en allongeant le patient, jambes relevées.

**Si vous oubliez de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé**

Il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace.

Cependant, si vous avez oublié de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé le jour suivant reprenez simplement votre traitement comme d'habitude. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

**Si vous arrêtez de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé**

Le traitement de l'hypertension artérielle étant généralement un traitement de longue durée, vous devez demander conseil à votre médecin avant de l'interrompre. 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 ÉVENTUELS ?

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

**Arrêtez de prendre ce médicament et consultez immédiatement un médecin si vous remarquez l'un ou l'autre des effets secondaires graves suivants :**

- étourdissements sévères ou évanouissements dus à l'hypotension (fréquent) (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10).
- bronchospasme (sensation de serrement dans la poitrine, souffle bruyant et court).
- gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, difficulté à respirer (angio-œdème) (Cf. « Avertissements et précautions »).
- gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, difficulté à respirer (angio-œdème) (Cf. « Avertissements et précautions »).
- éruptions cutanées sévères (telles que l'érythème multiforme (éruptions cutanées), les manifestations cutanées sévères telles que des démangeaisons sur le visage, les nées débutant souvent par des taches rouges et des éruptions cutanées (urticaire, un rougissement des bras ou les jambes) ou une éruption cutanée intense).



# Bipreterax® Arginine 5 mg / 1,25 mg

Comprimé pelliculé

Périndopril arginine/Indapamide

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait être identique aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci est mentionné dans cette notice « Cf. Quels sont les effets indésirables éventuels ? ».

## Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

## 1. QU'EST-CE QUE BIPRETERAX 5 MG/1,25 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

**Classe pharmacothérapeutique : périndopril et diurétiques, code ATC : C09BA04**  
BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé est une association de deux principes actifs, le périndopril et l'indapamide. Ce médicament est un anti-hypertenseur et est indiqué dans le traitement de l'hypertension chez l'adulte.

Le périndopril appartient à la classe des inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC), il agit en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux. L'indapamide est un diurétique. Les diurétiques augmentent la quantité d'urine produite par les reins. Cependant, l'indapamide est différent des autres diurétiques : il n'entraîne qu'une légère augmentation de la quantité d'urine produite. Ces deux principes actifs réduisent la pression artérielle et agissent ensemble pour la contrôler.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE BIPRETERAX 5 MG/1,25 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

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

**Ne prenez jamais BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé :**

- si vous êtes allergique au périndopril ou à d'autres inhibiteurs de l'enzyme de conversion, à l'indapamide ou à tout autre médicament ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament « Cf. Contenu de l'emballage et autres informations ».
- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, un brusque gonflement de la face ou de la langue, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille a déjà eu ces symptômes (quelques fois en soient les circonstances (angio-œdème).
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'alsikrin pour diminuer votre pression artérielle.
- si vous avez une maladie sévère du foie ou si vous souffrez d'une encéphalopathie hépatique (troubles neurologiques au cours d'atteinte du foie).
- si vous avez une maladie sévère du rein avec diminution de l'apport, sang au niveau rénal (sténose artérielle rénale).
- si vous êtes dialysé ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, BIPRETERAX peut ne pas être adapté.
- si vous avez un taux anormalement bas de potassium sanguin.
- si une décompensation cardiaque non traitée est suspectée (importante rétention d'eau, difficultés à respirer).
- si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé en début de grossesse (Cf. « Grossesse et allaitement »).
- si vous allaitez.
- si vous êtes actuellement traité par sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque (voir les rubriques « Avertissements et précautions » et « Autres médicaments et BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg »).

## Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé :

- si vous avez une sténose aortique (rétrécissement de l'artère principale alimentant le cœur) ou une cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou une sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère rénale).
- si vous avez une insuffisance cardiaque ou tout autre problème cardiaque.
- si vous avez des troubles rénaux, ou si vous êtes sous dialyse.
- si vous avez des taux anormalement élevés d'une hormone appelée aldostérone dans le sang (aldostérisme primaire).
- si vous avez une maladie du foie.
- si vous souffrez d'une maladie du collagène (maladie de la peau) comme un lupus érythémateux disséminé ou une sclérodémie.
- si vous souffrez d'hypothyroïdisme (rétrécissement des artères).
- si vous souffrez d'hyperparathyroïdisme (excès d'hormones parathyroïdiennes).
- si vous souffrez de goutte.
- si vous êtes diabétique.
- si vous suivez un régime hyposodé ou si vous utilisez un substitut de sel contenant du potassium.
- si vous prenez du lithium ou des diurétiques épargneurs de potassium (spironolactone, triamterène) ou des suppléments potassiques car leur utilisation avec BIPRETERAX peut être évitée (Cf. « Autres médicaments et BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé »).
- si vous êtes âgé.
- si vous avez présenté des réactions de photosensibilité.
- si vous avez une réaction allergique sévère avec un gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge qui peut rendre difficile la déglutition ou la respiration (angio-œdème), pouvant apparaître à n'importe quel moment au cours du traitement, arrêtez votre traitement et contactez immédiatement votre médecin.
- si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
  - un « antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartan - par exemple valsartan, telmisartan, losartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète,

votre médecin pourra vous recommander de surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre tension artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans

- laxatifs stimulants (ex : bisphénol).
  - anti-inflammatoires non stéroïdiens (ex : aspirine).
  - amphotéricine B par injection.
  - médicaments pour traiter la zébrure... (ex : antidépresseur).
  - tétracycline (pour traiter la n...).
  - triméthoprime (pour le traitement...).
  - vasodilatateurs incluant les dérivés sanguins.
  - médicaments utilisés dans le traitement (ex : éphédrine, noradrénaline ou autre).
- BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé**
- Il est conseillé de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé avant un repas.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT

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

## Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte.

Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé avant d'être enceinte ou dès que vous apprendrez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé.

BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire très gravement à votre enfant.

## Allaitement

Vous ne devez pas prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé si vous allaitez.

Informez votre médecin si vous allaitez ou si vous êtes sur le point de commencer l'allaitement. BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé est contre-indiqué chez les femmes qui allaitent. Votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est nouveau-né ou prématuré.

Consultez votre médecin immédiatement.

## CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

Généralement, BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé n'affecte pas la vigilance mais des réactions individuelles comme des étourdissements ou de la fatigue en relation avec une baisse de la pression artérielle peuvent survenir chez certains patients. Par conséquent, votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines peut être diminuée.

**BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé contient du lactose monohydraté**  
Si votre médecin vous a informé que vous présentez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

## 3. COMMENT PRENDRE BIPRETERAX 5 MG/1,25 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin.

Verifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. La dose recommandée est de un comprimé par jour. Votre médecin pourra être amené à modifier la posologie si vous souffrez d'insuffisance rénale. Le comprimé doit être avalé avec un verre d'eau en une prise quotidienne, de préférence le matin et avant le repas.

**Si vous avez pris plus de BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû**

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez immédiatement votre médecin ou l'hôpital le plus proche. L'événement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension. Si une hypotension importante se produit (associée à des nausées, vomissements, crampes, étourdissements, somnolence, état confusionnel, changements dans la quantité d'urine produite par les reins), elle peut être combattue en allongeant le patient, jambes relevées.

**Si vous oubliez de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé**

Il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace.

Cependant, si vous avez oublié de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé le jour suivant reprenez simplement votre traitement comme d'habitude. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

**Si vous arrêtez de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé**

Le traitement de l'hypertension artérielle étant généralement un traitement de longue durée, vous devez demander conseil à votre médecin avant de l'interrompre. 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 ÉVENTUELS ?

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

**Arrêtez de prendre ce médicament et consultez immédiatement un médecin si vous remarquez l'un ou l'autre des effets secondaires graves suivants :**

- étourdissements sévères ou évanouissements dus à l'hypotension (fréquent) (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10).
- bronchospasme (sensation de serrement dans la poitrine, souffle bruyant et court).
- gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, difficulté à respirer (angio-œdème) (Cf. « Avertissements et précautions »).
- gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, difficulté à respirer (angio-œdème) (Cf. « Avertissements et précautions »).
- manifestations cutanées sévères telles que érythème multiforme (éruptions cutanées), érythème exfoliatif, syndrome de Lyell, nécrolyse épidermique toxique, érythème noueux (déboutant souvent par des taches rouges et des démangeaisons sur le visage, les bras ou les jambes) ou une éruption cutanée intense, un urticaire, un rougissement.

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

## ALLOPURINOL

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

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

### Que contient cette notice :

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

### 1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC comprimés, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

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

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC comprimés ?

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

#### Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :

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

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

#### Avertissements et précautions :

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

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

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimé :

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

l'allopurinol et contactez immédiatement votre médecin.

- Si vous souffrez de calculs rénaux, leur taille peut diminuer et ils pourront passer dans les voies urinaires.

#### Autres médicaments et ZYLORIC, comprimé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre l'un des médicaments suivants :

immunosup-  
ion artérielle  
insine) ou des  
ants), comme la

wartanne

- Tout autre médicament utilisé pour traiter la goutte.

Veuillez avertir votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris tout autre médicament, notamment des médicaments obtenus sans ordonnance, y compris des médicaments à base de plantes.

#### Grossesse et allaitement

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.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée, sauf avis contraire de votre médecin, pendant la grossesse.

En raison du passage de ce médicament dans le lait maternel, il est donc conseillé de ne pas prendre ZYLORIC, comprimé au cours de l'allaitement.

#### Conduite de véhicules et utilisation de machines

Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut entraîner des étourdissements, des vertiges, ou des problèmes de coordination. Si c'est le cas, ne conduisez pas ou n'utilisez pas d'outils ou de machines.

#### Liste des excipients à effet notoire: Lactose.

Si votre médecin vous a dit que vous aviez une intolérance à certains sucres, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

### 3. COMMENT PRENDRE ZYLORIC, comprimé ?

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

Les comprimés doivent être avalés entiers avec un grand verre d'eau après les repas.

#### Posologie

La posologie recommandée est fonction des résultats du taux sanguin en acide urique.

Les posologies recommandées sont comprises entre 100 et 900 mg par jour.

Vous commencerez généralement avec une faible dose, qui sera augmentée, le cas échéant.

Si vous êtes âgé(e) ou si votre fonction hépatique ou rénale est réduite, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus faible ou vous demander d'espacer les prises du médicament. Si vous êtes traité(e) par dialyse deux ou trois fois par semaine, votre médecin pourra vous prescrire une dose de 300 ou 400 mg qui devra être prise immédiatement après votre dialyse.

#### Utilisation chez les enfants (âgés de moins de 15 ans)

Les posologies habituelles sont comprises entre 100 à 400 mg par jour.

#### Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler tels quels avec un grand verre d'eau, après les repas.



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

## ALLOPURINOL

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

Cette notice, vous pourriez l'utiliser pour :

- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre pharmacien ou votre infirmier.
- Ce médicament vous a été prescrit par votre médecin ou votre infirmier.
- Si l'un des effets indésirables ou des effets indésirables non mentionnés dans cette notice vous inquiètent.

Que contient cette notice :

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

### 1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC comprimés, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

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

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

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

**Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :**

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

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

#### **Avertissements et précautions :**

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

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

Avez des problèmes de thyroïde.

Prenez particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimé :

Ces éruptions cutanées ont été signalées chez des patients prenant de l'allopurinol. Fréquemment, l'éruption cutanée peut entraîner des ulcères au niveau de la bouche, de la gorge, du nez, des organes génitaux et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées graves sont souvent précédées par des symptômes pseudo-grippaux, fièvre, maux de tête, douleurs (symptômes ressemblant à la grippe). L'éruption peut évoluer vers l'apparition de vésicules sur tout le corps et une desquamation de la peau. En cas d'éruption cutanée ou de symptômes cutanés, arrêtez de prendre

l'allopurinol et contactez immédiatement votre médecin.

• Si vous souffrez de calculs rénaux, leur taille peut diminuer et ils pourront passer dans les voies urinaires.

**Autres médicaments et ZYLORIC, comprimé**

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre l'un des médicaments suivants :

- Aspirine
- Théophylline, utilisée pour des problèmes respiratoires
- Médicaments utilisés pour des convulsions (épilepsie), phénytoïne

• Médicaments utilisés pour traiter l'herpès ou la varicelle

• Médicaments utilisés pour traiter une infection par le VIH (comme l'amoxicilline)

• Médicaments utilisés pour traiter les cancers (comme la doxorubicine)

• Médicaments utilisés pour réduire la réponse immunologique (immunosuppresseurs comme la cyclosporine ou le mercaptopurine)

• Médicaments utilisés pour traiter le diabète (comme l'insuline)

• Médicaments utilisés pour traiter les problèmes cardiaques ou l'hypertension artérielle (comme les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine) ou des médicaments utilisés pour fluidifier le sang (anticoagulants), comme la warfarine

• Médicaments utilisés pour traiter la goutte.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris tout autre médicament, notamment des médicaments obtenus sans ordonnance, y compris des médicaments à base de plantes.

#### **Grossesse et allaitement**

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.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée, sauf avis contraire de votre médecin, pendant la grossesse.

En raison du passage de ce médicament dans le lait maternel, il est donc conseillé de ne pas prendre ZYLORIC, comprimé au cours de l'allaitement.

#### **Conduite de véhicules et utilisation de machines**

Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut entraîner des étourdissements, des vertiges, ou des problèmes de coordination. Si c'est le cas, ne conduisez pas ou n'utilisez pas d'outils ou de machines.

#### **Liste des excipients à effet notoire: Lactose.**

Si votre médecin vous a dit que vous aviez une intolérance à certains sucres, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

### 3. COMMENT PRENDRE ZYLORIC, comprimé ?

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

Les comprimés doivent être avalés entiers avec un grand verre d'eau après les repas.

#### **Posologie**

La posologie recommandée est fonction des résultats du taux sanguin en acide urique.

Les posologies recommandées sont comprises entre 100 et 900 mg par jour. Vous commencerez généralement avec une faible dose, qui sera augmentée, le cas échéant.

Si vous êtes âgé(e) ou si votre fonction hépatique ou rénale est réduite, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus faible ou vous demander d'espacer les prises du médicament. Si vous êtes traité(e) par dialyse deux ou trois fois par semaine, votre médecin pourra vous prescrire une dose de 300 ou 400 mg qui devra être prise immédiatement après votre dialyse.

#### **Utilisation chez les enfants (âgés de moins de 15 ans)**

Les posologies habituelles sont comprises entre 100 à 400 mg par jour.

#### **Mode et voie d'administration**

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler tels quels avec un grand verre d'eau, après les repas.



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

## ALLOPURINOL

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

Cette notice, vous pourriez l'utiliser pour :

- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre pharmacien ou votre infirmier.
- Ce médicament vous a été prescrit pour traiter une goutte.
- Si l'un des effets indésirables décrits ci-dessous vous paraît indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre pharmacien.

Que contient cette notice :

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

### 1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC comprimés, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

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

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

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

**Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :**

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

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

#### **Avertissements et précautions :**

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

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

Avez des problèmes de thyroïde.

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimé :

Ces éruptions cutanées ont été signalées chez des patients prenant de l'allopurinol. Fréquemment, l'éruption cutanée peut entraîner des ulcères au niveau de la bouche, de la gorge, du nez, des organes génitaux et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées graves sont souvent précédées par des symptômes pseudo-grippaux, fièvre, maux de tête, douleurs (symptômes ressemblant à la grippe). L'éruption peut évoluer vers l'apparition de vésicules sur tout le corps et une desquamation de la peau. En cas d'éruption cutanée ou de symptômes cutanés, arrêtez de prendre

l'allopurinol et contactez immédiatement votre médecin.

• Si vous souffrez de calculs rénaux, leur taille peut diminuer et ils pourront passer dans les voies urinaires.

**Autres médicaments et ZYLORIC, comprimé**

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre l'un des médicaments suivants :

- Aspirine
- Théophylline, utilisée pour des problèmes respiratoires
- Médicaments utilisés pour des convulsions (épilepsie), phénytoïne

• Médicaments utilisés pour traiter l'herpès ou la varicelle (pour traiter une infection par le VIH ou amoxicilline)

• Médicaments utilisés pour traiter les cancers (pour réduire la réponse immunologique (immunosuppression) ou mercaptopurine)

• Médicaments utilisés pour traiter le diabète (pour traiter les problèmes cardiaques ou l'hypertension artérielle)

• Médicaments utilisés pour traiter l'enzyme de conversion de l'angiotensine ou des médicaments pour fluidifier le sang (anticoagulants), comme la

• Médicaments utilisés pour traiter la goutte.

• Médicaments utilisés pour traiter la goutte. Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris tout autre médicament, notamment des médicaments obtenus sans ordonnance, y compris des médicaments à base de plantes.

#### **Grossesse et allaitement**

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.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée, sauf avis contraire de votre médecin, pendant la grossesse.

En raison du passage de ce médicament dans le lait maternel, il est donc conseillé de ne pas prendre ZYLORIC, comprimé au cours de l'allaitement.

#### **Conduite de véhicules et utilisation de machines**

Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut entraîner des étourdissements, des vertiges, ou des problèmes de coordination. Si c'est le cas, ne conduisez pas ou n'utilisez pas d'outils ou de machines.

#### **Liste des excipients à effet notoire: Lactose.**

Si votre médecin vous a dit que vous aviez une intolérance à certains sucres, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

### 3. COMMENT PRENDRE ZYLORIC, comprimé ?

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

Les comprimés doivent être avalés entiers avec un grand verre d'eau après les repas.

#### **Posologie**

La posologie recommandée est fonction des résultats du taux sanguin en acide urique.

Les posologies recommandées sont comprises entre 100 et 900 mg par jour. Vous commencerez généralement avec une faible dose, qui sera augmentée, le cas échéant.

Si vous êtes âgé(e) ou si votre fonction hépatique ou rénale est réduite, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus faible ou vous demander d'espacer les prises du médicament. Si vous êtes traité(e) par dialyse deux ou trois fois par semaine, votre médecin pourra vous prescrire une dose de 300 ou 400 mg qui devra être prise immédiatement après votre dialyse.

#### **Utilisation chez les enfants (âgés de moins de 15 ans)**

Les posologies habituelles sont comprises entre 100 à 400 mg par jour.

#### **Mode et voie d'administration**

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler tels quels avec un grand verre d'eau, après les repas.

# Tanganil® 500 mg

## **Veillez lire attentivement de prendre ce médicament informations importantes**

Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous y ferez référence.
- Si vous avez besoin de plus d'informations, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.



## **Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE TANGANIL 500 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANGANIL 500 mg, comprimé ?
3. COMMENT PRENDRE TANGANIL 500 mg, comprimé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TANGANIL 500 mg, comprimé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

## **1. QU'EST-CE QUE TANGANIL 500 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

### **Classe pharmacothérapeutique**

#### **ANTIVERTIGINEUX**

Ce médicament est préconisé dans le traitement symptomatique de la crise vertigineuse.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANGANIL 500 mg, comprimé ?**

**Ne prenez jamais TANGANIL 500 mg, comprimé** dans les cas suivants:

- allergie connue à l'acétylleucine ou à l'un des autres composants de ce médicament,

ou intolérance au gluten de blé.

DOUTE, IL EST INDICÉ CONSULTER VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

**Utilisation d'autres médicaments**

Si vous avez pris récemment ou avez pris récemment un autre médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

**allaitement**

Il est préférable de ne pas allaiter pendant la grossesse ou l'allaitement.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin pour la nécessité de poursuivre.

Demandez conseil à votre médecin avant de prendre tout médicament.

**Liste des excipients à effet**

## **3. COMMENT PRENDRE TANGANIL 500 mg, comprimé ?**

### **Posologie**

#### **Chez l'adulte**

### **Fréquence d'administration**

En moyenne 3 à 4 comprimés par jour.

### **Durée de traitement**

La durée du traitement est variable, elle dépend du début du traitement ou en cas de récidive, elle peut être augmentée.

DANS TOUS LES CAS, SEULEMENT VOTRE MEDECIN PEUT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

### **Mode d'administration**

Voie orale.

## **4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ?**

Comme tous les médicaments, TANGANIL 500 mg, comprimé est susceptible d'avoir des effets indésirables. Le monde n'y soit pas sujet.

Des réactions cutanées (démangeaisons) sont possibles.



# Tanganil® 500 mg

## **Veillez lire attentivement de prendre ce médicament informations importantes**

Si vous avez d'autres questions demandez plus d'informations à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous la relirez.
- Si vous avez besoin de plus d'informations adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.



## **Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE TANGANIL 500 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANGANIL 500 mg, comprimé ?
3. COMMENT PRENDRE TANGANIL 500 mg, comprimé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TANGANIL 500 mg, comprimé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

## **1. QU'EST-CE QUE TANGANIL 500 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

### **Classe pharmacothérapeutique**

#### **ANTIVERTIGINEUX**

Ce médicament est préconisé dans le traitement symptomatique de la crise vertigineuse.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANGANIL 500 mg, comprimé ?**

**Ne prenez jamais TANGANIL 500 mg, comprimé** dans les cas suivants:

- allergie connue à l'acétylleucine ou à l'un des autres composants de ce médicament,

ou intolérance au gluten de blé.

DOUTE, IL EST INDICÉ CONSULTER VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

**Utilisation d'autres médicaments**

Si vous avez pris récemment ou avez pris récemment un médicament obtenu en pharmacie ou à votre pharmacien, informez-en votre pharmacien.

**allaitement**

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse ou l'allaitement.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin pour discuter de la nécessité de poursuivre.

Demandez conseil à votre médecin avant de prendre tout médicament.

**Liste des excipients à effet**

## **3.COMMENT PRENDRE TANGANIL 500 mg, comprimé ?**

### **Posologie**

#### **Chez l'adulte**

### **Fréquence d'administration**

En moyenne 3 à 4 comprimés par jour.

### **Durée de traitement**

La durée du traitement est variable et doit être adaptée au début du traitement ou en cas de persistance des symptômes être augmentée.

DANS TOUS LES CAS, SEULEMENT VOTRE MEDECIN PEUT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

### **Mode d'administration**

Voie orale.

## **4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ?**

Comme tous les médicaments, TANGANIL 500 mg, comprimé est susceptible d'avoir des effets indésirables. Dans le monde n'y soit pas sujet.

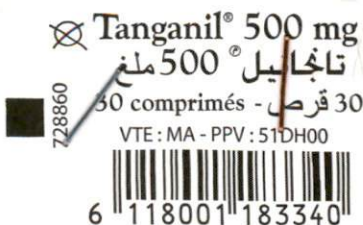
Des réactions cutanées (rougeurs, démangeaisons) ont été observées.

# Tanganil® 500 mg

## **Veillez lire attentivement de prendre ce médicament informations importantes**

Si vous avez d'autres questions demandez plus d'informations à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous la relirez.
- Si vous avez besoin de plus d'informations adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.



## **Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE TANGANIL 500 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANGANIL 500 mg, comprimé ?
3. COMMENT PRENDRE TANGANIL 500 mg, comprimé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TANGANIL 500 mg, comprimé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

## **1. QU'EST-CE QUE TANGANIL 500 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

### **Classe pharmacothérapeutique**

#### **ANTIVERTIGINEUX**

Ce médicament est préconisé dans le traitement symptomatique de la crise vertigineuse.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANGANIL 500 mg, comprimé ?**

**Ne prenez jamais TANGANIL 500 mg, comprimé** dans les cas suivants:

- allergie connue à l'acétylleucine ou à l'un des autres composants de ce médicament,

ou intolérance au gluten de blé.

DOUTE, IL EST INDICÉ CONSULTER VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

**Utilisation d'autres médicaments**

Si vous avez pris récemment ou avez pris récemment un médicament obtenu en pharmacie ou à votre pharmacien, informez-en votre pharmacien.

**allaitement**

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse ou l'allaitement.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin pour évaluer la nécessité de poursuivre.

Demandez conseil à votre médecin avant de prendre tout médicament.

**Liste des excipients à effet**

## **3. COMMENT PRENDRE TANGANIL 500 mg, comprimé ?**

### **Posologie**

#### **Chez l'adulte**

### **Fréquence d'administration**

En moyenne 3 à 4 comprimés par jour.

### **Durée de traitement**

La durée du traitement est variable et doit être adaptée au début du traitement ou en cas de persistance des symptômes être augmentée.

DANS TOUS LES CAS, SEULEMENT VOTRE MEDECIN PEUT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

### **Mode d'administration**

Voie orale.

## **4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ?**

Comme tous les médicaments, TANGANIL 500 mg, comprimé est susceptible d'avoir des effets indésirables. Le monde n'y soit pas sujet.

Des réactions cutanées (rougeurs, démangeaisons) ont été observées.



# CARDIX®

## Carvédilol



### COMPOSITION :

Chaque comprimé contient :

CARDIX 6.25 mg : Carvédilol

CARDIX 25 mg : Carvédilol

Excipients : lactose, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose

### FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATION

Comprimés dosés à 6.25 mg, boîte de 14 et de 28

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

### INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

CARDIX 6.25 et 25 mg

28 Co

silice colloïdale dioxyde, talc, Stéarate de magnésium.

LOT: 310  
PER: OCT 2022  
PFV: 89 DH 00

89,20

- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable (fraction d'éjection  $\leq 35\%$ ) en association avec le traitement conventionnel comportant inhibiteur de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitalique.

### CARDIX 25 mg

- Traitement de l'hypertension essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)
- Traitement de l'angine de poitrine chronique stable

### EFFETS INDESIRABLES :

Les effets indésirables le plus fréquemment observés sont les suivants :

Système nerveux central : étourdissements.

Cardiovasculaires :

- bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;
- oedème (périphérique, génital, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique) ;
- possibilité de survenue d'un bloc auriculoventriculaire ;
- possibilité de décompensation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

Gastro-intestinaux : nausées, diarrhée et vomissements.

Hématologiques : thrombocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.

Métaboliques : hyperglycémie, prise de poids.

Autres : anomalies de la vision, possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant une atteinte vasculaire diffuse et/ou une altération de la fonction rénale.

La fréquence des effets indésirables ne dépend pas de la dose, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la vision et de la bradycardie.

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

### CONTRE INDICATIONS :

Absolues :

- Patients ayant une insuffisance cardiaque sévère décompensée ;
- Signes cliniques de dysfonctionnement hépatique ;
- Hypersensibilité au carvédilol ou à l'un des excipients ;
- Antécédent de réaction anaphylactique ;
- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives ;
- Blocs auriculoventriculaires des 2<sup>e</sup> et 3<sup>e</sup> degrés ;
- Bradycardie sévère ( $< 50$  contractions/min) ;
- Choc cardiogénique ;
- Maladie du sinus cardiaque (y compris bloc sino-auriculaire) ;
- Hypotension sévère (pression systolique  $< 85$  mm Hg) ;
- Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires périphériques ;
- Association avec : Floctafénine, sultopride ou cimétidine ;
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du lactose ou de diabète.

# CARDIX®

## Carvédilol



### COMPOSITION :

Chaque comprimé contient :

CARDIX 6.25 mg : Carvédilol

CARDIX 25 mg : Carvédilol

Excipients : lactose, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose

### FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATION

Comprimés dosés à 6.25 mg, boîte de 14 et de 28

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

### INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

CARDIX 6.25 et 25 mg

28 Co

silice colloïdale dioxyde, talc, Stéarate de magnésium.

LOT: 310  
PER: OCT 2022  
PFV: 89 DH 00

89,20

- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable (fraction d'éjection  $\leq 35\%$ ) en association avec le traitement conventionnel comportant inhibiteur de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitalique.

### CARDIX 25 mg

- Traitement de l'hypertension essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)
- Traitement de l'angine de poitrine chronique stable

### EFFETS INDESIRABLES :

Les effets indésirables le plus fréquemment observés sont les suivants :

Système nerveux central : étourdissements.

Cardiovasculaires :

- bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;
- oedème (périphérique, génital, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique) ;
- possibilité de survenue d'un bloc auriculoventriculaire ;
- possibilité de décompensation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

Gastro-intestinaux : nausées, diarrhée et vomissements.

Hématologiques : thrombocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.

Métaboliques : hyperglycémie, prise de poids.

Autres : anomalies de la vision, possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant une atteinte vasculaire diffuse et/ou une altération de la fonction rénale.

La fréquence des effets indésirables ne dépend pas de la dose, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la vision et de la bradycardie.

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

### CONTRE INDICATIONS :

#### Absolues :

- Patients ayant une insuffisance cardiaque sévère décompensée ;
- Signes cliniques de dysfonctionnement hépatique ;
- Hypersensibilité au carvédilol ou à l'un des excipients ;
- Antécédent de réaction anaphylactique ;
- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives ;
- Blocs auriculoventriculaires des 2<sup>e</sup> et 3<sup>e</sup> degrés ;
- Bradycardie sévère ( $< 50$  contractions/min) ;
- Choc cardiogénique ;
- Maladie du sinus cardiaque (y compris bloc sino-auriculaire) ;
- Hypotension sévère (pression systolique  $< 85$  mm Hg) ;
- Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires périphériques ;
- Association avec : Floctafénine, sultopride ou cimétidine ;
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du lactose ou de diabète.



# CARDIX®

## Carvédilol



### COMPOSITION :

Chaque comprimé contient :

CARDIX 6.25 mg : Carvédilol

CARDIX 25 mg : Carvédilol

Excipients : lactose, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose

### FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATION

Comprimés dosés à 6.25 mg, boîte de 14 et de 28

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

### INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

CARDIX 6.25 et 25 mg

28 Co

silice colloïdale dioxyde, talc, Stéarate de magnésium.

LOT: 310  
PER: OCT 2022  
PFV: 89 DH 00

89,20

- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable (fraction d'éjection  $\leq 35\%$ ) en association avec le traitement conventionnel comportant inhibiteur de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitalique.

### CARDIX 25 mg

- Traitement de l'hypertension essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)
- Traitement de l'angine de poitrine chronique stable

### EFFETS INDESIRABLES :

Les effets indésirables le plus fréquemment observés sont les suivants :

Système nerveux central : étourdissements.

Cardiovasculaires :

- bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;
- oedème (périphérique, génital, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique) ;
- possibilité de survenue d'un bloc auriculoventriculaire ;
- possibilité de décompensation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

Gastro-intestinaux : nausées, diarrhée et vomissements.

Hématologiques : thrombocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.

Métaboliques : hyperglycémie, prise de poids.

Autres : anomalies de la vision, possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant une atteinte vasculaire diffuse et/ou une altération de la fonction rénale.

La fréquence des effets indésirables ne dépend pas de la dose, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la vision et de la bradycardie.

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

### CONTRE INDICATIONS :

#### Absolues :

- Patients ayant une insuffisance cardiaque sévère décompensée ;
- Signes cliniques de dysfonctionnement hépatique ;
- Hypersensibilité au carvédilol ou à l'un des excipients ;
- Antécédent de réaction anaphylactique ;
- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives ;
- Blocs auriculoventriculaires des 2<sup>e</sup> et 3<sup>e</sup> degrés ;
- Bradycardie sévère ( $< 50$  contractions/min) ;
- Choc cardiogénique ;
- Maladie du sinus cardiaque (y compris bloc sino-auriculaire) ;
- Hypotension sévère (pression systolique  $< 85$  mm Hg) ;
- Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires périphériques ;
- Association avec : Floctafénine, sultopride ou cimétidine ;
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du lactose ou de diabète.

# AMlor<sup>®</sup>

amlodipine

Pfizer

## INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Ce médicament est indiqué pour le traitement de l'angor.

### CONTRE INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS être utilisé :  
- chez la femme enceinte ou allaitante  
- chez la femme en période de grossesse  
EN CAS DE DOUTE, IL FAUT CONSULTER LE PHARMACIEN.

### PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Les personnes âgées et les personnes souffrant de troubles rénaux ou hépatiques doivent s'en tenir strictement à la prescription de leur médecin.

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

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN, particulièrement si vous prenez déjà des médicaments contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.

NE JAMAIS LAISSER À LA PORTÉE DES ENFANTS.

### AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS, en début de traitement :

- le plus souvent, on peut noter maux de tête, rougeurs du visage, oedèmes des jambes.
- Rarement : nausées, étourdissements, fatigue, réactions cutanées : tachycardies ou palpitations.

Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.

Pour toute autre manifestation indésirable, telle que douleurs angineuses dans la région thoracique pouvant survenir, très rarement, 15 à 20 minutes après la prise du médicament, il convient de prévenir le médecin.

### POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

#### PRÉSENTATIONS

- AMLOR<sup>®</sup> 5 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

- AMLOR<sup>®</sup> 10 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

\* Marque de Pfizer Inc

P.P.V.

UT.AV : 11 2 2

LOT N° : 128231

09366067/7

89,20

antif de

VOTRE

N.S.I.

09626039

LABORATOIRES PFIZER S.A.  
Route de Oualidia EL JADIDA

Fabriqué par  
LABORATOIRES PFIZER S.A. (Maroc)  
avec l'autorisation de PFIZER Inc  
New-York U.S.A.



# AMlor<sup>®</sup>

amlodipine

Pfizer

## INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Ce médicament est indiqué pour le traitement de l'angor.

## CONTRE INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS être utilisé :  
- chez la femme enceinte ou allaitante  
- chez la femme en période de grossesse  
EN CAS DE DOUTE, IL FAUT CONSULTER LE PHARMACIEN.

## PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Les personnes âgées et les personnes souffrant de troubles rénaux ou hépatiques doivent être traitées avec précaution. Elles doivent strictement à la prescription de leur médecin.

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

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN, particulièrement si vous prenez déjà des médicaments contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTÉE DES ENFANTS.

## AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS, en début de traitement :

- le plus souvent, on peut noter maux de tête, rougeurs du visage, oedèmes des jambes.
  - Rarement : nausées, étourdissements, fatigue, réactions cutanées : tachycardies ou palpitations.
- Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.

Pour toute autre manifestation indésirable, telle que douleurs angineuses dans la région thoracique pouvant survenir, très rarement, 15 à 20 minutes après la prise du médicament, il convient de prévenir le médecin.

## POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

## PRÉSENTATIONS

- AMLOR<sup>®</sup> 5 mg  
Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine  
Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine  
Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine
- AMLOR<sup>®</sup> 10 mg  
Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine  
Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

\* Marque de Pfizer Inc

LABORATOIRES PFIZER S.A.  
Route de Oualidia EL JADIDA

Fabriqué par  
LABORATOIRES PFIZER S.A. (Maroc)  
avec l'autorisation de PFIZER Inc  
New-York U.S.A.

UT.AV : 11 2 2

P.P.V.

LOT N° : 128231

09366067/7

89,20

antif de

VOTRE

N.S.I.

09626039

# AMlor<sup>®</sup>

amlodipine

Pfizer

## INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Ce médicament est indiqué pour le traitement de l'angor.

## CONTRE INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS être utilisé :  
- chez la femme enceinte ou allaitante  
- chez la femme en période de grossesse  
EN CAS DE DOUTE, IL FAUT CONSULTER LE PHARMACIEN.

## PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Les personnes âgées et les personnes souffrant de troubles rénaux ou hépatiques doivent être traitées avec précaution. Elles doivent strictement se conformer à la prescription de leur médecin.

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

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN, particulièrement si vous prenez déjà des médicaments contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTÉE DES ENFANTS.

## AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS, en début de traitement :

- le plus souvent, on peut noter maux de tête, rougeurs du visage, oedèmes des jambes.
  - Rarement : nausées, étourdissements, fatigue, réactions cutanées : tachycardies ou palpitations.
- Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.

Pour toute autre manifestation indésirable, telle que douleurs angineuses dans la région thoracique pouvant survenir, très rarement, 15 à 20 minutes après la prise du médicament, il convient de prévenir le médecin.

## POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

## PRÉSENTATIONS

- AMLOR<sup>®</sup> 5 mg  
Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine  
Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine  
Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine
- AMLOR<sup>®</sup> 10 mg  
Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine  
Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

\* Marque de Pfizer Inc

LABORATOIRES PFIZER S.A.  
Route de Oualidia EL JADIDA

Fabriqué par  
LABORATOIRES PFIZER S.A. (Maroc)  
avec l'autorisation de PFIZER Inc  
New-York U.S.A.

UT.AV : 11 2 2

P.P.V.

LOT N° : 128231

09366067/7

89,20

antif de

VOTRE

N.S.I.

09626039









