

**Signature de l'adhérent(e) :** .....



# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
01 JUL 2020	2	1	#15001	Dr. Sebti Sebti MEDECINE GENERALE Complexe Anassil Group 5 Boulevard 3 Août 34 RDC Tél: 09 22 73 00 67

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

PHARMACIE ANASSIL  
1 Gr. X Rés. - Casablanca  
Sidi Bernoussi - Casablanca  
Tél: 09 22 73 73 63

07/07/2020 1168.60

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

## AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien Date des Soins Nombre Montant détaillé des Honoraires

AM PC IM IV

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

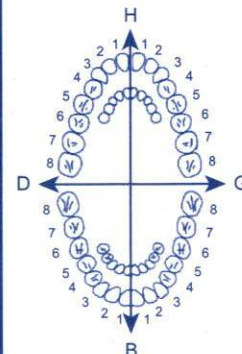
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

## SOINS DENTAIRES

Dents Traitées Nature des Soins Coefficient



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

## O.D.F. PROTHESES DENTAIRES

## DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H  
25533412 21433552  
00000000 00000000  
D 00000000 G 00000000  
35533411 11433553  
B

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr Siham Benkirane

MEDECINE GENERALE

Complexe Anassi - Groupe 5

Entrée 3 - App. 34 RDC

Bernoussi - Casablanca

Tél.: 05 22 73 50 87

GSM : 07 77 04 79 40

PHARMACIE ANASSI  
CHRAÏBI Lotfi  
1 Gr.7. Rés. Anassi  
Sidi Bernoussi - Casablanca  
Tél.: 05 22 73 73 63

الطبيب العام

مركز أناسي - شطر 5

مدخل 3 - شقة 34

البرنوصي - الدار البيضاء

الهاتف : 05 22 73 50 87

المحمول : 07 77 04 79 40

Casablanca, le 07 JUL 2020

ACTEUR. ZYAD. KEBIRA

10180 x 3

Covergyl 5mg 3bntg

1cp matin

3460 x 2

Lasilix 40 2bntg

1/2cp matin

1040 x 6

Metformine 500win 6bntg

1cp x 2j

7870 x 2

Diamicron 60 2bntg

1cp matin pat 3mn 5

7900 x 3

Mefal 15. 3bntg

1cp a midi

1830 x Flex Tonic

1gel j

Dr Siham Benkirane  
MEDECINE GENERALE  
Complexe Anassi Groupe 5  
Entrée 3 App. 34 RDC  
Tél: 05 22 73 50 87



(SV)

(SV)

(SV)

8800 Curte c 1bonte 30

7cp 1c 500

1660x2 systolal Cream 2 tubes

1AH x 24

3300 Camaflucon 150

1 gel en 1 prise

C

116860

Docteur Schenck  
MEDECINE GENERALE  
Complexe Anassi Group  
Boulevard 9 Avril 34 000  
Tél: 05 22 75 00 01

PHARMACIE ANASSI  
CHRAÏBI Lotfi  
1 Gr. 7. Rés. Anassi  
Sidi Bernoussi - Casablanca  
Tél: 05 22 75 75 03

# Flex-Tonic®

Complément alimentaire

F

**Flex-Tonic®** est une synergie exclusive d'un collagène de type II breveté et de silice. La vitamine C associée contribue à la formation de collagène pour assurer une fonction normale des cartilages.

## COLLAGÈNE DE TYPE II

Ce collagène est un actif nutritionnel breveté, issu de cartilage de poulet, biologiquement actif.

Cette molécule de collagène de type II se présente sous la forme d'une triple hélice, intégrant à sa surface des antigènes alimentaires. Cette petite dose antigénique prise quotidiennement, initie une tolérance orale empêchant toute agression articulaire.

Par cette action sur le système immunitaire, le **Collagène de type II** non dénaturé participe à :

- Stopper l'érosion du cartilage.
- Initier la réparation des tissus.
- Améliorer la mobilité et la flexibilité articulaire.



## LA VITAMINE C

La vitamine C renforce la formation normale du collagène, entrant dans la composition du cartilage, mais aussi des os et de la peau.

## LA SILICE

La silice joue un rôle dans le tissu conjonctif, qui est le tissu le plus répandu dans l'organisme.

Dans le cartilage nous trouvons en particulier, les chondroblastes et les chondrocytes.

## CONSEILS D'UTILISATION

- 1 seul comprimé par jour avec un verre d'eau.
- A prendre de préférence en dehors des repas, ou éventuellement au petit-déjeuner.

L'action de **Flex-Tonic®** est également améliorée, quand la flore intestinale est de bonne qualité.

Aussi nous vous recommandons de faire des cures régulières de **Maxi-Flore®**, probiotiques de la gamme **Synergia®**.

## DUREE RECOMMANDEE

Si amélioration dans les 30 à 40 jours (70% des cas), poursuivre la prise de **Flex-Tonic®** de manière continue.

Si aucun effet au bout de 90 jours (30% des cas), arrêter **Flex-Tonic®**.

## CAS PARTICULIERS

**Flex-Tonic®** est déconseillé aux personnes allergiques à l'un des constituants.

Lot:  
DLC:

FTA11/18  
11/2021

P.P.C : 183,00 DH

# Curtec®

Cétirizine

## 10 mg

### COMPOSITION :

Cétirizine (DCI) Dichlorhydrate ..... 10 mg  
Excipients ..... q.s.p. 1 comprimé

### FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé pelliculé sécable.

### MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie orale.

### CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antihistaminique H1.

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT?

Ce médicament est un antihistaminique. (Il s'oppose aux effets de certaines substances telles que l'histamine libérées dans l'organisme au cours de l'allergie).

Il est préconisé :

Chez l'adulte pour traiter les symptômes :

- de la rhinite allergique saisonnière (ex. rhume des foins) ou perannuelle,
- de l'urticaire,
- des conjonctivites d'origine allergique.

Chez l'enfant de 6 à 12 ans pour traiter les symptômes :

- de la rhinite allergique saisonnière (ex. rhume des foins) ou perannuelle,
- de l'urticaire.

### COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

Adulte et enfant de plus de 12 ans : 10 mg par 24 heures en 1 prise, soit 1 comprimé 1 fois par jour.

Enfant de 6 à 12 ans : 10 mg par 24 heures en 1 ou 2 prises, soit 1 comprimé 1 fois par jour ou ½ comprimé 2 fois par jour.

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

### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UT

- Si vous êtes allergique à l'un des composants lévocétirizine ou à l'éthylène diamine,
- Insuffisance rénale,
- Chez l'enfant de moins de 6 ans.



PPV:88DH00

PER:08/22

LOT:11912



# Systral® Crème

Agent antiallergique et antihistaminique d'action antiprurigineuse, rafraîchissante et calmante rapide

## Composition :

1g de Crème contient :

Chlorphénoxamine chlorhydrate .....15 mg  
dans une émulsion H / E dermo-affine

## Propriétés et indications :

L'application locale du Systral s'est révélée particulièrement utile dans les affections cutanées d'origine allergique accompagnées de démangeaisons telles que l'urticaire, eczéma aiguë, brûlures légères, érythème solaire, brûlures de méduse, piqûres d'insectes et engelures.

Assure le soulagement rapide et prolongé des symptômes pénibles.

Systral Crème présente une excellente tolérance locale même au niveau de la peau sensible.

Systral Crème peut être réparti facilement, pénètre vite et assouplit la peau gercée.

## Administration et posologie :

Systral Crème peut être appliquée plusieurs fois par jour sur la région cutanée à traiter.

Systral Crème est miscible à l'eau et facile à enlever.

Le traitement externe peut être complété par l'administration de Systral dragées.

**Effets secondaires :** n'existent pas pour l'emploi approprié.

**Incompatibilités et risques :** n'existent pas pour l'emploi approprié.

## Remarque :

A ne pas appliquer sur de larges surfaces (d'échaudures) chez les nourrissons et petits enfants de consulter immédiatement le médecin.

## Présentation :

Systral Crème : Tube de 20 g

**Systral® Crème**

PPV 16DH60  
EXP 10/2024  
LOT 98059 1

Médicaments à conserver avec précaution  
*à portée des enfants*

LAPROPHAN S.A. 21, Rue des Oudayas  
Fabriqué au Maroc sous licence des laboratoires  
030602F08204P110311

# Systral® Crème

Agent antiallergique et antihistaminique d'action antiprurigineuse, rafraîchissante et calmante rapide

## Composition :

1g de Crème contient :

Chlorphénoxamine chlorhydrate .....15 mg  
dans une émulsion H / E dermo-affine

## Propriétés et indications :

L'application locale du Systral s'est révélée particulièrement utile dans les affections cutanées d'origine allergique accompagnées de démangeaisons telles que l'urticaire, eczéma aiguë, brûlures légères, érythème solaire, brûlures de méduse, piqûres d'insectes et engelures.

Assure le soulagement rapide et prolongé des symptômes pénibles.

Systral Crème présente une excellente tolérance locale même au niveau de la peau sensible.

Systral Crème peut être réparti facilement, pénètre vite et assouplit la peau gercée.

## Administration et posologie :

Systral Crème peut être appliquée plusieurs fois par jour sur la région cutanée à traiter.

Systral Crème est miscible à l'eau et facile à enlever.

Le traitement externe peut être complété par l'administration de Systral dragées.

**Effets secondaires :** n'existent pas pour l'emploi approprié.

**Incompatibilités et risques :** n'existent pas pour l'emploi approprié.

## Remarque :

A ne pas appliquer sur de larges surfaces (d'échaudures) chez les nourrissons et petits enfants de consulter immédiatement le médecin.

## Présentation :

Systral Crème : Tube de 20 g

**Systral® Crème**

PPV 16DH60  
EXP 10/2024  
LOT 98059 1

Médicaments à conserver avec précaution  
*à portée des enfants*

LAPROPHAN S.A. 21, Rue des Oudayas  
Fabriqué au Maroc sous licence des laboratoires  
030602F08204P110311



# CANAFLOCAN®

FLUCONAZOLE

## FORMES ET PRESENTATIONS

Gélule à 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, 7 et 14 gélules

Gélule à 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

## COMPOSITION

Fluconazole (DCI) ..... 150 mg

Excipients q.s.p. .... 1 gélule

Fluconazole (DCI) ..... 50 mg

Excipient q.s.p. .... 1 gélule

Excipient à effet notoire : Lactose monohydraté

## PROPRIETES

Le fluconazole est un agent antifongique bis-triazolé utilisable par voie orale.

## INDICATIONS

Le fluconazole dosé à 50 mg est indiqué :

Chez l'adulte pour le :

- Traitement des candidoses oropharyngées chez les patients immunodéprimés, soit en raison d'une affection maligne, soit d'un syndrome de déficience immunitaire acquise (SIDA),
- Traitement des candidoses buccales atrophiques.

Chez l'enfant pour le :

- Traitement des candidoses oropharyngées chez l'enfant immunodéprimé.
- Traitement des candidoses systémiques, incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péritonites), candidoses œsophagiennes et candidoses urinaires.

• Traitement des cryptococcoses neuro-méningées ; le traitement d'entretien au cours du SIDA doit être poursuivi indéfiniment.

Le fluconazole dosé à 150 mg est indiqué pour le traitement des :

- Candidoses vaginales et périnéales aiguës et récurrentes.
- Balanites candidosiques
- Dermopididymomycoses incluant les tinea pedis (intertrigo interorteils), les tinea corporis (Herpès circiné), les tinea cruris (intertrigo) et les candidoses cutanées.
- Onychomycoses
- Candidoses buccales atrophiques
- Cryptococcoses neuro-méningées : Traitement d'attaque : son efficacité a été démontrée principalement chez les patients atteints du SIDA. Le fluconazole est également indiqué dans le traitement d'entretien des cryptococcoses chez les patients atteints du SIDA. Il doit alors être prescrit indéfiniment.
- Candidoses systémiques incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péritonites), les candidoses œsophagiennes et candidoses urinaires.
- Prophylaxie des infections fongiques chez les patients présentant une affection maligne et qui sont prédisposés à ce genre d'infections suite à la chimiothérapie cytotoxique et à la radiothérapie.

## CONTRE INDICATIONS

Le fluconazole ne doit pas être administré dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au fluconazole et/ou à d'autres dérivés azolés,
- Chez l'enfant de moins de 6 ans, en raison de la forme pharmaceutique,
- Grossesse et allaitement,
- En association avec :
  - le cisapride,
  - le pimozide.

Ce médicament est généralement déconseillé en association avec l'alofa

## MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Chez les patients présentant des atteintes connues hépatiques et/ou rénale que lorsqu'une pathologie sévère est associée, une surveillance des tests hépatiques est conseillée ; l'arrêt du fluconazole sera envisagé en cas d'aggravation d'une anomalie préalable des tests hépatiques.

Le patient devra être informé qu'en cas de survenue de symptômes évocant d'atteinte hépatique grave (asthénie importante, anorexie, nausées persistantes, vomissements, ictère) le traitement par fluconazole devra être immédiatement arrêté et qu'il devra consulter un médecin.

Une surveillance clinique particulière s'impose chez les patients ayant préalablement présenté une réaction cutanée associée à la prise de fluconazole ou un autre dérivé azolé. Le patient devra être informé qu'en cas de survenue de lésions bulleuses, le fluconazole devra être immédiatement arrêté et qu'il devra consulter un médecin le plus rapidement possible.

Les azolés, dont le fluconazole, ont été associés à un allongement de l'intervalle QT sur l'électrocardiogramme.

Dans les études de surveillance post-marketing chez des patients traités par fluconazole, de rares cas d'allongement de l'intervalle QT ainsi que des torsades de pointes ont été rapportés.

Ces notifications font état de patients présentant des pathologies lourdes et de nombreux autres facteurs de risque notamment un allongement congénital du QT, des désordres électrolytiques ou certains traitements associés susceptibles d'y contribuer.

Le fluconazole devra être administré avec précaution chez les patients présentant des conditions pro-arythmogènes.

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 galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Consulter le médecin ou le pharmacien pour tout éclaircissement concernant l'utilisation du médicament

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Ce médicament ne doit pas être utilisé en association avec le cisapride (médicament utilisé dans le reflux gastro-œsophagien) et le pimozide (médicament utilisé dans certains troubles de l'humeur).

Veillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, notamment l'halofantrine (médicament utilisé dans le traitement du paludisme), même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

## EFFETS INDESIRABLES:

Les effets gastro-intestinaux et cutanés sont les effets indésirables les plus couramment rencontrés.

Troubles gastro-intestinaux : nausées, flatulences, douleurs abdominales, diarrhées.

Troubles de la peau et des tissus : rashes, réactions cutanées sévères à type de toxidermies bulleuses (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell, en particulier au cours du SIDA). Des cas d'alopécies généralement réversibles ont été rapportés.

Troubles du système nerveux : céphalées pouvant être éventuellement liées au produit.

Troubles hépatobiliaires : augmentation des transaminases hépatiques généralement réversibles à l'arrêt du traitement, des atteintes hépatiques sévères éventuellement associées à des taux sériques élevés de fluconazole, d'évolution parfois fatale, ont été exceptionnellement rapportées.

Troubles sanguins et du système lymphatique : leucopénies (neutropénies, agranulocytose), thrombopénies.

Troubles du système immunitaire : réactions anaphylactiques.

Troubles cardiaques : de rares cas d'allongement de l'intervalle QT et torsades de pointes.

## POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION:

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin

## CONSERVATION:

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

Ne pas laisser à la portée des enfants

## CONDITIONS DE DELIVRANCE

33,00

# MEFSAL® 7.5 & 15 mg

Comprimés

## La substance active est :

Méloxicam

Excipients : q.s.p un comprimé

Excipient à effet notoire : Lactose

## COMPOSITION :

MEFSAL 7.5 mg  
7.5 mg

MEFSAL 15 mg  
15 mg

Mefsal contient une substance active dénommée méloxicam. Le méloxicam appartient à un groupe de médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), qui sont utilisés pour réduire l'inflammation et la douleur dans les articulations et les muscles.

## INDICATIONS :

MEFSAL Il est indiqué dans le traitement de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose et dans le traitement de longue durée de certains rhumatismes inflammatoires (polyarthrite rhumatoïde et spondylarthrite ankylosante).

## CONTRE INDICATION :

Ne pas utiliser MEFSAL, comprimé dans les cas suivants :

- pendant le 3ème trimestre de la grossesse,
- enfant et adolescents de moins de 16 ans
- allergie (hypersensibilité) au méloxicam
- allergie (hypersensibilité) à l'aspirine ou à d'autres médicaments anti-inflammatoires (AINS)
- allergie (hypersensibilité) à l'un des composants de MEFSAL
- si vous avez présenté l'un des signes suivants après avoir pris de l'aspirine ou d'autres AINS :
  - respiration sifflante, oppression respiratoire, difficulté à respirer (asthme)
  - obstruction nasale due à des petits renflements de la muqueuse nasale (polypes nasaux)
  - éruptions cutanées / urticaire
- gonflement soudain des tissus sous la peau et les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile (œdème de Quincke)
- si vous avez déjà présenté, après un traitement avec des AINS :
  - un saignement de l'estomac ou des intestins
  - des perforations de l'estomac ou des intestins
  - saignement de toute nature ou antécédents de saignements cérébrovasculaires (saignement dans le cerveau)
  - antécédents d'hémorragies gastro-intestinales ou d'ulcères liés à des traitements antérieurs par anti-inflammatoires non stéroïdiens ;
  - ulcères ou saignement de l'estomac ou des intestins
  - antécédents d'ulcères ou de saignements récidivants de l'estomac ou des intestins (ulcération ou saignement s'étant produit au moins deux fois)
- insuffisance hépatique sévère
- insuffisance rénale sévère non dialysée
- saignements récents dans le cerveau (hémorragie cérébrovasculaire)
- troubles hémorragiques de quelque type que ce soit
- insuffisance cardiaque sévère
- intolérance à certains sucres étant donné que ce produit contient du lactose.

Si vous n'êtes pas certain à propos d'un des points ci-dessus, parlez-en à votre médecin.

## POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

Réservé à l'adulte de plus de 15 ans.

Voie orale.

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

### La dose habituelle est :

#### Poussées aiguës d'arthrose :

7.5 mg une fois par jour. Elle peut être augmentée jusqu'à 15 mg une fois par jour.

#### Polyarthrite rhumatoïde :

15 mg une fois par jour. Elle peut être réduite à 7.5 mg une fois par jour.

#### Spondylarthrite ankylosante :

15 mg une fois par jour. Elle peut être réduite à 7.5 mg une fois par jour.

Les comprimés doivent être avalés avec de l'eau, ou un autre liquide, au cours d'un repas.

### **NE PAS DEPASSER LA DOSE MAXIMALE DE 15 mg PAR JOUR.**

Si l'une des informations énumérées sous le titre "CONTRE INDICATION" s'applique à vous, votre médecin peut être amené à limiter la dose à 7,5 mg une fois par jour.

**MEFSAL ne doit pas être administré chez les enfants de moins de 16 ans.**

Si vous trouvez que l'effet de MEFSAL est trop fort ou trop faible, ou si après plusieurs jours vous ne ressentez aucune amélioration de votre état, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## MISES EN GARDES SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

### Mises en garde

Les médicaments tels que MEFSAL pourraient être associés à une légère augmentation du risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral. Le risque est d'autant plus important que les doses utilisées sont élevées et la durée de traitement prolongée.

Ne pas dépasser les doses recommandées ni la durée de traitement (voir rubrique « POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI »).

Si vous avez des problèmes cardiaques, si vous avez eu un accident vasculaire cérébral ou

pathologie, vous devez discuter de votre traitement avec votre médecin ou avec votre pharmacien.

- si vous avez une pression artérielle élevée (hypertension)
- si vous avez un taux élevé de sucre dans le sang (diabète)
- si vous avez un taux élevé de cholestérol dans le sang (hypercholestérolémie)
- si vous fumez

Vous devez arrêter le traitement par MEFSAL dès la première apparition d'une éruption ou

signes de réactions allergiques sévères ou de tout autre signe d'allergie, et prendre contact

Arrêtez immédiatement votre traitement avec MEFSAL dès que vous remarquez un saign

ulcération de votre appareil digestif (provoquant des douleurs abdominales).

MEFSAL ne convient pas au traitement des douleurs aiguës.

MEFSAL peut masquer les symptômes d'une infection (par exemple la fièvre). Si vous pr

79,00

MEFSAI® 7,5 mg, comprimé - B/10 & B/20  
MEFSAI® 15 mg, comprimé sécable - B/10 & B/20  
(Mélicoxim)

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

#### 1. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Substance active :

• MEFSAI® 7,5 mg, comprimé :

Mélicoxim 7,5 mg

• MEFSAI® 15 mg, comprimé sécable :

Mélicoxim 15 mg

Pour 1 comprimé sécable

Mélicoxim 15 mg

Pour 1 comprimé sécable

Excipients : Amidon microcristallin (1500), Lactose monohydraté, Amidon de maïs,

Citrate de sodium, Cellulose microcristalline (Avicel PH102), Silice colloïdale anhydre,

Sorbitate de magnésium, q.s.p. 1 comprimé

Excipient à effet notoire : Lactose monohydraté

#### 2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Anti-inflammatoire non stéroïdien, Oxicam - code ATC : M01AC06

MEFSAI® contient une substance active dénommée mélicoxim.

Le mélicoxim appartient à un groupe de médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), qui sont utilisés pour réduire l'inflammation et la douleur dans les articulations et les muscles.

#### 3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

MEFSAI® est utilisé dans :

• Le traitement de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose,

• Le traitement de longue durée :

- De la polyarthrite rhumatoïde,

- De la spondylarthrite ankylosante (également appelée maladie de Bechterew).

#### 4. POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION

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

##### Posologie :

- La dose recommandée est de :

• **Poussées aiguës d'arthrose**

7,5 mg (un comprimé à 7,5 mg ou un demi-comprimé à 15 mg) une fois par jour. Elle peut être augmentée jusqu'à 15 mg (deux comprimés à 7,5 mg ou 1 comprimé à 15 mg) une fois par jour.

• **Polyarthrite rhumatoïde et Spondylarthrite ankylosante**

15 mg (deux comprimés à 7,5 mg ou un comprimé à 15 mg) une fois par jour. Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé à 7,5 mg ou un demi-comprimé à 15 mg) une fois par jour.

##### Mode d'administration :

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec de l'eau, ou un autre liquide, au cours d'un repas.

#### 5. CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais MEFSAI® dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique au Mélicoxim ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,

• Au cours des trois derniers mois de la grossesse,

• Enfant et adolescents de moins de 16 ans,

• Si vous êtes allergique à l'aspirine ou à d'autres médicaments anti-inflammatoires (AINS).

• Si vous avez présenté l'un des signes suivants après avoir pris de l'aspirine ou d'autres AINS :

- Respiration sifflante, oppression respiratoire, difficulté à respirer (asthme),

- Écoulement nasal due à des petits renflements de la muqueuse nasale (polypes nasaux),

- Éruptions cutanées / urticaire,

- Gonflement soudain des tissus sous la peau ou les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile (œdème de Quincke),

- Si vous avez déjà présenté, après un traitement avec des AINS :

- Un saignement de l'estomac ou des intestins,

- Des perforations de l'estomac ou des intestins,

- Ulcères ou saignement de l'estomac ou des intestins,

- Antécédents d'ulcères ou de saignements récurrents peptiques ou de l'estomac (ulcération ou saignement sévère) traité au moins deux fois),

- Insuffisance hépatique sévère,

- Insuffisance rénale sévère non dialysée,

- Saignements récents dans le cerveau (hémorragie cérébrovasculaire),

- Troubles hémorragiques de quelque type que ce soit,

- Insuffisance cardiaque sévère.

Intolérance à certains sucres étant donné que ce produit contient du lactose (voir rubrique « Composition ») et Mise en garde spéciales et précautions particulières

d'emploi »).  
Si vous n'êtes pas certain à propos d'un des points ci-dessus, parlez-en à votre médecin.

#### EFFETS INDÉSIRABLES

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.  
**Arrêtez de prendre MEFSAI® et consultez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous remarquez :**

**Toute réaction allergique (hypersensibilité),** qui peut prendre la forme de :

- Éruptions cutanées, notamment des démangeaisons (prurit), cloques ou décollement de la peau, qui peuvent être des éruptions cutanées pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital (syndrome de Stevens Johnson, syndrome de Lyell), lésions des tissus mous (lésions des muqueuses) ou érythème polymorphe (CI. Contre indication). L'érythème polymorphe est une réaction allergique grave de la peau, provoquant des taches, des marques rouges ou violettes, ou des bulles à la surface de la peau. Cette réaction peut également atteindre la bouche, les yeux et les autres muqueuses.

- Gonflement des tissus sous la peau ou les muqueuses, par exemple gonflement autour des yeux, gonflement du visage et des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile, ainsi que gonflement des chevilles ou des jambes (œdème des membres inférieurs).

- Essoufflement ou crise d'asthme.

- Inflammation du foie (hépatite). Ceci peut entraîner les symptômes suivants :

- Jaunissement de la peau ou des globes oculaires (jaunisse).

- Douleurs abdominales.

- Perte d'appétit.

Tout effet indésirable du tube digestif, suivi particulièrement :

- Saignements (entraînant une coloration des selles en noir).

- Ulcération du tube digestif (entraînant des douleurs abdominales).

Les saignements de l'appareil digestif (saignements gastro-intestinaux), la formation d'ulcères ou l'apparition d'une perforation au niveau digestif peuvent parfois être sévères et d'évolution potentiellement fatale, en particulier chez les personnes âgées.

Informez immédiatement votre médecin, si vous avez été atteint précédemment de tels symptômes de l'appareil digestif suite à l'utilisation prolongée de médicaments anti-inflammatoires (AINS), en particulier si vous êtes âgé. Votre médecin pourra être amené à suivre votre modification de votre état pendant le traitement.

Si vous présentez des troubles de la vue, ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machine.

**Effets indésirables généraux des médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS)**

L'utilisation de certains médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) peut s'accompagner, en particulier avec des doses élevées et en cas de traitement de longue durée, d'un risque légèrement augmenté d'occlusion des vaisseaux artériels (événements thrombotiques artériels), pouvant provoquer une crise cardiaque (infarctus du myocarde) ou accident vasculaire cérébral (apoplexie).

Des rétentions de liquides (œdèmes), une augmentation de la pression artérielle (hypertension) et une insuffisance cardiaque ont été observées en association avec le traitement par AINS.

**Les effets indésirables les plus couramment observés affectent l'appareil digestif (événements gastro-intestinaux) :**

- Ulcères de l'estomac et de la partie supérieure de l'intestin grêle (ulcères peptiques/gastro-duodénaux).

- Perforation de la paroi intestinale ou saignement digestif (d'évolution parfois fatale, en particulier chez les personnes âgées).

**Les effets indésirables suivants ont été rapportés après l'administration d'AINS :**

- Sensation de malaise (nausées) et vomissements,

- Selles molles (diarrhées),

- Flatulences,

- Constipation,

- Indigestion (dyspepsie),

- Douleurs abdominales.

- Selles de coloration noire provoquée par un saignement au niveau digestif (mélène).

- Vomissement de sang (hématemèse),

- Inflammation de la muqueuse buccale avec ulcérations (stomatite ulcéreuse),

- Aggravation des inflammations de l'appareil digestif (par exemple exacerbation de colite ou de la maladie de Crohn).

Moins fréquemment, une inflammation de l'estomac (gastrite) a été observée.

**Effets indésirables du Mélicoxim – la substance active de MEFSAI®**

- Très fréquents : touche plus d'un patient sur 10

- Événements indésirables gastro-intestinaux tels qu'indigestion (dyspepsie), sensation de malaise (nausées) et vomissements, douleurs abdominales, constipation, flatulences, selles molles (diarrhées).

- Fréquents : touche de 1 à 10 patients sur 100

- Céphalées.

- Peu fréquents : touche de 1 à 10 patients sur 1000

- Étourdissements,

- Vertiges,

- Somnolence.

- Anémie (réduction de la concentration en hémoglobine, par exemple).

- Augmentation de la pression artérielle (hypertension).

- Bouffées de chaleur (rougeur temporaire du visage et du cou).

- Rétention d'eau-sodée.

- Augmentation du taux de potassium (hyperkaliémie).

- Symptômes suivants :

- Troubles du rythme cardiaque (arythmies),

- Palpitations (perception de ses propres battements cardiaques),

- Faiblesse des muscles.

- Eructation,

- Inflammation de l'estomac (gastrite),

- Saignements gastro-intestinaux,

- Inflammation de la bouche (stomatite),

- Réactions allergiques immédiates (hypersensibilité),

- Démangeaisons (prurit),

- Rash cutané,

- Gonflement provoqué par la rétention de liquides (œdème des membres inférieurs),

- Gonflement des tissus sous la peau ou les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile,

- Anomalies transitoires des tests de laboratoire (telles que les transaminases hépatiques, la bilirubine),

- Anomalies des tests biologiques qui faussent la créatinine ou de l'urée),

- Raies : touche de 1 à 10 patients sur 100

- Troubles de l'urine,

- Cauchemars,

- Numération sanguine anormale, notamment leucopénie,

- Numération sanguine anormale, notamment leucopénie,

- Diminution du nombre de plaquettes sanguines,

- Diminution du nombre de globules blancs,

- Saignements (entraînant une coloration des selles en noir).

- Bourdonnements d'oreilles (acouphènes),

- Palpitations,

- Ulcères de l'estomac ou de la partie supérieure de l'intestin grêle (ulcères peptiques/gastro-duodénaux),

- Inflammation de l'oesophage (œsophagite),

- Survenue de crises d'asthme (observées avec l'aspirine ou à d'autres AINS),

- Graves réactions allergiques (compromises par le syndrome de Stevens-Johnson et syndrome de Lyell).

- Urticaire,

- Anomalies de la vue, notamment la vision floue.

- Inflammation du blanc des yeux ou de l'inflammation du gros intestin (colite).

- Très rares : touche moins d'un patient sur 1000

- Formation de cloques sur la peau (réaction érythème polymorphe est une réaction allergique grave de la peau, provoquant des taches, des marques rouges ou violettes, ou des bulles à la surface de la peau. Cette réaction peut également atteindre la bouche, les yeux et les autres muqueuses).

- Inflammation du foie (hépatite). Ceci peut entraîner les symptômes suivants :

- Jaunissement de la peau ou des globes oculaires (jaunisse),

- Douleurs abdominales.

- Perte d'appétit.

- Insuffisance rénale aiguë, en particulier chez les personnes âgées.

- Insuffisance cardiaque, par exemple une insuffisance cardiaque, a été rapportée.

- Perforation de la paroi intestinale.

- Indéterminée (la fréquence ne peut être déterminée).

- Disorientation,

- Essoufflement et réactions cutanées (réactions allergiques),

- Éruptions cutanées provoquées par l'hypersensibilité,

- Une insuffisance cardiaque a été rapportée.

- Perte complète d'un certain type de globe chez des patients qui prennent MEFSAI® (potentiellement inhibiteurs, dépresseurs du système nerveux central).

- Une fièvre soudaine.

- Des maux de gorge.

- Des infections.

- Pancréatite (inflammation du pancréas).

**Effets indésirables causés par le non-respect des AINS**

- Anémie (réduction de la concentration en hémoglobine, par exemple).

- Augmentation de la pression artérielle (hypertension).

- Bouffées de chaleur (rougeur temporaire du visage et du cou).

- Rétention d'eau-sodée.

- Augmentation du taux de potassium (hyperkaliémie).

- Symptômes suivants :

- Troubles du rythme cardiaque (arythmies),

- Palpitations (perception de ses propres battements cardiaques),

- Faiblesse des muscles.

LOT 200339  
EXP 02/2023  
PPV 79.00DH



MEFSAI® 7,5 mg, comprimé - B/10 & B/20  
MEFSAI® 15 mg, comprimé sécable - B/10 & B/20  
(Mélicoxim)

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

#### 1. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Substance active :

• MEFSAI® 7,5 mg, comprimé :

Mélicoxim 7,5 mg

Pour 1 comprimé

• MEFSAI® 15 mg, comprimé sécable :

Mélicoxim 15 mg

Pour 1 comprimé sécable

**Excipients :** Amidon microcristallin (1500), Lactose monohydraté, Amidon de maïs, Citrate de sodium, Cellulose microgellanée (Avicel PH102), Silice colloïdale anhydre, Stéarate de magnésium, ..., q.s.p. 1 comprimé  
Excipient à effet notoire : Lactose monohydraté.

#### 2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Anti-inflammatoire non stéroïdien, Oxicam - code ATC : M01AC06

MEFSAI® contient une substance active dénommée mélicoxim.  
Le mélicoxim appartient à un groupe de médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), qui sont utilisés pour réduire l'inflammation et la douleur dans les arthéroses et les muscles.

#### 3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

MEFSAI® est utilisé dans :

• Le traitement de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose,

• Le traitement de longue durée :

- De la polyarthrite rhumatoïde,

- De la spondylarthrite ankylosante (également appelée maladie de Bechterew).

#### 4. POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION

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.

##### Posologie :

- La dose recommandée est de :

• **Poussées aiguës d'arthrose**

7,5 mg (un comprimé à 7,5 mg ou un demi-comprimé à 15 mg) une fois par jour. Elle peut être augmentée jusqu'à 15 mg (deux comprimés à 7,5 mg ou 1 comprimé à 15 mg) une fois par jour.

• **Polyarthrite rhumatoïde et Spondylarthrite ankylosante**

15 mg (deux comprimés à 7,5 mg ou un comprimé à 15 mg) une fois par jour. Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé à 7,5 mg ou un demi-comprimé à 15 mg) une fois par jour.

##### Mode d'administration :

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec de l'eau, ou un autre liquide, au cours d'un repas.

#### 5. CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais MEFSAI® dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique au Mélicoxim ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,

• Au cours des trois derniers mois de la grossesse,

• Enfant et adolescents de moins de 16 ans,

• Si vous êtes allergique à l'aspirine ou à d'autres médicaments anti-inflammatoires (AINS).

• Si vous avez présenté l'un des signes suivants après avoir pris de l'aspirine ou d'autres AINS :

- Respiration sifflante, oppression respiratoire, difficulté à respirer (asthme),

- Écoulement nasal due à des petits renflements de la muqueuse nasale (polypes nasaux),

- Éruptions cutanées / urticaire,

- Gonflement soudain des tissus sous la peau ou les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile (œdème de Quincke),

• Si vous avez déjà présenté, après un traitement avec des AINS :

- Un saignement de l'estomac ou des intestins,

- Des perforations de l'estomac ou des intestins,

- Ulcères ou saignement de l'estomac ou des intestins,

- Antécédents d'ulcères ou de saignements récidivants peptiques ou de l'estomac (ulcération ou saignement sévère traité au moins deux fois),

- Insuffisance hépatique sévère,

- Insuffisance rénale sévère non dialysée,

- Saignements récents dans le cerveau (hémorragie cérébrovasculaire),

- Troubles hémorragiques de quelque type que ce soit,

- Insuffisance cardiaque sévère.

Intolérance à certains sucres étant donné que ce produit contient du lactose (voir rubrique « Composition ») et Mise en garde spéciales et précautions particulières

(d'emploi).

• Si vous n'êtes pas certain à propos d'un des points ci-dessus, parlez-en à votre médecin.

#### EFFETS INDÉSIRABLES

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.  
**Arrêtez de prendre MEFSAI® et consultez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous remarquez :**

**Toute réaction allergique (hypersensibilité),** qui peut prendre la forme de :

- Éruptions cutanées, notamment des démangeaisons (prurit), cloques ou décollement de la peau, qui peuvent être des éruptions cutanées pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital (syndrome de Stevens Johnson, syndrome de Lyell), lésions des tissus mous (lésions des muqueuses) ou érythème polymorphe (CI. Contre indication). L'érythème polymorphe est une réaction allergique grave de la peau, provoquant des taches, des marques rouges ou violettes, ou des bulles à la surface de la peau. Cette réaction peut également atteindre la bouche, les yeux et les autres muqueuses.

- Gonflement des tissus sous la peau ou les muqueuses, par exemple gonflement autour des yeux, gonflement du visage et des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile, ainsi que gonflement des chevilles ou des jambes (œdème des membres inférieurs).

- Essoufflement ou crise d'asthme.

- Inflammation du foie (hépatite). Ceci peut entraîner les symptômes suivants :

- Jaunissement de la peau ou des globes oculaires (jaunisse).

- Douleurs abdominales.

- Perte d'appétit.

Tout effet indésirable du tube digestif, plus particulièrement :

- Saignements (entraînant une coloration des selles en noir).

- Ulcération du tube digestif (entraînant des douleurs abdominales).

Les saignements de l'appareil digestif (saignements gastro-intestinaux), la formation d'ulcères ou l'apparition d'une perforation au niveau digestif peuvent parfois être sévères et d'évolution potentiellement fatale, en particulier chez les personnes âgées. Informez immédiatement votre médecin, si vous avez été atteint précédemment de tels symptômes de l'appareil digestif suite à l'utilisation prolongée de médicaments anti-inflammatoires (AINS), en particulier si vous êtes âgé. Votre médecin pourra être amené à suivre votre modification de votre état pendant le traitement.

Si vous présentez des troubles de la vue, ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machine.

#### Effets indésirables généraux des médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS)

L'utilisation de certains médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) peut s'accompagner, en particulier avec des doses élevées et en cas de traitement de longue durée, d'un risque légèrement augmenté d'occlusion des vaisseaux artériels (événements thrombotiques artériels), pouvant provoquer une crise cardiaque (infarctus du myocarde) ou accident vasculaire cérébral (apoplexie).

Des rétentions de liquides (œdèmes), une augmentation de la pression artérielle (hypertension) et une insuffisance cardiaque ont été observées en association avec le traitement par AINS.

**Les effets indésirables les plus couramment observés affectent l'appareil digestif (événements gastro-intestinaux) :**

- Ulcères de l'estomac et de la partie supérieure de l'intestin grêle (ulcères peptiques/gastro-duodénaux).

- Perforation de la paroi intestinale ou saignement digestif (d'évolution parfois fatale, en particulier chez les personnes âgées).

**Les effets indésirables suivants ont été rapportés après l'administration d'AINS :**

- Sensation de malaise (nausées) et vomissements,

- Selles molles (diarrhées),

- Flatulences,

- Constipation,

- Indigestion (dyspepsie),

- Douleurs abdominales.

- Selles de coloration noire provoquée par un saignement au niveau digestif (mélène).

- Vomissement de sang (hématemèse),

- Inflammation de la muqueuse buccale avec ulcérations (stomatite ulcéreuse),

- Aggravation des inflammations de l'appareil digestif (par exemple exacerbation de colite ou de la maladie de Crohn).

Moins fréquemment, une inflammation de l'estomac (gastrite) a été observée.

**Effets indésirables du Mélicoxim – la substance active de MEFSAI®**

- Très fréquents : touche plus d'un patient sur 10

- Événements indésirables gastro-intestinaux tels qu'indigestion (dyspepsie), sensation de malaise (nausées) et vomissements, douleurs abdominales, constipation, flatulences, selles molles (diarrhées).

- Fréquents : touche de 1 à 10 patients sur 100

- Céphalées.

- Peu fréquents : touche de 1 à 10 patients sur 1000

- Étourdissements,

- Vertiges,

- Somnolence.

- Anémie (réduction de la concentration en hémoglobine, par exemple).

- Augmentation de la pression artérielle (hypertension).

- Bouffées de chaleur (rougeur temporaire du visage et du cou).

- Rétention d'eau-sodée.

- Augmentation du taux de potassium (hyperkaliémie).

- Symptômes suivants :

- Troubles du rythme cardiaque (arythmies),

- Palpitations (perception de ses propres battements cardiaques).

- Faiblesse des muscles.

- Eructation,

- Inflammation de l'estomac (gastrite),

- Saignements gastro-intestinaux,

- Inflammation de la bouche (stomatite),

- Réactions allergiques immédiates (hypersensibilité),

- Démangeaisons (prurit),

- Rash cutané,

- Gonflement provoqué par la rétention de liquides (œdème des membres inférieurs),

- Gonflements autour des yeux, du visage, rendant éventuellement la respiration difficile,

- Anomalies transitoires des tests de laboratoire (taux de transaminases hépatiques élevés ou des transaminases, la bilirubine),

- Anomalies des tests biologiques de la fonction rénale,

- Anomalies des tests biologiques de la fonction hépatique,

- Rares : touche de 1 à 10 patients sur 100

- Troubles de l'audition,

- Cauchemars,

- Numération sanguine anormale, notamment leucopénie,

- Numération sanguine anormale, notamment leucopénie,

- Diminution du nombre de plaquettes sanguines,

- Diminution du nombre de globules blancs,

- Saignements (entraînant une coloration des selles en noir),

- Anomalies des tests biologiques de la fonction rénale,

- Boudonnements d'oreilles (acouphènes),

- Palpitations,

- Ulcères de l'estomac ou de la partie supérieure de l'intestin grêle,

- Inflammation de l'oesophage (œsophagite),

- Survenue de crises d'asthme (observées avec l'aspirine ou à d'autres AINS),

- Graves réactions allergiques (syndrome de Stevens-Johnson et syndrome de Lyell),

- Urticaire,

- Anomalies de la vue, notamment la vision floue,

- Inflammation du blanc des yeux ou de l'inflammation du gros intestin (colite).

- Très rares : touche moins d'un patient sur 1000

- Formation de cloques sur la peau (réaction d'urticaire),

- Érythème polymorphe est une réaction allergique grave de la peau, provoquant des taches, des marques rouges ou violettes, ou des bulles à la surface de la peau.

- Inflammation de la peau (hépatite). Ceci peut entraîner les symptômes suivants :

- Jaunissement de la peau ou des globes oculaires (jaunisse),

- Douleurs abdominales.

- Perte d'appétit.

- Insuffisance rénale aiguë, en particulier chez les personnes âgées.

- Insuffisance cardiaque, par exemple une insuffisance cardiaque, a été rapportée.

- Perforation de la paroi intestinale.

- Indétectable (la fréquence ne peut être déterminée).

- Partielle complète d'un certain type de globe chez des patients qui prennent MEFSAI®.

- Potentiellement inhibiteurs, dépresseurs du système nerveux central (médicaments myotiques).

- Une fièvre soudaine.

- Des maux de gorge.

- Des infections.

- Pancréatite (inflammation du pancréas).

- Effets indésirables causés par des médicaments (AINS).

- Effets indésirables causés par des médicaments (AINS).

- Effets indésirables causés par des médicaments (AINS).

- Effets indésirables causés par des médicaments (AINS).

- Effets indésirables causés par des médicaments (AINS).

- Effets indésirables causés par des médicaments (AINS).

- Effets indésirables causés par des médicaments (AINS).

- Effets indésirables causés par des médicaments (AINS).

- Effets indésirables causés par des médicaments (AINS).

- Effets indésirables causés par des médicaments (AINS).

- Effets indésirables causés par des médicaments (AINS).

- Effets indésirables causés par des médicaments (AINS).

- Effets indésirables causés par des médicaments (AINS).

- Effets indésirables causés par des médicaments (AINS).

- Effets indésirables causés par des médicaments (AINS).

- Effets indésirables causés par des médicaments (AINS).

- Effets indésirables causés par des médicaments (AINS).

- Effets indésirables causés par des médicaments (AINS).

- Effets indésirables causés par des médicaments (AINS).

- Effets indésirables causés par des médicaments (AINS).

- Effets indésirables causés par des médicaments (AINS).

- Effets indésirables causés par des médicaments (AINS).

- Effets indésirables causés par des médicaments (AINS).

- Effets indésirables causés par des médicaments (AINS).

- Effets indésirables causés par des médicaments (AINS).

- Effets indésirables causés par des médicaments (AINS).

- Effets indésirables causés par des médicaments (AINS).

- Effets indésirables causés par des médicaments (AINS).

- Effets indésirables causés par des médicaments (AINS).

- Effets indésirables causés par des médicaments (AINS).

- Effets indésirables causés par des médicaments (AINS).

- Effets indésirables causés par des médicaments (AINS).

- Effets indésirables causés par des médicaments (AINS).

- Effets indésirables causés par des médicaments (AINS).

- Effets indésirables causés par des médicaments (AINS).

# DIAMICRON® 60 mg

Gliclazide

Comprimés sécables à Libération Modifiée

**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 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. (Cf. « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »)

## Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
3. Comment prendre DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON® 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

**Classe pharmacothérapeutique :** sulfamide hypoglycémiant - dérivé de l'urée - code ATC : A10BB09

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonylurées).

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale.

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

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON® 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

**Ne prenez jamais DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, (Cf. « Contenu de l'emballage et autres informations »), ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonylurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiant) ;**

- si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;
- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un pré-coma ou un coma diabétique ;
- si vous souffrez d'insuffisance rénale ou hépatique sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole) (Cf. « Prise d'autres médicaments ») ;
- si vous allaitez (Cf. « Grossesse, Allaitement et fertilité »).

### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée.

Vous devez respecter le traitement prescrit par votre médecin pour atteindre une glycémie normale. Cela signifie qu'à part la prise régulière du traitement, vous respectez un régime alimentaire, faites de l'exercice physique et, quand cela est nécessaire, perdez du poids.

Durant le traitement par gliclazide, un contrôle régulier de votre taux de sucre dans le sang (et éventuellement dans les urines), et également de votre hémoglobine glyquée (HbA1c), est nécessaire.

Dans les premières semaines de traitement, le risque d'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) peut être augmenté. Dans ce cas, un contrôle médical rigoureux est nécessaire.

Une hypoglycémie peut survenir :

- si vous prenez vos repas de manière irrégulière ou si vous sautez un repas,
- si vous jeûnez,
- si vous êtes malnutri,
- si vous changez de régime alimentaire,
- si vous augmentez votre activité physique et que votre apport en hydrates de carbone ne compense pas cette augmentation,
- si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous sautez des repas,

- si vous prenez d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même temps,
  - si vous prenez de trop fortes doses de gliclazide,
  - si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles fonctionnels de la glande thyroïdienne, de la glande hypophysaire ou du cortex surrénalien),
  - si votre fonction rénale ou hépatique est sévèrement diminuée.
- Si vous avez une hypoglycémie, vous pouvez présenter les symptômes suivants : Maux de tête, faim intense, nausées, vomissements, fatigue, troubles du sommeil, agitation, agressivité, manque de concentration, vigilance et temps de réaction diminués, dépression, confusion, troubles de la parole ou de la vision, tremblements, troubles sensoriels, vertiges et sensation d'impulsion.

Les signes et symptômes suivants peuvent aussi survenir : transpiration, peau moite, anxiété, battements du cœur rapides ou irréguliers, augmentation de la pression artérielle, forte douleur subite dans la poitrine qui peut irradier dans les zones proches (angine de poitrine).

Si le taux de sucre dans le sang continue à baisser, vous pouvez souffrir d'une confusion importante (délire), présenter des convulsions, perdre votre sang froid, votre respiration peut être superficielle et les battements de votre cœur ralentis, vous pouvez perdre conscience.

Dans la plupart des cas, les symptômes d'une hypoglycémie disparaissent très rapidement si vous consommez du sucre, par exemple des comprimés de glucose, morceaux de sucre, jus de fruits, thé sucré.

Vous devez donc toujours avoir sur vous du sucre (comprimés de glucose, morceaux de sucre). Souvenez-vous que les édulcorants ne sont pas efficaces. Veillez contacter votre médecin ou l'hôpital le plus proche si la prise de sucre n'est pas efficace ou si les symptômes réapparaissent.

Les symptômes d'une hypoglycémie peuvent être absents, être moins évidents ou se développer très lentement ou vous pouvez ne pas vous rendre compte à temps que votre taux de sucre dans le sang a baissé. Ceci peut se produire chez les personnes âgées qui prennent certains médicaments (par exemple les médicaments agissant sur le système nerveux central et les bêta-bloquants).

Si vous êtes en situation de stress (par exemple accidents, opération chirurgicale, fièvre, ...), votre médecin peut temporairement faire un relais par un traitement par insuline.

Les symptômes d'une hyperglycémie (fort taux de sucre dans le sang) peuvent survenir lorsque le traitement par gliclazide n'a pas encore suffisamment réduit la glycémie, lorsque vous n'avez pas respecté le traitement prescrit par votre médecin si vous prenez des préparations à base de Millepertuis (*Hypericum perforatum*) (Cf. « Autres médicaments et DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ») ou dans des situations particulières de stress. Ces derniers peuvent inclure soit, envie fréquente d'uriner, bouche sèche, peau sèche qui démange, infections de la peau et performances réduites.

Si ces symptômes surviennent, vous devez contacter votre médecin ou votre pharmacien.

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque le gliclazide est prescrit en même temps que des médicaments de la classe des antibiotiques appelés fluoroquinolones, en particulier chez les patients âgés. Dans ce cas, votre médecin vous rappellera l'importance de surveiller votre glycémie.

Si vous avez des antécédents familiaux ou si vous êtes atteints d'un déficit en Glucose-6-Phosphate-Déshydrogénase (G6PD) (anomalie des globules rouges), une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir.

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).

### Enfants

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée, n'est pas recommandé chez l'enfant en raison d'un manque de données.

**Autres médicaments et DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée**  
Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

L'effet hypoglycémiant de gliclazide peut être renforcé et les signes d'une hypoglycémie peuvent survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- autres médicaments utilisés pour traiter une hyperglycémie (antidiabétiques oraux, agonistes des récepteurs GLP-1 ou insuline),
  - antibiotiques (par exemple sulfamides, clarithromycine),
  - médicaments pour traiter l'hypertension ou l'insuffisance cardiaque (bêta-bloquants, inhibiteurs de l'enzyme de conversion tels que captopril ou enalapril),
  - médicaments pour traiter les infections fongiques (miconazole, fluconazole),
  - médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac ou du duodénum (antagonistes des récepteurs H2),
  - médicaments pour l'analgésie ou
  - médicaments pour l'asthme
- L'effet hypoglycémiant de gliclazide peut être renforcé et les signes d'une hypoglycémie peuvent survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :
- médicaments pour l'hypertension ou l'insuffisance cardiaque (bêta-bloquants, inhibiteurs de l'enzyme de conversion tels que captopril ou enalapril),
  - médicaments pour traiter les infections fongiques (miconazole, fluconazole),
  - médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac ou du duodénum (antagonistes des récepteurs H2),
  - médicaments pour l'analgésie ou
  - médicaments pour l'asthme
- Préparations à base de sucre
- 242600060-02



# DIAMICRON® 60 mg

Gliclazide

Comprimés sécables à Libération Modifiée

**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 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. (Cf. « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »)

## Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
3. Comment prendre DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON® 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

**Classe pharmacothérapeutique :** sulfamide hypoglycémiant - dérivé de l'urée - code ATC : A10BB09

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonylurées).

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale.

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

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON® 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

**Ne prenez jamais DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée** si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, (Cf. « Contenu de l'emballage et autres informations »), ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonylurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiant) ;

- si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;
- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un pré-coma ou un coma diabétique ;
- si vous souffrez d'insuffisance rénale ou hépatique sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole) (Cf. « Prise d'autres médicaments ») ;
- si vous allaitez (Cf. « Grossesse, Allaitement et fertilité »).

### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée.

Vous devez respecter le traitement prescrit par votre médecin pour atteindre une glycémie normale. Cela signifie qu'à part la prise régulière du traitement, vous respectez un régime alimentaire, faites de l'exercice physique et, quand cela est nécessaire, perdez du poids.

Durant le traitement par gliclazide, un contrôle régulier de votre taux de sucre dans le sang (et éventuellement dans les urines), et également de votre hémoglobine glyquée (HbA1c), est nécessaire.

Dans les premières semaines de traitement, le risque d'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) peut être augmenté. Dans ce cas, un contrôle médical rigoureux est nécessaire.

Une hypoglycémie peut survenir :

- si vous prenez vos repas de manière irrégulière ou si vous sautez un repas,
- si vous jeûnez,
- si vous êtes malnutri,
- si vous changez de régime alimentaire,
- si vous augmentez votre activité physique et que votre apport en hydrates de carbone ne compense pas cette augmentation,
- si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous sautez des repas,

- si vous prenez d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même temps,
  - si vous prenez de trop fortes doses de gliclazide,
  - si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles fonctionnels de la glande thyroïdienne, de la glande hypophysaire ou du cortex surrénalien),
  - si votre fonction rénale ou hépatique est sévèrement diminuée.
- Si vous avez une hypoglycémie, vous pouvez présenter les symptômes suivants : Maux de tête, faim intense, nausées, vomissements, fatigue, troubles du sommeil, agitation, agressivité, manque de concentration, vigilance et temps de réaction diminués, dépression, confusion, troubles de la parole ou de la vision, tremblements, troubles sensoriels, vertiges et sensation d'impulsivité.

Les signes et symptômes suivants peuvent aussi survenir : transpiration, peau moite, anxiété, battements du cœur rapides ou irréguliers, augmentation de la pression artérielle, forte douleur subite dans la poitrine qui peut irradier dans les zones proches (angine de poitrine).

Si le taux de sucre dans le sang continue à baisser, vous pouvez souffrir d'une confusion importante (délire), présenter des convulsions, perdre votre sang froid, votre respiration peut être superficielle et les battements de votre cœur ralentis, vous pouvez perdre conscience.

Dans la plupart des cas, les symptômes d'une hypoglycémie disparaissent très rapidement si vous consommez du sucre, par exemple des comprimés de glucose, morceaux de sucre, jus de fruits, thé sucré.

Vous devez donc toujours avoir sur vous du sucre (comprimés de glucose, morceaux de sucre). Souvenez-vous que les édulcorants ne sont pas efficaces. Veuillez contacter votre médecin ou l'hôpital le plus proche si la prise de sucre n'est pas efficace ou si les symptômes réapparaissent.

Les symptômes d'une hypoglycémie peuvent être absents, être moins évidents ou se développer très lentement ou vous pouvez ne pas vous rendre compte à temps que votre taux de sucre dans le sang a baissé. Ceci peut se produire chez les personnes âgées qui prennent certains médicaments (par exemple les médicaments agissant sur le système nerveux central et les bêta-bloquants).

Si vous êtes en situation de stress (par exemple accidents, opération chirurgicale, fièvre, ...), votre médecin peut temporairement faire un relais par un traitement par insuline.

Les symptômes d'une hyperglycémie (fort taux de sucre dans le sang) peuvent survenir lorsque le traitement par gliclazide n'a pas encore suffisamment réduit la glycémie, lorsque vous n'avez pas respecté le traitement prescrit par votre médecin si vous prenez des préparations à base de Millepertuis (*Hypericum perforatum*) (Cf. « Autres médicaments et DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ») ou dans des situations particulières de stress. Ces derniers peuvent inclure soit, envie fréquente d'uriner, bouche sèche, peau sèche qui démange, infections de la peau et performances réduites.

Si ces symptômes surviennent, vous devez contacter votre médecin ou votre pharmacien.

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque le gliclazide est prescrit en même temps que des médicaments de la classe des antibiotiques appelés fluoroquinolones, en particulier chez les patients âgés. Dans ce cas, votre médecin vous rappellera l'importance de surveiller votre glycémie.

Si vous avez des antécédents familiaux ou si vous êtes atteints d'un déficit en Glucose-6-Phosphate-Déshydrogénase (G6PD) (anomalie des globules rouges), une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir.

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).

### Enfants

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée, n'est pas recommandé chez l'enfant en raison d'un manque de données.

**Autres médicaments et DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée** Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

L'effet hypoglycémiant de gliclazide peut être renforcé et les signes d'une hypoglycémie peuvent survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- autres médicaments utilisés pour traiter une hyperglycémie (antidiabétiques oraux, agonistes des récepteurs GLP-1 ou insuline),
  - antibiotiques (par exemple sulfamides, clarithromycine),
  - médicaments pour traiter l'hypertension ou l'insuffisance cardiaque (bêta-bloquants, inhibiteurs de l'enzyme de conversion tels que captopril ou enalapril),
  - médicaments pour traiter les infections fongiques (miconazole, fluconazole),
  - médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac ou du duodénum (antagonistes des récepteurs H2),
  - médicaments pour l'analgésie ou
  - médicaments pour l'asthme
- L'effet hypoglycémiant de gliclazide peut être renforcé et les signes d'une hypoglycémie peuvent survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :
- médicaments pour l'hypertension ou l'insuffisance cardiaque (bêta-bloquants, inhibiteurs de l'enzyme de conversion tels que captopril ou enalapril),
  - médicaments pour traiter les infections fongiques (miconazole, fluconazole),
  - médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac ou du duodénum (antagonistes des récepteurs H2),
  - médicaments pour l'analgésie ou
  - médicaments pour l'asthme
- Préparations à base de sucre
- 242600060-02





# Metformine Win® 500 mg 850 mg 1000 mg

Chlorhydrate de metformine

Comprimé pelliculé

Voie orale

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.  
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

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

## 1. QU'EST-CE QUE Metformine Win, comprimé pelliculé ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Classe pharmacothérapeutique

Metformine Win contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

### Indications thérapeutiques

Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement du diabète de type 2.

Chez l'adulte, il peut être prescrit seul ou en association avec un autre antidiabétique oral ou l'insuline.

Chez l'enfant de plus de 10 ans et l'adolescent : il peut être prescrit seul ou en association avec l'insuline.

Metformine Win 1000 mg peut remplacer deux comprimés dosés à 500 mg de metformine lorsque le traitement nécessite une dose de 2 ou 3 grammes par jour de metformine.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE Metformine Win, comprimé pelliculé ?

### Contre-indications

**Ne prenez jamais Metformine Win :** • Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir « Que contient Metformine Win » dans la rubrique 6. « Informations supplémentaires »). • Si vous avez des problèmes liés à vos reins ou votre foie. • Si vous avez un diabète non contrôlé, s'accompagnant par exemple d'une hyperglycémie sévère (taux de sucre trop élevé dans le sang), de nausées, de vomissements, d'une déshydratation, d'une perte de poids rapide ou d'une acidocétose. L'acidocétose est une affection qui consiste en une accumulation dans le sang de substances appelées « corps cétoniques » et qui peut provoquer un pré-coma diabétique. Les symptômes sont plus particulièrement une douleur à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une envie de dormir ou une haleine ayant une odeur fruitée inhabituelle. • Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomis plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous). • Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous). • Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous). • Si vous consommez beaucoup d'alcool.

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

**Veillez à demander conseil à votre médecin si :** • vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine ; • vous devez subir une intervention chirurgicale majeure. Vous devez arrêter de prendre Metformine Win un certain temps avant et après de tels examens ou interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

### Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

#### Faites attention avec Metformine Win :

**Veillez noter le risque particulier suivant d'acidose lactique**  
Metformine Win peut provoquer une complication très rare mais grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. **Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre Metformine Win et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.**

Metformine Win ne vous ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Metformine Win en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémiants, l'insuline, les néglitides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

### Interactions avec d'autres médicaments

**Prise ou utilisation d'autres médicaments :** Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devez arrêter de prendre Metformine Win un certain temps avant et après de tels examens (voir la rubrique « Veillez à demander conseil à votre médecin »).

Prévenez votre médecin si vous prenez Metformine Win en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de Metformine Win : • diurétiques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme en augmentant la production d'urine), • agonistes des récepteurs bêta-2-adrénérgiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme), • corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme), • autres médicaments utilisés pour traiter le diabète. Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### Interactions avec les aliments et les boissons

**Aliments et boissons :** Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

### Utilisation pendant l

#### Grossesse et Allait

d'insuline pour traiter enceinte, pensez l'été modifier votre traitement. Ce médicament n'est si vous avez l'intention Effets sur l'aptitude machines

LOT : 19E006  
PER.: 12 2022

METFORMINE WIN 500MG

CP PEL 830

P.P.V. : 10DH40



6 118000 062127



# Metformine Win® 500 mg 850 mg 1000 mg

Chlorhydrate de metformine

Comprimé pelliculé

Voie orale

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.  
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

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

## 1. QU'EST-CE QUE Metformine Win, comprimé pelliculé ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Classe pharmacothérapeutique

Metformine Win contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

### Indications thérapeutiques

Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement du diabète de type 2.

« Chez l'adulte, il peut être prescrit seul ou en association avec un autre antidiabétique oral ou l'insuline.

« Chez l'enfant de plus de 10 ans et l'adolescent : il peut être prescrit seul ou en association avec l'insuline.

Metformine Win 1000 mg peut remplacer deux comprimés dosés à 500 mg de metformine lorsque le traitement nécessite une dose de 2 ou 3 grammes par jour de metformine.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE Metformine Win, comprimé pelliculé ?

### Contre-indications

**Ne prenez jamais Metformine Win :** « Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir « Que contient Metformine Win » dans la rubrique 6. « Informations supplémentaires »). « Si vous avez des problèmes liés à vos reins ou votre foie. « Si vous avez un diabète non contrôlé, s'accompagnant par exemple d'une hyperglycémie sévère (taux de sucre trop élevé dans le sang), de nausées, de vomissements, d'une déshydratation, d'une perte de poids rapide ou d'une acidocétose. L'acidocétose est une affection qui consiste en une accumulation dans le sang de substances appelées « corps cétoniques » et qui peut provoquer un pré-coma diabétique. Les symptômes sont plus particulièrement une douleur à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une envie de dormir ou une haleine ayant une odeur fruitée inhabituelle. « Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomis plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous). « Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous). « Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous). « Si vous consommez beaucoup d'alcool.

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

**Veillez à demander conseil à votre médecin si :** « vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine ; vous devez subir une intervention chirurgicale majeure. Vous devez arrêter de prendre Metformine Win un certain temps avant et après de tels examens ou interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

### Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

#### Faites attention avec Metformine Win :

**Veillez noter le risque particulier suivant d'acidose lactique**  
Metformine Win peut provoquer une complication très rare mais grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. **Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre Metformine Win et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.**

Metformine Win a le plus ou le moins peu d'impact sur la glycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Metformine Win en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémiants, l'insuline, les néglitides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

### Interactions avec d'autres médicaments

**Prise ou utilisation d'autres médicaments :** Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devez arrêter de prendre Metformine Win un certain temps avant et après de tels examens (voir la rubrique « Veillez à demander conseil à votre médecin »).

Prévenez votre médecin si vous prenez Metformine Win en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de Metformine Win : « diurétiques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme en augmentant la production d'urine), « agonistes des récepteurs bêta-2-adrénérgiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme), « corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme), « autres médicaments utilisés pour traiter le diabète. Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### Interactions avec les aliments et les boissons

**Aliments et boissons :** Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

### Utilisation pendant l

**Grossesse et Allaitement**  
d'insuline pour traiter l'enceinte, pensez l'été modifier votre traitement. Ce médicament n'est si vous avez l'intention d'effets sur l'appétit machines

LOT : 19E006  
PER.: 12 2022

METFORMINE WIN 500MG

CP PEL 830

P.P.V. : 10DH40



6 118000 062127



# Metformine Win® 500 mg 850 mg 1000 mg

Chlorhydrate de metformine

Comprimé pelliculé

Voie orale

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.  
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

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

## 1. QU'EST-CE QUE Metformine Win, comprimé pelliculé ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Classe pharmacothérapeutique

Metformine Win contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

### Indications thérapeutiques

Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement du diabète de type 2.

« Chez l'adulte, il peut être prescrit seul ou en association avec un autre antidiabétique oral ou l'insuline.

« Chez l'enfant de plus de 10 ans et l'adolescent : il peut être prescrit seul ou en association avec l'insuline.

Metformine Win 1000 mg peut remplacer deux comprimés dosés à 500 mg de metformine lorsque le traitement nécessite une dose de 2 ou 3 grammes par jour de metformine.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE Metformine Win, comprimé pelliculé ?

### Contre-indications

**Ne prenez jamais Metformine Win :** « Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir « Que contient Metformine Win » dans la rubrique 6. « Informations supplémentaires »). « Si vous avez des problèmes liés à vos reins ou votre foie. « Si vous avez un diabète non contrôlé, s'accompagnant par exemple d'une hyperglycémie sévère (taux de sucre trop élevé dans le sang), de nausées, de vomissements, d'une déshydratation, d'une perte de poids rapide ou d'une acidocétose. L'acidocétose est une affection qui consiste en une accumulation dans le sang de substances appelées « corps cétoniques » et qui peut provoquer un pré-coma diabétique. Les symptômes sont plus particulièrement une douleur à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une envie de dormir ou une haleine ayant une odeur fruitée inhabituelle. « Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomis plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous). « Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous). « Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous). « Si vous consommez beaucoup d'alcool.

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

**Veillez à demander conseil à votre médecin si :** « vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine ; vous devez subir une intervention chirurgicale majeure. Vous devez arrêter de prendre Metformine Win un certain temps avant et après de tels examens ou interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

### Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

#### Faites attention avec Metformine Win :

**Veillez noter le risque particulier suivant d'acidose lactique**  
Metformine Win peut provoquer une complication très rare mais grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. **Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre Metformine Win et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.**

Metformine Win a le plus ou le moins peu d'impact sur la glycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Metformine Win en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les néglitides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

### Interactions avec d'autres médicaments

**Prise ou utilisation d'autres médicaments :** Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devez arrêter de prendre Metformine Win un certain temps avant et après de tels examens (voir la rubrique « Veillez à demander conseil à votre médecin »).

Prévenez votre médecin si vous prenez Metformine Win en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de Metformine Win : « diurétiques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme en augmentant la production d'urine), « agonistes des récepteurs bêta-2-adrénérgiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme), « corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme), « autres médicaments utilisés pour traiter le diabète. Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### Interactions avec les aliments et les boissons

**Aliments et boissons :** Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

### Utilisation pendant l

**Grossesse et Allaitement**  
d'insuline pour traiter enceinte, pensez l'été modifier votre traitement. Ce médicament n'est si vous avez l'intention Effets sur l'aptitude machines

LOT : 19E006  
PER.: 12 2022

METFORMINE WIN 500MG

CP PEL 830

P.P.V. : 10DH40



6 118000 062127





# Metformine Win® 500 mg 850 mg 1000 mg

Chlorhydrate de metformine

Comprimé pelliculé

Voie orale

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.  
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

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

## 1. QU'EST-CE QUE Metformine Win, comprimé pelliculé ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Classe pharmacothérapeutique

Metformine Win contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

### Indications thérapeutiques

Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement du diabète de type 2.

Chez l'adulte, il peut être prescrit seul ou en association avec un autre antidiabétique oral ou l'insuline.

Chez l'enfant de plus de 10 ans et l'adolescent : il peut être prescrit seul ou en association avec l'insuline.

Metformine Win 1000 mg peut remplacer deux comprimés dosés à 500 mg de metformine lorsque le traitement nécessite une dose de 2 ou 3 grammes par jour de metformine.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE Metformine Win, comprimé pelliculé ?

### Contre-indications

**Ne prenez jamais Metformine Win :** • Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir « Que contient Metformine Win » dans la rubrique 6. « Informations supplémentaires »). • Si vous avez des problèmes liés à vos reins ou votre foie. • Si vous avez un diabète non contrôlé, s'accompagnant par exemple d'une hyperglycémie sévère (taux de sucre trop élevé dans le sang), de nausées, de vomissements, d'une déshydratation, d'une perte de poids rapide ou d'une acidocétose. L'acidocétose est une affection qui consiste en une accumulation dans le sang de substances appelées « corps cétoniques » et qui peut provoquer un pré-coma diabétique. Les symptômes sont plus particulièrement une douleur à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une envie de dormir ou une haleine ayant une odeur fruitée inhabituelle. • Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomis plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous). • Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous). • Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous). • Si vous consommez beaucoup d'alcool.

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

**Veillez à demander conseil à votre médecin si :** • vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine ; • vous devez subir une intervention chirurgicale majeure. Vous devez arrêter de prendre Metformine Win un certain temps avant et après de tels examens ou interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

### Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

#### Faites attention avec Metformine Win :

**Veillez noter le risque particulier suivant d'acidose lactique**  
Metformine Win peut provoquer une complication très rare mais grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. **Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre Metformine Win et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.**

Metformine Win a le plus ou le moins peu d'impact sur la glycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Metformine Win en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémiants, l'insuline, les néglitides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

### Interactions avec d'autres médicaments

**Prise ou utilisation d'autres médicaments :** Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devez arrêter de prendre Metformine Win un certain temps avant et après de tels examens (voir la rubrique « Veillez à demander conseil à votre médecin »).

Prévenez votre médecin si vous prenez Metformine Win en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de Metformine Win : • diurétiques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme en augmentant la production d'urine), • agonistes des récepteurs bêta-2-adrénérgiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme), • corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme), • autres médicaments utilisés pour traiter le diabète. Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### Interactions avec les aliments et les boissons

**Aliments et boissons :** Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

### Utilisation pendant l

#### Grossesse et Allait

d'insuline pour traiter enceinte, pensez l'été modifier votre traitement. Ce médicament n'est si vous avez l'intention Effets sur l'aptitude machines

LOT : 19E006  
PER.: 12 2022

METFORMINE WIN 500MG

CP PEL 830

P.P.V. : 10DH40



6 118000 062127



# Metformine Win® 500 mg 850 mg 1000 mg

Chlorhydrate de metformine

Comprimé pelliculé

Voie orale

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.  
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

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

## 1. QU'EST-CE QUE Metformine Win, comprimé pelliculé ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Classe pharmacothérapeutique

Metformine Win contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

### Indications thérapeutiques

Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement du diabète de type 2.

« Chez l'adulte, il peut être prescrit seul ou en association avec un autre antidiabétique oral ou l'insuline.

« Chez l'enfant de plus de 10 ans et l'adolescent : il peut être prescrit seul ou en association avec l'insuline.

Metformine Win 1000 mg peut remplacer deux comprimés dosés à 500 mg de metformine lorsque le traitement nécessite une dose de 2 ou 3 grammes par jour de metformine.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE Metformine Win, comprimé pelliculé ?

### Contre-indications

**Ne prenez jamais Metformine Win :** « Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir « Que contient Metformine Win » dans la rubrique 6. « Informations supplémentaires »). « Si vous avez des problèmes liés à vos reins ou votre foie. « Si vous avez un diabète non contrôlé, s'accompagnant par exemple d'une hyperglycémie sévère (taux de sucre trop élevé dans le sang), de nausées, de vomissements, d'une déshydratation, d'une perte de poids rapide ou d'une acidocétose. L'acidocétose est une affection qui consiste en une accumulation dans le sang de substances appelées « corps cétoniques » et qui peut provoquer un pré-coma diabétique. Les symptômes sont plus particulièrement une douleur à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une envie de dormir ou une haleine ayant une odeur fruitée inhabituelle. « Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomis plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous). « Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous). « Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous). « Si vous consommez beaucoup d'alcool.

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

**Veillez à demander conseil à votre médecin si :** « vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine ; vous devez subir une intervention chirurgicale majeure. Vous devez arrêter de prendre Metformine Win un certain temps avant et après de tels examens ou interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

### Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

#### Faites attention avec Metformine Win :

**Veillez noter le risque particulier suivant d'acidose lactique**  
Metformine Win peut provoquer une complication très rare mais grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. **Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre Metformine Win et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.**

Metformine Win a le plus ou le moins peu d'impact sur la glycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Metformine Win en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémiants, l'insuline, les néglitides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

### Interactions avec d'autres médicaments

**Prise ou utilisation d'autres médicaments :** Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devez arrêter de prendre Metformine Win un certain temps avant et après de tels examens (voir la rubrique « Veillez à demander conseil à votre médecin »).

Prévenez votre médecin si vous prenez Metformine Win en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de Metformine Win : « diurétiques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme en augmentant la production d'urine), « agonistes des récepteurs bêta-2-adrénérgiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme), « corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme), « autres médicaments utilisés pour traiter le diabète. Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### Interactions avec les aliments et les boissons

**Aliments et boissons :** Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

### Utilisation pendant l

#### Grossesse et Allait

d'insuline pour traiter enceinte, pensez l'été modifier votre traitement. Ce médicament n'est si vous avez l'intention Effets sur l'aptitude machines

LOT : 19E006  
PER.: 12 2022

METFORMINE WIN 500MG

CP PEL 830

P.P.V. : 10DH40



6 118000 062127



# Metformine Win® 500 mg 850 mg 1000 mg

Chlorhydrate de metformine

Comprimé pelliculé

Voie orale

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.  
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

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

## 1. QU'EST-CE QUE Metformine Win, comprimé pelliculé ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Classe pharmacothérapeutique

Metformine Win contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

### Indications thérapeutiques

Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement du diabète de type 2.

« Chez l'adulte, il peut être prescrit seul ou en association avec un autre antidiabétique oral ou l'insuline.

« Chez l'enfant de plus de 10 ans et l'adolescent : il peut être prescrit seul ou en association avec l'insuline.

Metformine Win 1000 mg peut remplacer deux comprimés dosés à 500 mg de metformine lorsque le traitement nécessite une dose de 2 ou 3 grammes par jour de metformine.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE Metformine Win, comprimé pelliculé ?

### Contre-indications

**Ne prenez jamais Metformine Win :** « Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir « Que contient Metformine Win » dans la rubrique 6. « Informations supplémentaires »). « Si vous avez des problèmes liés à vos reins ou votre foie. « Si vous avez un diabète non contrôlé, s'accompagnant par exemple d'une hyperglycémie sévère (taux de sucre trop élevé dans le sang), de nausées, de vomissements, d'une déshydratation, d'une perte de poids rapide ou d'une acidocétose. L'acidocétose est une affection qui consiste en une accumulation dans le sang de substances appelées « corps cétoniques » et qui peut provoquer un pré-coma diabétique. Les symptômes sont plus particulièrement une douleur à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une envie de dormir ou une haleine ayant une odeur fruitée inhabituelle. « Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomis plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous). « Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous). « Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous). « Si vous consommez beaucoup d'alcool.

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

**Veillez à demander conseil à votre médecin si :** « vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine ; vous devez subir une intervention chirurgicale majeure. Vous devez arrêter de prendre Metformine Win un certain temps avant et après de tels examens ou interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

### Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

#### Faites attention avec Metformine Win :

**Veillez noter le risque particulier suivant d'acidose lactique** Metformine Win peut provoquer une complication très rare mais grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. **Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre Metformine Win et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.**

Metformine Win ne vous ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Metformine Win en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémiants, l'insuline, les néglitides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

### Interactions avec d'autres médicaments

**Prise ou utilisation d'autres médicaments :** Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devez arrêter de prendre Metformine Win un certain temps avant et après de tels examens (voir la rubrique « Veillez à demander conseil à votre médecin »).

Prévenez votre médecin si vous prenez Metformine Win en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de Metformine Win : « diurétiques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme en augmentant la production d'urine), « agonistes des récepteurs bêta-2-adrénérgiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme), « corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme), « autres médicaments utilisés pour traiter le diabète. Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### Interactions avec les aliments et les boissons

**Aliments et boissons :** Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

### Utilisation pendant l

#### Grossesse et Allait

d'insuline pour traiter enceinte, pensez l'été modifier votre traitement Ce médicament n'est si vous avez l'intention Effets sur l'aptitude machines

LOT : 19E006  
PER.: 12 2022

METFORMINE WIN 500MG

CP PEL 830

P.P.V. : 10DH40



6 118000 062127



# **Lasilix<sup>®</sup> 40 mg**

# **Lasilix<sup>®</sup> 20 mg/2 ml**

*Furosémide*

SANOFI 

**Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

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

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

## **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 cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (élévation importante de la pression artérielle),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique,
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « waasser ».
- 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 :

LOT : 19E008  
PERI.: 09 2023

LASILIX 40MG  
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



# **Lasilix<sup>®</sup> 40 mg**

# **Lasilix<sup>®</sup> 20 mg/2 ml**

*Furosémide*

SANOFI 

**Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

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

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

## **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 cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la* <sup>pression artérielle</sup>),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirr
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wa
- 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...

LOT : 19E008  
PERI.: 09 2023

LASILIX 40MG  
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



# COVERSYL® 5mg

## Périndopril arginine, comprimé pelliculé sécable

**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 de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, 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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.
- Voir rubrique 4.

### Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
3. Comment prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.
7. **QU'EST-CE QUE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

**CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE :** Inhibiteurs de l'Enzyme de Conversion (IEC) non associés - Code ATC: C09AA04

**COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable** est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Il agit en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

**COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est utilisé dans :**

- le traitement de l'hypertension artérielle,
- le traitement de l'insuffisance cardiaque (le cœur est incapable de fournir assez de sang pour satisfaire les besoins de l'organisme),
- la réduction du risque d'événements cardiovasculaires, tel que l'infarctus, chez les patients souffrant de maladie coronarienne stable (le flux sanguin alimentant le cœur est réduit ou bloqué) et ayant un antécédent d'infarctus et/ou d'intervention visant à améliorer l'apport sanguin au cœur en dilatant les vaisseaux sanguins.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ?

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

### Ne prenez jamais COVERSYL 5mg, comprimé pelliculé sécable :

- si vous êtes allergique au périndopril ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés à la rubrique 6 ou à d'autres inhibiteurs de l'enzyme de conversion,
- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, des gonflements du visage, de la langue ou de la gorge, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille avez déjà eu ces symptômes quel que soient les circonstances (angioedème).
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable en début de grossesse (cf. « Grossesse et allaitement »)).
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aldésuril pour diminuer votre pression artérielle.
- si vous êtes dialysé(e) ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, COVERSYL peut ne pas être adapté.
- si vous avez des problèmes rénaux avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale).
- si vous êtes actuellement traité par saquinavir/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque (voir « Avertissements et précautions » et « Autres médicaments et COVERSYL »).

### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable 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) ;
- avez tout autre problème cardiaque ;
- avez une maladie du foie ;
- avez une maladie rénale ou si vous êtes sous dialyse ;
- avez des taux anormalement élevés d'une hormone appelée aldostérone dans le sang (aldostéronisme primaire) ;
- souffrez d'une maladie du collobème (maladie du tissu conjonctif comme un luvus

- les traitements de l'hypotension artérielle, des collapsus ou de l'asthme (éphédrine, noradrénaline ou adrénaline) ;
- s'ils d'ont, en particulier lors de l'administration intraveineuse (utilisés dans le traitement des symptômes de la polyarthrite rhumatoïde).

### COVERSYL 5mg, comprimé pelliculé sécable avec des aliments et boissons

Il est conseillé de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable avant un repas.

### 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.

### Grossesse

**Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte.** Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable 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 COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable. COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant.

### Allaitement

**Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point de commencer à allaiter.** COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est déconseillé aux femmes qui allaitent et votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

### Conduite de véhicules et utilisation de machines

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable n'affecte pas la vigilance mais des sensations de vertiges ou de fatigue en relation avec une baisse de la pression artérielle peuvent survenir chez certains patients. Par conséquent, vous devez être prudent pour conduire des véhicules ou à utiliser des machines peut être diminuée.

### COVERSYL 5mg, comprimé pelliculé sécable contient du lactose monohydraté

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

### 3. COMMENT PRENDRE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ?

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Le comprimé doit être avalé avec un verre d'eau, de préférence à la même heure chaque jour, le matin et avant le repas. Votre médecin déterminera la dose adaptée pour vous.

### Les doses habituelles sont les suivantes :

**Hypertension artérielle :** la dose usuelle initiale est de 5 mg par jour. Après un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 10 mg par jour si nécessaire. La dose de 10 mg par jour est la dose maximale recommandée dans l'hypertension.

Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 5 mg par jour, si nécessaire, à 10 mg par jour.

**Insuffisance cardiaque :** la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après 2 semaines, la dose peut être augmentée à 5 mg par jour, qui est la dose maximale recommandée dans l'insuffisance cardiaque.

**Maladie coronarienne :** la dose usuelle initiale est de 5 mg par jour. Après 2 semaines, cette dose peut être augmentée à 10 mg par jour, qui est la dose maximale recommandée dans cette indication.

Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après une semaine, cette dose peut être augmentée à 5 mg par jour puis à 10 mg par jour, la semaine suivante.

**Si vous avez pris plus de COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable que vous n'auriez dû**

Consultez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche. L'événement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension pouvant se traduire par des vertiges ou des étourdissements. Si cela se produit, allongez-vous, jambes relevées.

### Si vous oubliez de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable

Il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace. Cependant, si vous oubliez de prendre votre médicament, ne prenez pas de dose double.

### Si vous arrêtez de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable

Le traitement par COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est un traitement de longue durée, voir l'interrompre.

Si vous avez d'autres questions d'informations à votre médecin ou

### 4. QUELS SONT LES EFFETS IN

Commencez tous les médicaments, ce n'est pas le survenant pas systématique. Si vous remarquez l'un des effets indésirables, contactez votre médecin.

**Immédiatement votre médecin :**

- gonflement de la face, des lèvres, de la bouche, à respirer (angioedème) voir rubrique « Avertissements et précautions »
- vertige sévère ou évanouissement dus à l'hypotension, à patient sur 10 ;
- battements du cœur inhabituellement rapides ou irréguliers, ou infarctus très rare - ne pas affecter jusqu'à 1 patient sur 10 ;

• vertige sévère ou évanouissement dus à l'hypotension, à patient sur 10 ;

• battements du cœur inhabituellement rapides ou irréguliers, ou infarctus très rare - ne pas affecter jusqu'à 1 patient sur 10 ;



