

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

## Conditions générales :

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

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

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

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

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

## Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

## Biologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

## Optique :

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

## Rééducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

## Dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

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

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

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



**MUPRAS**

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

Déclaration de Maladie

N° P19- 057728

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 283

Société :

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom :

Bel Guana Fatma

Date de naissance :

1940

Adresse :

Cité djennaa Bloc 38 N° 5 Casa

Tél. :

06 41 4227 00

Total des frais engagés :

1872,60

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation :

17 / 10 / 2020

Nom et prénom du malade :

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

HTA / Diabète / Cardopathie ischémique / Insuffisance rénale chronique

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à :

Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :



# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
12/12/20				

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<b>PHARMACIE IBN ROUCHD</b> Mehdi BELAYACHI 55, Av. Reda Guedira, Cité Djamâa Casablanca - Tél: 0522 37 07 06	17.10.2020	1872,60

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

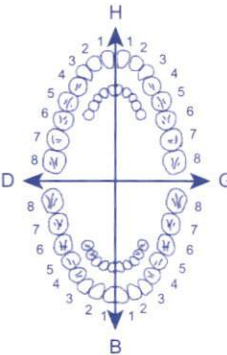
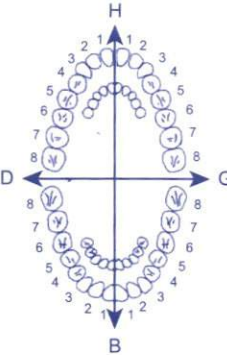
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

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	<b>DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE</b> <table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table> <p><b>(Création, remont, adjonction)</b> Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX
H																		
25533412	21433552																	
00000000	00000000																	
D	G																	
00000000	00000000																	
35533411	11433553																	
B																		
				MONTANTS DES SOINS														
				DATE DU DEVIS														
				DATE DE L'EXECUTION														

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



## Ordonnance

Casablanca, Le 17/10/2020

M<sup>me</sup> Balfera Fote

167.30 x 2

1) Carvite 10 →

34.60 x 8

2) Lactin 40 →

51.60 x 3 24 x 2,

3) Endofer B3 14/7  
57.80 x 2

4) LDNA 10 → 14/7  
84.40 x 4

5) Lerothyron 100ps 14/7  
74.60

6) un dfo 14/23  
99.00

7) coeds 20 → 14/7  
79.50

8) Zetdon Amp x 3

PHARMACIE IBN ROUCHD  
Mehdi BELAYACHI  
355, Av. Reda Guedia, Cité Djamaa  
Casablanca - Tél: 0522 37 07 06

Dr. AMOUZOUN MOSTAFA  
Spécialiste en Néphrologie  
Hémodialyse  
Centre de Dialyse IDAA - Ain Chock - Casablanca  
Tél: 0522 52 15 15 / Fax: 0522 87 09 09

17,30

9) ~~dispar~~ 21

22,80

10) Cortamyl 1m

75.00 x 8

11) Bonne Bonolite dentro

(Pendant 3 mois)

Dr. ABDOUZOUH MOSTAFA  
Spécialiste en Néphrologie  
Maladies Rénales - hémodialyse  
Transplantation Rénale - Dialyse péritonéale  
Centre de Dialyse 1044 anti-Chuck - Casablanca  
Tél: 00212 5 22 87 09 09 Fax: 00212 5 22 87 09 09

1872,60

PHARMACIE IBN ROUCHD  
Mehdi BELAYACHI  
355, Av. Reda Guedira, Cité Djamaa  
Casablanca - Tél: 0522 37 07 06

PHARMACIE IBN ROUCHD  
Mehdi BELAYACHI  
355, Av. Reda Guedira, Cité Djamaa  
Casablanca - Tél: 0522 37 07 06



• إن كنت تشكو من خلل قلبي آخر،  
• إن كنت تشكو من مرض في الكبد،





# Tardyferon B9

comprimé pelliculé  
Fer/ acide folique

**Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.**

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

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

## Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que TARDYFERON B9, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires.

## 1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : PREPARATIONS ANTIANEMIQUES - Code ATC : B03AD03

Apport de fer et d'acide folique.

Traitement préventif des carences en fer et en acide folique en cas de grossesse lorsqu'un apport alimentaire suffisant ne peut être assuré.

Ne doit pas être utilisé dans la prévention primaire des risques d'anomalies embryonnaires de fermeture du tube neural (AFTN : spina bifida...).

TARDYFERON B9 est indiqué seulement chez la femme enceinte.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais TARDYFERON B9, comprimé pelliculé dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique au fer ou à l'un des composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous présentez une surcharge en fer (comme une hémochromatose par exemple).

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

### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TARDYFERON B9.

Si vous prenez TARDYFERON B9 pour un manque de fer, il faudra également rechercher la cause de ce manque afin de la traiter.

Si votre manque de fer est associé à une maladie inflammatoire, le traitement par TARDYFERON B9 ne sera pas efficace.

En raison du risque d'ulcérations buccales et d'altération de la couleur dentaire, les comprimés ne doivent pas être sucés, mâchés ou gardés dans la bouche mais avalés entiers avec de l'eau. Si vous ne pouvez

pas suivre cette instruction de déglutition, veuillez consulter votre médecin.

D'après des données colorations de la paroi recevant un traitement intervention chirurgicale la consommation importante de ne pas prendre ce

En cas de doute ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

### Enfants

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

### Autres médicaments et TARDYFERON B9, comprimé pelliculé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps que le traitement par Tardyferon B9, alors que d'autres nécessitent des changements spécifiques de dose ou de moment de prise par exemple.

- Si vous prenez des médicaments injectables contenant du fer.
- Si vous prenez un médicament pour traiter les calculs urinaires infectieux (l'acide acétohydroxamique).
- Si vous prenez certains antibiotiques (les cyclines ou les fluoroquinolones).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter une fragilité osseuse (les bisphosphonates, le strontium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie des articulations (la pénicillamine).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie de la thyroïde (la thyroxine).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter la maladie de Parkinson (l'entacapone, la méthildopa, la lévodopa, la carbidopa).
- Si vous prenez du zinc et du calcium.
- Si vous prenez un médicament pour traiter une acidité excessive de votre estomac : topiques gastro-intestinaux, charbon ou antiacides (sels d'aluminium, de calcium et de magnésium).
- Si vous prenez des médicaments permettant d'éliminer ou de réduire la fréquence des crises d'épilepsie comme le phénobarbital, la primidone, la phénytoïne, la fosphénytoïne.
- Si vous prenez un médicament pour traiter l'hypercholestérolémie (cholestyramine).

### TARDYFERON B9, comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

La consommation concomitante de légumineuses, de laitage, de thé, de café, de vin rouge, d'œufs ou de céréales empêche l'absorption du fer par l'organisme.

### Grossesse et allaitement

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être pris pendant la grossesse. L'utilisation de ce médicament est possible chez la femme qui allaite. **DEMANDEZ CONSEIL À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MÉDICAMENT.**

### Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune donnée disponible sur les effets de la capacité à conduire et utiliser des machines.

## 3. COMMENT PRENDRE TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?

### Posologie

1 comprimé par jour 50 mg de fer élément et 350 µg d'acide folique pendant les 2 derniers trimestres de la grossesse (ou à partir du 4<sup>ème</sup> mois). **DANS TOUTS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.**



6 118001 100620

**TARDYFERON B9**  
**30 comprimés pelliculés**  
**Fer 50 mg / Acide folique 0,350 mg**

Distribué par **Cooper Pharma**  
41, rue Mohamed Diouri - Casablanca  
Amina DAOUDI - Pharmacien Responsable  
PPV : 51.60 DH

322084



# Tardyferon B9

comprimé pelliculé  
Fer/ acide folique

**Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.**

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

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

## Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que TARDYFERON B9, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires.

## 1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : PREPARATIONS ANTIANEMIQUES - Code ATC : B03AD03

Apport de fer et d'acide folique.

Traitement préventif des carences en fer et en acide folique en cas de grossesse lorsqu'un apport alimentaire suffisant ne peut être assuré.

Ne doit pas être utilisé dans la prévention primaire des risques d'anomalies embryonnaires de fermeture du tube neural (AFTN : spina bifida...).

TARDYFERON B9 est indiqué seulement chez la femme enceinte.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais TARDYFERON B9, comprimé pelliculé dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique au fer ou à l'un des composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous présentez une surcharge en fer (comme une hémochromatose par exemple).

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

### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TARDYFERON B9.

Si vous prenez TARDYFERON B9 pour un manque de fer, il faudra également rechercher la cause de ce manque afin de la traiter.

Si votre manque de fer est associé à une maladie inflammatoire, le traitement par TARDYFERON B9 ne sera pas efficace.

En raison du risque d'ulcérations buccales et d'altération de la couleur dentaire, les comprimés ne doivent pas être sucés, mâchés ou gardés dans la bouche mais avalés entiers avec de l'eau. Si vous ne pouvez

pas suivre cette instruction de déglutition, veuillez consulter votre médecin.

D'après des données colorations de la paroi recevant un traitement intervention chirurgicale la consommation importante de ne pas prendre ce médicament. En cas de doute ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

### Enfants

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

### Autres médicaments et TARDYFERON B9, comprimé pelliculé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps que le traitement par Tardyferon B9, alors que d'autres nécessitent des changements spécifiques de dose ou de moment de prise par exemple.

- Si vous prenez des médicaments injectables contenant du fer.
- Si vous prenez un médicament pour traiter les calculs urinaires infectieux (l'acide acétohydroxamique).
- Si vous prenez certains antibiotiques (les cyclines ou les fluoroquinolones).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter une fragilité osseuse (les bisphosphonates, le strontium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie des articulations (la pénicillamine).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie de la thyroïde (la thyroxine).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter la maladie de Parkinson (l'entacapone, la méthildopa, la lévodopa, la carbidopa).
- Si vous prenez du zinc et du calcium.
- Si vous prenez un médicament pour traiter une acidité excessive de votre estomac : topiques gastro-intestinaux, charbon ou antiacides (sels d'aluminium, de calcium et de magnésium).
- Si vous prenez des médicaments permettant d'éliminer ou de réduire la fréquence des crises d'épilepsie comme le phénobarbital, la primidone, la phénytoïne, la fosphénytoïne.
- Si vous prenez un médicament pour traiter l'hypercholestérolémie (cholestyramine).

### TARDYFERON B9, comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

La consommation concomitante de légumineuses, de laitage, de thé, de café, de vin rouge, d'œufs ou de céréales empêche l'absorption du fer par l'organisme.

### Grossesse et allaitement

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être pris pendant la grossesse. L'utilisation de ce médicament est possible chez la femme qui allaite. **DEMANDEZ CONSEIL À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MÉDICAMENT.**

### Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune donnée disponible sur les effets de la capacité à conduire et utiliser des machines.

## 3. COMMENT PRENDRE TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?

### Posologie

1 comprimé par jour 50 mg de fer élément et 350 µg d'acide folique pendant les 2 derniers trimestres de la grossesse (ou à partir du 4<sup>ème</sup> mois). **DANS TOUTS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.**



6 118001 100620

**TARDYFERON B9**  
**30 comprimés pelliculés**  
**Fer 50 mg / Acide folique 0,350 mg**

Distribué par **Cooper Pharma**  
41, rue Mohamed Diouri - Casablanca  
Amina DAOUDI - Pharmacien Responsable  
PPV : 51.60 DH

322084



# Tardyferon B9

comprimé pelliculé  
Fer/ acide folique

**Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.**

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

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

## Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que TARDYFERON B9, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires.

## 1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : PREPARATIONS ANTIANEMIQUES - Code ATC : B03AD03

Apport de fer et d'acide folique.

Traitement préventif des carences en fer et en acide folique en cas de grossesse lorsqu'un apport alimentaire suffisant ne peut être assuré.

Ne doit pas être utilisé dans la prévention primaire des risques d'anomalies embryonnaires de fermeture du tube neural (AFTN : spina bifida...).

TARDYFERON B9 est indiqué seulement chez la femme enceinte.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais TARDYFERON B9, comprimé pelliculé dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique au fer ou à l'un des composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous présentez une surcharge en fer (comme une hémochromatose par exemple).

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

### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TARDYFERON B9.

Si vous prenez TARDYFERON B9 pour un manque de fer, il faudra également rechercher la cause de ce manque afin de la traiter.

Si votre manque de fer est associé à une maladie inflammatoire, le traitement par TARDYFERON B9 ne sera pas efficace.

En raison du risque d'ulcérations buccales et d'altération de la couleur dentaire, les comprimés ne doivent pas être sucés, mâchés ou gardés dans la bouche mais avalés entiers avec de l'eau. Si vous ne pouvez

pas suivre cette instruction de déglutition, veuillez consulter votre médecin.

D'après des données colorations de la paroi recevant un traitement intervention chirurgicale la consommation importante de ne pas prendre ce

En cas de doute ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

### Enfants

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

### Autres médicaments et TARDYFERON B9, comprimé pelliculé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps que le traitement par Tardyferon B9, alors que d'autres nécessitent des changements spécifiques de dose ou de moment de prise par exemple.

- Si vous prenez des médicaments injectables contenant du fer.
- Si vous prenez un médicament pour traiter les calculs urinaires infectieux (l'acide acétohydroxamique).
- Si vous prenez certains antibiotiques (les cyclines ou les fluoroquinolones).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter une fragilité osseuse (les bisphosphonates, le strontium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie des articulations (la pénicillamine).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie de la thyroïde (la thyroxine).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter la maladie de Parkinson (l'entacapone, la méthildopa, la lévodopa, la carbidopa).
- Si vous prenez du zinc et du calcium.
- Si vous prenez un médicament pour traiter une acidité excessive de votre estomac : topiques gastro-intestinaux, charbon ou antiacides (sels d'aluminium, de calcium et de magnésium).
- Si vous prenez des médicaments permettant d'éliminer ou de réduire la fréquence des crises d'épilepsie comme le phénobarbital, la primidone, la phénytoïne, la fosphénytoïne.
- Si vous prenez un médicament pour traiter l'hypercholestérolémie (cholestyramine).

### TARDYFERON B9, comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

La consommation concomitante de légumineuses, de laitage, de thé, de café, de vin rouge, d'œufs ou de céréales empêche l'absorption du fer par l'organisme.

### Grossesse et allaitement

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être pris pendant la grossesse. L'utilisation de ce médicament est possible chez la femme qui allaite. **DEMANDEZ CONSEIL À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MÉDICAMENT.**

### Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune donnée disponible sur les effets de la capacité à conduire et utiliser des machines.

## 3. COMMENT PRENDRE TARDYFERON B9, comprimé pelliculé ?

### Posologie

1 comprimé par jour 50 mg de fer élément et 350 µg d'acide folique pendant les 2 derniers trimestres de la grossesse (ou à partir du 4<sup>ème</sup> mois). **DANS TOUTS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.**



6 118001 100620

**TARDYFERON B9**  
**30 comprimés pelliculés**  
**Fer 50 mg / Acide folique 0,350 mg**

Distribué par **Cooper Pharma**  
41, rue Mohamed Diouri - Casablanca  
Amina DAOUDI - Pharmacien Responsable  
PPV : 51.60 DH

322084



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

#### **EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS**

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

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

#### **CONSERVATION**

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

#### **Précautions particulières de conservation**

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

#### **DATE DE REVISION DE LA NOTICE**

Janvier 2007.

sanofi-aventis Maroc  
 Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ  
 20250 Casablanca

Imp AJDIR M28567-02 06/16 (210x145) mm

**Lasilix® 40 mg**  
**Lasilix® 20 mg/2 ml**

LOT : 20E014  
 PER : 12 2023

LASILIX 40MG  
 20CP SEC

P.P.V : 34DH60



**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 tension artérielle*),  
 - rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*),  
 - radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,  
 - peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

#### **ATTENTION !**

##### **Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament**

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





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

#### **EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS**

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

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

#### **CONSERVATION**

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

#### **Précautions particulières de conservation**

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

#### **DATE DE REVISION DE LA NOTICE**

Janvier 2007.

sanofi-aventis Maroc  
 Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ  
 20250 Casablanca

Imp AJDIR M28567-02 06/16 (210x145) mm

**Lasilix® 40 mg**  
**Lasilix® 20 mg/2 ml**

**Furosémide**

LOT : 20E014  
 PER : 12 2023

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



**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 tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

#### **ATTENTION !**

##### **Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament**

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



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

#### **EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS**

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

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

#### **CONSERVATION**

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

#### **Précautions particulières de conservation**

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

#### **DATE DE REVISION DE LA NOTICE**

Janvier 2007.

sanofi-aventis Maroc  
 Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ  
 20250 Casablanca

Imp AJDIR M28567-02 06/16 (210x145) mm

**Lasilix® 40 mg**  
**Lasilix® 20 mg/2 ml**

LOT : 20E014  
 PER : 12 2023

LASILIX 40MG  
 20CP SEC

P.P.V : 34DH60



**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 tension artérielle*),  
 - rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*),  
 - radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,  
 - peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

#### **ATTENTION !**

##### **Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament**

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





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

#### **EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS**

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

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

#### **CONSERVATION**

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

#### **Précautions particulières de conservation**

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

#### **DATE DE REVISION DE LA NOTICE**

Janvier 2007.

sanofi-aventis Maroc  
 Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ  
 20250 Casablanca

Imp AJDIR M28567-02 06/16 (210x145) mm

**Lasilix® 40 mg**  
**Lasilix® 20 mg/2 ml**

LOT : 20E014  
 PER : 12 2023

LASILIX 40MG  
 20CP SEC

P.P.V : 34DH60



**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 tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

#### **ATTENTION !**

##### **Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament**

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



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

#### **EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS**

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

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

#### **CONSERVATION**

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

#### **Précautions particulières de conservation**

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

#### **DATE DE REVISION DE LA NOTICE**

Janvier 2007.

sanofi-aventis Maroc  
 Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ  
 20250 Casablanca

Imp AJDIR M28567-02 06/16 (210x145) mm

**Lasilix® 40 mg**  
**Lasilix® 20 mg/2 ml**

LOT : 20E014  
 PER : 12 2023

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



**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 tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

#### **ATTENTION !**

##### **Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament**

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





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

#### **EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS**

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

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

#### **CONSERVATION**

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

#### **Précautions particulières de conservation**

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

#### **DATE DE REVISION DE LA NOTICE**

Janvier 2007.

sanofi-aventis Maroc  
 Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ  
 20250 Casablanca

Imp. AJDIR M28567-02 06/16 (210x145) mm

**Lasilix® 40 mg**  
**Lasilix® 20 mg/2 ml**

LOT : 20E014  
 PER : 12 2023

LASILIX 40MG  
 20CP SEC

P.P.V : 34DH60



**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 tension artérielle*),  
 - rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*),  
 - radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,  
 - peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

#### **ATTENTION !**

##### **Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament**

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



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

#### **EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS**

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

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

#### **CONSERVATION**

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

#### **Précautions particulières de conservation**

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

#### **DATE DE REVISION DE LA NOTICE**

Janvier 2007.

sanofi-aventis Maroc  
 Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ  
 20250 Casablanca

Imp AJDIR M28567-02 06/16 (210x145) mm

**Lasilix® 40 mg**  
**Lasilix® 20 mg/2 ml**

LOT : 20E014  
 PER : 12 2023

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



**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 tension artérielle*),  
 - rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*),  
 - radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,  
 - peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

#### **ATTENTION !**

##### **Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament**

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





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

#### **EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS**

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

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

#### **CONSERVATION**

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

#### **Précautions particulières de conservation**

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

#### **DATE DE REVISION DE LA NOTICE**

Janvier 2007.

sanofi-aventis Maroc  
 Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ  
 20250 Casablanca

Imp AJDIR M28567-02 06/16 (210x145) mm

**Lasilix® 40 mg**  
**Lasilix® 20 mg/2 ml**

LOT : 20E014  
 PER : 12 2023

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



**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 tension artérielle*),  
 - rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*),  
 - radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,  
 - peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

#### **ATTENTION !**

##### **Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament**

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

# LD-NOR<sup>®</sup> comprimé pelliculé (atorvastatine)

Prenez votre comprimé de cette façon avant de prendre ce médicament.  
Vous n'avez pas besoin de la relier.

Si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

Ne prenez pas de médicament personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même si les symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si vous avez des effets indésirables graves ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :

LD-NOR<sup>®</sup> 10, 20 et 40 mg : boîte de 10 et 30 comprimés pelliculés.

## Composition :

Principe actif	LD-NOR 10 mg	LD-NOR 20 mg	LD-NOR 40 mg
atorvastatine calcium	10,34 mg	20,68 mg	41,36 mg
équivalent à atorvastatine	10 mg	20 mg	40 mg

**Excipients :** phormasorb regular, microcelac 100, cellulose microcristalline, amidon prégelatinisé, hydroxypropyl cellulose, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, opadry OY-LS-28908 (blanc II), .....  
qsp un comprimé pelliculé.

**Excipient à effet notoire :** lactose monohydrate.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

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

## INDICATIONS :

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

## CONTRE-INDICATIONS :

**Ne prenez jamais LD-NOR comprimé pelliculé :**

- Si vous êtes hypersensible (allergique) à LD-NOR, comprimé pelliculé ou à un autre médicament similaire utilisé pour diminuer les lipides dans le sang, ou à l'un des composants contenus dans ce médicament.
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie
- Si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexplicables.
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable.
- Si vous êtes enceinte ou essayez de l'être.
- Si vous allaitez.

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

## MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTION D'EMPLOI :

Faites attention avec LD-NOR, comprimé pelliculé :

- Si vous présentez l'une des situations suivantes, LD-NOR, comprimé pelliculé peut ne pas être adapté pour vous :
- Si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquides dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral.
- Si vous avez des problèmes aux reins.
- Si l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie)
- Si vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexplicables, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires.
- Si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibraté).
- Si vous buvez régulièrement d'importante quantité d'alcool.
- Si vous avez des antécédents de maladie du foie.
- Si vous êtes âgé de plus de 70 ans.

Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

- Si vous avez une insuffisance respiratoire sévère.
- Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant et peut être pendant, votre traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé afin d'évaluer votre risque de survenue

étiquette  
D'UNE  
TOU  
UN

CON  
Ce  
ne  
si  
v

POS  
Ava  
que  
La  
p

AV  
UN

LOT : 200177  
UT AV: 01/2023  
PPV: 57,80 DH

## MODE D'ADMINISTRATION :

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

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

La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.

Si vous sentez que l'effet de LD-NOR, comprimé pelliculé est trop fort ou trop faible parlez-en à votre médecin. Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé qu'il ne faut, contactez immédiatement votre médecin.

## SURDOSAGE

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR, que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), contactez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avis.

**Instructions en cas d'omission d'une ou plusieurs doses**

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

**Risques de syndrome de sevrage**

**Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé :**

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

## EFFETS SECONDAIRES :

Comme tous les médicaments, LD-NOR, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

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

**Rare : affecte 1 à 10 patients sur 10000 :**

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.
- Pathologie sévère avec pelade et gonflement grave de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds qui peuvent former des cloques.
- Faiblesse musculaire, endolorissement ou douleurs musculaires associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causées par une altération musculaire anormale qui peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

**Très rare : affecte moins de 1 patient sur 10000 :**

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

Autres effets indésirables éventuels LD-NOR, comprimé pelliculé

**Effets indésirables fréquents (affectent 1 à 10 patients sur 100) :**

- Inflammation des cavités nasales, maux de gorges, saignements de nez.
- Réaction allergiques.
- Augmentation du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie) augmentation du taux de créatine phosphokinase dans le sang.
- Maux de tête
- Nausée, constipation, flatulence, indigestion.
- Douleurs articulaires, douleurs musculaires et maux de dos.
- Résultat d'analyse de sang montrant l'apparition d'une anomalie de la fonction du foie.

**Effets indésirables peu fréquents (affectent 1 à 10 patients sur 1000) :**

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

:(HQ) Add



# LD-NOR<sup>®</sup> comprimé pelliculé (atorvastatine)

Prenez votre comprimé de cette façon avant de prendre ce médicament.  
Vous n'avez pas besoin de la relier.

Si vous n'êtes pas sûr, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

LD-NOR<sup>®</sup> est un médicament personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, car les symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.  
Si vous avez 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.

## FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :

LD-NOR<sup>®</sup> 10, 20 & 40 mg : boîte de 10 et 30 comprimés pelliculés.

## Composition :

Principe actif	LD-NOR 10 mg	LD-NOR 20 mg	LD-NOR 40 mg
atorvastatine calcium	10,34 mg	20,68 mg	41,36 mg
équivalent à atorvastatine	10 mg	20 mg	40 mg

**Excipients :** phormasorb regular, microcelac 100, cellulose microcristalline, amidon prégelatinisé, hydroxypropyl cellulose, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, opadry OY-LS-28908 (blanc II), .....  
qsp un comprimé pelliculé.

**Excipient à effet notoire :** lactose monohydrate.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

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

## INDICATIONS :

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

## CONTRE-INDICATIONS :

**Ne prenez jamais LD-NOR comprimé pelliculé :**

- Si vous êtes hypersensible (allergique) à LD-NOR, comprimé pelliculé ou à un autre médicament similaire utilisé pour diminuer les lipides dans le sang, ou à l'un des composants contenus dans ce médicament.
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie
- Si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexplicables.
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable.
- Si vous êtes enceinte ou essayez de l'être.
- Si vous allaitez.

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

## MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTION D'EMPLOI :

Faites attention avec LD-NOR, comprimé pelliculé :

- Si vous présentez l'une des situations suivantes, LD-NOR, comprimé pelliculé peut ne pas être adapté pour vous :
- Si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquides dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral.
- Si vous avez des problèmes aux reins.
- Si l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie)
- Si vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexplicables, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires.
- Si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibraté).
- Si vous buvez régulièrement d'importante quantité d'alcool.
- Si vous avez des antécédents de maladie du foie.
- Si vous êtes âgé de plus de 70 ans.

Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

- Si vous avez une insuffisance respiratoire sévère.
- Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant et peut être pendant, votre traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé afin d'évaluer votre risque de survenue

étiquette  
D'UNE  
TOU  
UN

CON  
Ce  
ne  
si  
v

POS  
Ava  
que  
La p

de  
vou  
maxi

de  
LD-NOR

est de  
30 mg

une fois  
par jour

chez les  
adultes

entants.

**MODE D'ADMINISTRATION :**

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

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

La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.

Si vous sentez que l'effet de LD-NOR, comprimé pelliculé est trop fort ou trop faible parlez-en à votre médecin. Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé qu'il ne faut, contactez immédiatement votre médecin.

## SURDOSAGE

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR, que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), contactez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avis.

**Instructions en cas d'omission d'une ou plusieurs doses**

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

**Risques de syndrome de sevrage**

**Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé :**

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

## EFFETS SECONDAIRES :

Comme tous les médicaments, LD-NOR, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

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

**Rare : affecte 1 à 10 patients sur 10000 :**

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.
- Pathologie sévère avec pelade et gonflement grave de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds qui peuvent former des cloques.
- Faiblesse musculaire, endolorissement ou douleurs musculaires associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causées par une altération musculaire anormale qui peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

**Très rare : affecte moins de 1 patient sur 10000 :**

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

Autres effets indésirables éventuels LD-NOR, comprimé pelliculé

**Effets indésirables fréquents (affectent 1 à 10 patients sur 100) :**

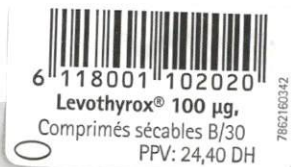
- Inflammation des cavités nasales, maux de gorges, saignements de nez.
- Réaction allergiques.
- Augmentation du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie) augmentation du taux de créatine phosphokinase dans le sang.
- Maux de tête
- Nausée, constipation, flatulence, indigestion.
- Douleurs articulaires, douleurs musculaires et maux de dos.
- Résultat d'analyse de sang montrant l'apparition d'une anomalie de la fonction du foie.

**Effets indésirables peu fréquents (affectent 1 à 10 patients sur 1000) :**

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

LOT : 200177  
UT AV: 01/2023  
PPV: 57,80 DH

(HQ) Add



# LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, 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. Voir rubrique 4.

## Que contient cette notice :

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

## **1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?**

### **Classe pharmacothérapeutique**

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

### **Indications thérapeutiques**

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

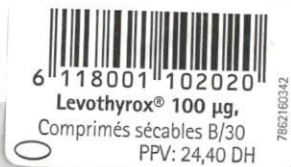
L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

**Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines**

Sans objet.

## **3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?**





# LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, 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. Voir rubrique 4.

## Que contient cette notice :

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

## **1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?**

### **Classe pharmacothérapeutique**

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

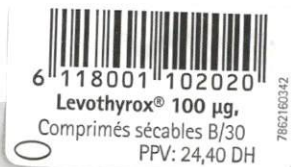
L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

**Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines**

Sans objet.

## **3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?**



# LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, 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. Voir rubrique 4.

## Que contient cette notice :

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

## 1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

### Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

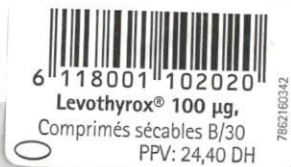
L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Sans objet.

## 3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?





# LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, 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. Voir rubrique 4.

## Que contient cette notice :

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

## 1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

### Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Sans objet.

## 3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

# Un-alfa® 0,25 microgramme, capsule

# Un-alfa® 1 microgramme, capsule

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, ne le donnez à personne d'autre.
- Vous risqueriez de lui causer tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.



## ◆ IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

### DENOMINATION

Un-alfa® 0,25 microgramme, capsule molle

Un-alfa® 1 microgramme, capsule molle

Alfacalcidol

### CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Ce médicament, dont la substance active est l'alfacalcidol, est un dérivé de la vitamine D.

## ◆ DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament est préconisé dans :

- le traitement curatif de l'ostéodystrophie rénale (troubles osseux liés à l'insuffisance rénale) chez l'adulte ou l'enfant urémique, avant ou au stade de la dialyse.
- le traitement préventif de l'ostéodystrophie rénale :
- chez l'enfant insuffisant rénal non hémodialysé,
- chez l'adulte insuffisant rénal non hémodialysé, uniquement en cas d'hyperparathyroïdisme (activité trop importante des glandes parathyroïdes) et après correction préalable de l'hyperphosphorémie (quantité importante de phosphates dans le sang) par sels alcalins de calcium, sans induire d'hypercalcémie (quantité importante de calcium dans le sang),
- certaines formes de rachitisme et de maladies des os,
- les hypoparathyroïdismes et pseudo-hypoparathyroïdismes (maladies des glandes parathyroïdes),
- la prévention de l'hypocalcémie (quantité insuffisante de calcium dans le sang) postparathyroïdectomie (ablation chirurgicale des glandes parathyroïdes),

## ◆ ATTENTION !

### DANS QUEL CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

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

- hypercalcémie (excès de calcium dans le sang),
- hyperphosphorémie (excès de phosphore dans le sang).

Ce médicament contient de l'huile de sésame et peut induire des réactions allergiques sévères.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPÉCIALES

Notez que les capsules Un-alfa® 1 microgramme sont de couleur brune ; que les capsules Un-alfa® 0,25 microgramme sont de couleur blanche.

SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

## CONDUITE À TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Si une hypercalcémie légère survient, elle peut être rapidement corrigée par simple arrêt du traitement ; la normalisation de la calcémie demande environ une semaine.

L'hypercalcémie sévère en cas de surdosage massif impose l'hospitalisation dans une unité de soins intensifs.

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

## ◆ EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GÉNANTS :

- chez l'insuffisant rénal : le risque majeur est l'hypercalcémie et l'hyperphosphorémie qui peuvent entraîner des calcifications de certains tissus.
- chez l'hyperparathyroïdien et l'hypophosphatémique vitamino-résistant (non insuffisant rénal) : le risque est celui de l'hypercalcémie et l'hypercalciurie. Il peut être prévenu par l'arrêt du traitement.
- En raison de la présence d'huile de sésame, risque de survenue de réactions d'hypersensibilité (choc anaphylactique et urticaire).

SIGNEZ À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GÉNANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

## ◆ CONSERVATION

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

Ne pas utiliser Un-alfa® après la date de péremption mentionnée sur la boîte après EXP. La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois.

## PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Ce produit doit être conservé à une température ne dépassant pas 25°C, à l'abri de la lumière et de l'humidité.



# OEDES® 20 mg

Microgranules gastro-résistants

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice :

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin.

## DENOMINATION DU MEDICAMENT :

OEDES® 20 mg

## COMPOSITION :

Chaque gélule contient 20mg de substance active : oméprazole.  
Excipients : gsp 1 gélule.

## FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

Microgranules gastro-résistants en gélules. Disponible

## CLASSE PHARMACOLOGIQUE OU THERAPEUTIQUE

Oedes 20mg, microgranules gastro-résistants en gélule oméprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

## DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

### Indications :

#### Adulte :

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéreuse gastroduodénale.
- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif.
- Œsophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-œsophagien.
- Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien associé ou non à une œsophagite, en cas de résistance à la posologie de 10 mg d'oméprazole par jour.
- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux chez les patients non infectés par *Helicobacter pylori* ou chez qui l'éradication n'a pas été possible.
- Traitement d'entretien des œsophagites par reflux gastro-œsophagien.
- Syndrome de Zollinger-Ellison.
- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque la poursuite des anti-inflammatoires est indispensable.
- Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens chez les patients à risque (notamment âge supérieur à 65 ans, antécédents d'ulcère gastroduodénal) pour lesquels un traitement anti-inflammatoire est indispensable.
- Enfant à partir de 1 an :

- Œsophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-œsophagien.

## DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

### Contre-indications :

Ne prenez jamais Oedes 20mg, microgranules gastro-résistants en gélule :

- En cas d'allergie connue à l'un des composants de ce médicament.
- En association avec l'atazanavir associé au ritonavir (médicament anti-infectieux).

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

L0T 181033  
EXP 02/2021  
PPV 99.00DH

# Zetalax<sup>DM</sup><sup>®</sup>

## microlavement

Lot : 015  
À utiliser de  
préférence avant le : 02/2025  
PPC : 79,50 DH

### QUAND UTILISER ZETALAX<sup>DM</sup>® MICROLAVEMENT :

Zetalax<sup>DM</sup>® Microlavement s'utilise en cas de constipation.  
La constipation consiste en l'altération du rythme normal d'évacuation; elle peut être liée à des facteurs comme un changement du style de vie, des habitudes alimentaires, etc.  
En cas de constipation chronique, il est conseillé de consulter un médecin.

### COMMENT FONCTIONNE ZETALAX<sup>DM</sup>® MICROLAVEMENT :

Zetalax<sup>DM</sup>® Microlavement agit mécaniquement au niveau du rectum et stimule le processus d'expulsion des matières fécales. L'action locale garantit la sécurité du produit, qui n'a pas d'interaction avec les processus physiologiques du tube digestif et n'a donc aucun effet collatéral sur le système.

Les ingrédients contenus dans le microlavement garantissent le ramollissement et la lubrification de la masse fécale, ce qui permet ensuite une expulsion rapide et aisée des matières fécales.

Zetalax<sup>DM</sup>® Microlavement ne contient pas de substances actives au niveau pharmacologique et son action est exclusivement mécanique. La présence d'extraits végétaux à action émolliente atténue l'effet irritant de la glycérine au niveau du rectum, ce qui rend son introduction plus aisée.

### CAS DANS LESQUELS IL NE FAUT PAS UTILISER LE PRODUIT :

Zetalax<sup>DM</sup>® Microlavement ne doit pas être utilisé en cas de douleur abdominale aiguë, nausée, vomissement, obstruction intestinale, saignement rectal d'origine inconnue, grave état de déshydratation, rectocolite hémorragique et inflammation hémorroïdale.  
Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité aux ingrédients contenus dans le produit.

### GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Avant d'utiliser le produit, demander conseil au médecin ou au pharmacien.

### COMMENT UTILISER CE PRODUIT :

- Ouvrir l'emballage.
- Enlever le bouchon du microlavement et lubrifier la canule avec une goutte du produit.
- Introduire délicatement la canule dans le rectum, sans presser le tube.
- Appuyer à fond sur le microlavement.
- Extraire la canule sans relâcher la pression sur le tube, pour ne pas aspirer à nouveau le liquide.

Il est conseillé d'appliquer un ou deux microlavements par jour.

### PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Ne pas utiliser chez les enfants de moins de 12 ans.  
Suivre attentivement le mode d'emploi.  
Conserver hors de portée des enfants.

### INGÉDIENTS :

Glycérol, amidon, camomille extrait fluide, mauve extrait fluide, eau.

### DATE D'ÉMISSION :

08/05/2011

Dispositif médical classe 1.

Autorisation ministère de la santé n° : 860/16116/2016/ DMP/20/DM



#### Fabricant

Zeta Farmaceutici S.p.A.  
Via Galvani, 10  
Sandrigo (VI)  
ITALY

#### Importé au Maroc par :

Laboratoires IRCOS  
N°109 Q.I sidi ghanem  
40000 MARRAKECH

#### Distribué au Maroc par :

MEDI PRO PHARMA  
Borj El yacout, Bd Rahal El Meskini.  
20120. Casablanca.





# Cortancyl® 5 mg

Prédnisone

Comprimé sécable

sanofi aventis

## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### Composition

Prédnisone ..... 5 mg

Excipients : amidon de maïs, lactose, stéarate de magnésium, talc pour un comprimé sécable.

### Forme pharmaceutique

Comprimé sécable (boîte de 30).

### Classe pharmaco-thérapeutique

GLUCOCORTICOÏDE - USAGE SYSTEMIQUE

(H : Hormones non sexuelles)

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est un corticoïde.

Il est indiqué dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

### ATTENTION !

#### Dans quel cas ne pas utiliser ce médicament

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

- la plupart des infections,
- certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
- certains troubles mentaux non traités,
- vaccination par des vaccins vivants,
- antécédent d'allergie à l'un des constituants.

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

### Mises en garde spéciales

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

#### AVANT LE TRAITEMENT :

Prévenir votre médecin en cas de vaccination récente, en cas d'ulcère digestif, de maladies du côlon, d'intervention chirurgicale récente au niveau de l'intestin, de diabète, d'hypertension artérielle, d'infection (notamment

antécédents de tuberculose), d'insuffisance hépatique et de myasthénie grave (maladie du muscle). Prévenir votre médecin en cas de séjour dans le sud de l'Europe, en raison du risque de malaria. La prise de ce médicament en association avec d'autres médicaments agissant sur le système nerveux central, peut entraîner des effets indésirables, à éviter (cf. Interactions médicamenteuses). En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué chez les patients atteints de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption de galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques héréditaires).

#### PENDANT ET APRES LE TRAITEMENT :

Les corticoïdes oraux ou injectables peuvent favoriser l'apparition de tendinite, de rupture tendineuse (exceptionnelle). Prévenir votre médecin en cas d'apparition de douleur tendineuse.

Eviter le contact avec les sujets atteints de varicelle ou de rougeole.

En cas de traitement prolongé, ne jamais arrêter brutalement le traitement sans avis médical. Suivre les recommandations de votre médecin pour la diminution des doses. Sous traitement et au cours de l'année suivant l'arrêt du traitement, prévenir le médecin de la prise de corticoïde, en cas d'intervention chirurgicale ou de situation de stress (fièvre, maladie).

### Précautions d'emploi

Pendant le traitement, votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel.

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

### Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN et notamment des médicaments pouvant donner certains troubles du rythme cardiaque : astémizole, bupropion, érythromycine en injection intra-veineuse, halofantrine, pentamidine, sparfloxacine, sultopride, terféndadine, vincamine.

### Grossesse - Allaitement

#### Grossesse :

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse qu'en cas de nécessité. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre ce traitement.

#### Allaitement :

L'allaitement est à éviter pendant le traitement en raison du passage dans le lait maternel.

