

**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.
Éducation :
 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.
Maladie chronique :
 En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
 La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
 La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.
Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :
 La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

Adresses Mails utiles

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

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

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



Déclaration de Maladie

N° P19-0044379/532

Maladie Dentaire Optique **47387** Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

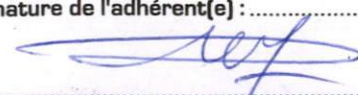
Matricule : 0532 Société :
 Actif Pensionné(e) Autre : Retraité
 Nom & Prénom : WADEH Mohammed
 Date de naissance : 01.07.1941
 Adresse : Inara 1 Rue S n° 11 An chob
 Tél. : 0661622979 Total des frais engagés : 3730,00 Dhs



Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : 
 Date de consultation :
 Nom et prénom du malade : WADEH Mohammed Age : 1941
 Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant
 Nature de la maladie : H.T.A
 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 : Casa Le : 12 / 11 / 2020
 Signature de l'adhérent(e) : 

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
01/11/20	EC	105	300,00	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	01/11/20	472,80
	10/11/20	1653,00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	07/11/20		300 DH
	10/11/20	Holter Fourniture	1000,00

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

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

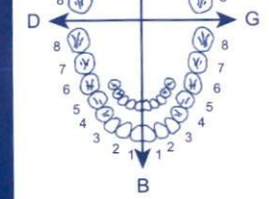
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

CABINET DE CARDIOLOGIE ET D'EXPLORATIONS CARDIO VASCULAIRES

Docteur TAGMOUTI Fouad

**SPECIALISTE DES MALADIES
DU COEUR ET DES VAISSEAUX**

*Diplôme d'Etat de la Faculté de Médecine de Lyon
Membre de la société Française et Européenne de Cardiologie*

Sur Rendez-vous

الدكتور التكموتي فؤاد
اختصاصي في أمراض القلب و الشرايين
خريج كلية الطب بليون
عضو الجمعية الفرنسية والأوروبية لأمراض القلب
بالموعد

05 NOVEMBRE 2020

Casablanca, le

MR WADEH MOHAMED

REGIME PEU SALE
MARCHER UNE HEURE PAR JOUR

75.20
→ Ameplo. 1ep
119.20 Peror 10. 1ep
21.50. losoz. 1ep
113.50. Uyming 1ep
31.30. Zyloric 200 1ep
34.60. Roslip 1ep

En attente de la bib

477.80

(TRAITEMENT DES MOIS NOUS
REVOIR SOUS TRAITEMENT)

Docteur Fouad TAGMOUTI
21, Av Lahcen Ouidder Casablanca
Tél. : 0522.22.20.91 / 0522.26.75.14
Fax : 0522.27.75.90
Email : tagfouad@hotmail.com

PHARMACIE EL ANOUAR
Dr. Fatima EL HARTI
Docteur en Pharmacie
Bine Lemdoune, Rue 17 N° 34 Bis
Casablanca - Tél. : 0522 28 17 08

- rhinite allergique, diminution de la sécrétion de larmes, troubles visuels ;
 - diminution du nombre de globules blancs (leucocytopenie) ou de plaquettes (thrombocytopenie) dans le sang.
 - Perte de connaissance
- Très rare (moins de 1 personne sur 10 000) :**

- irritation et rougeur des yeux (conjonctivite), chute des cheveux ;
- apparition ou aggravation d'une éruption cutanée squameuse préexistante (psoriasis) ; apparition de plaques comportant des croûtes (lupus érythémateux cutané) ;
- douleurs thoraciques ;
- diminution importante du nombre de globules blancs dans le sang (agranulocytose) ;
- inflammation du pancréas ;
- perte sévère d'acides dans le sang (alcalose métabolique) ;
- réactions allergiques (anaphylactiques), réactions cutanées sévères avec cloques (syndrome de Lyell).

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou tout autre effet indésirable ou inattendu, veuillez en informer votre médecin. Afin d'éviter les réactions graves, consultez un médecin immédiatement si un effet indésirable devient sévère, survient brusquement ou s'aggrave rapidement.

Déclaration des effets secondaires :

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (Ansm) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance - Site internet: www.ansm.sante.fr - Site internet: www.hypertension.fr - Site internet: www.ansm.sante.fr En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

- problèmes rénaux ou hépatiques sévères ;
 - diminution du taux sanguin de potassium ne répondant pas au traitement.
- Faites attention avec Lodoz**

Le traitement ne doit jamais être interrompu brutalement, en particulier si vous présentez certaines affections cardiaques (cardiopathie ischémique, par exemple angor). Informez votre médecin avant de prendre Lodoz, si vous présentez les affections suivantes :

- toute cardiopathie telle que insuffisance cardiaque, troubles du rythme cardiaque ou angor de Prinzmetal ;
- troubles circulatoires dans des formes moins sévères affectant les membres (en particulier s'ils sont dus au syndrome de Raynaud) ;
- problèmes rénaux ou hépatiques ;
- phéochromocytome (tumeur surrénalienne) ;
- problème respiratoires chroniques ou asthme moins sévères

- antécédent l'allergie à la pénicilline
- diabète ;
- troubles thyroïdiens ;
- psoriasis ;
- jeûne strict.

De plus, informez votre médecin :
 - si vous avez souffert de goutte, Lodoz ayant tendance à augmenter le risque d'accès de goutte ;

si (par exemple, chirurgie),
 aggravation de la réaction de
 traitement désensibilisant,
 probabilité d'une réaction
 à cette réaction :

LODOZ 2,5/6,25 mg,
 Comprimés pelliculés B/30
 PPV : 60,00 DH

6 118001 101146



7869 160243

comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sécable).

habituellement associé à un diurétique (médicament qui aide le cœur à fonctionner plus facilement).

avant de commencer le traitement chez certains patients, comme les patients insuffisants hépatiques ou les patients de plus de 75 ans ayant une insuffisance hépatique grave.

autres composants contenus dans ce médicament. Il est déconseillé d'éviter de prendre PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sécable.

Si vous prenez un médicament destiné à réduire la pression artérielle, il est important d'avoir des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas habituellement.

Si vous prenez 100 mg, comprimé pelliculé et informez immédiatement votre médecin.

Si vous avez des maux de gorge, des gonflements du visage, des lèvres, de la gorge qui peuvent être dus à une allergie.

Si vous avez une perte d'eau excessive, patients en insuffisance cardiaque (insuffisance cardiaque), informez votre médecin.

Si vous avez une pression artérielle lors du passage de la position couchée à debout, informez votre médecin.

Si vous avez une insuffisance rénale, informez votre médecin.

Si vous avez un potassium dans le sérum des patients en insuffisance cardiaque, informez votre médecin.

Si vous avez une insuffisance rénale, informez votre médecin.

Si vous avez une insuffisance rénale, informez votre médecin.

Si vous avez une insuffisance rénale, informez votre médecin.

Si vous avez une insuffisance rénale, informez votre médecin.

Si vous avez une insuffisance rénale, informez votre médecin.

Si vous avez une insuffisance rénale, informez votre médecin.

Si vous avez une insuffisance rénale, informez votre médecin.

Si vous avez une insuffisance rénale, informez votre médecin.

Si vous avez une insuffisance rénale, informez votre médecin.

MISES EN GARDE SPECIALES

Adressez-vous à votre médecin

Vous devez informer votre médecin si vous prenez un comprimé pelliculé est déconseillé car cela pourrait nuire gravement à votre santé. Il est important d'avertir votre médecin si :

- Si vous avez déjà eu un angioedème (gonflement indésirable)
- Si vous avez eu des vomissements ou des diarrhées dus à des sels de votre organisme,
- Si vous prenez des diurétiques ou vous faites un régime sans sel
- Si vous avez un rétrécissement des artères rénales,
- Si votre fonction hépatique est altérée
- Si vous souffrez d'insuffisance cardiaque pouvant mettre en jeu le pronostic vital
- Si vous souffrez d'une maladie cardiaque (maladie cardiaque), ou d'une maladie vasculaire
- Si vous avez un hyperaldostérisme (augmentation de la production de la glande surrénale)
- Si vous prenez un médicament pour le diabète

ENFANTS ET ADOLESCENTS

PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sécable n'est pas recommandé chez les enfants et adolescents.

INTERACTIONS :

INTERACTIONS AVEC D'AUTRE

Informez votre médecin ou votre pharmacien de tous les médicaments que vous prenez.

Faites particulièrement attention si vous prenez 100 mg, comprimé pelliculé :

- D'autres médicaments antihypertenseurs
- Des médicaments épargnant le potassium, substitués de sel de potassium, substitués de sel de potassium
- Des médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens
- Des médicaments réduisant l'inflammation et pouvant nuire à la fonction rénale

Si votre fonction rénale est altérée, informez votre médecin.

Les médicaments à base de lithium peuvent interagir avec PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sécable.

INTERACTIONS AVEC LES ALCOOLS

PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sécable n'est pas recommandé chez les personnes souffrant d'insuffisance rénale.

PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sécable n'est pas recommandé chez les personnes souffrant d'insuffisance rénale.

PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sécable n'est pas recommandé chez les personnes souffrant d'insuffisance rénale.

PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sécable n'est pas recommandé chez les personnes souffrant d'insuffisance rénale.

PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sécable n'est pas recommandé chez les personnes souffrant d'insuffisance rénale.

PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sécable n'est pas recommandé chez les personnes souffrant d'insuffisance rénale.

PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sécable n'est pas recommandé chez les personnes souffrant d'insuffisance rénale.

PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sécable n'est pas recommandé chez les personnes souffrant d'insuffisance rénale.

PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sécable n'est pas recommandé chez les personnes souffrant d'insuffisance rénale.

PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sécable n'est pas recommandé chez les personnes souffrant d'insuffisance rénale.

PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sécable n'est pas recommandé chez les personnes souffrant d'insuffisance rénale.

PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sécable n'est pas recommandé chez les personnes souffrant d'insuffisance rénale.

PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sécable n'est pas recommandé chez les personnes souffrant d'insuffisance rénale.

PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sécable n'est pas recommandé chez les personnes souffrant d'insuffisance rénale.

Intégralité
pourriez avoir
estimation, si vous
personnelle
pourrait lui être
es devient
scin ou à votre

ENT :

microcrist
-28908 (w
lire : Lactos

EUTIQUE :
ent à un gra
ance produ
ction. Cela
us récepte

pression artérielle. Le losartan ralentit la dé
élevée et un diabète de type 2.

pression artérielle. Le losartan ralentit la dé
élevée et un diabète de type 2.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

- Pour traiter les adultes ayant une pression artérielle élevée
- Pour préserver la fonction rénale des patients atteints d'insuffisance rénale chronique
- Pour traiter les patients insuffisants cardiaques
- Chez les patients présentant une hypertension artérielle

POSOLOGIE, MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION

Veillez à toujours prendre ce médicament selon les indications de votre médecin ou de votre pharmacien en respectant les doses indiquées. Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau.

Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sécable n'est pas suffisant, consultez votre médecin.

Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sécable n'est pas suffisant, consultez votre médecin.

Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sécable n'est pas suffisant, consultez votre médecin.

Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sécable n'est pas suffisant, consultez votre médecin.

Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sécable n'est pas suffisant, consultez votre médecin.

Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sécable n'est pas suffisant, consultez votre médecin.

Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sécable n'est pas suffisant, consultez votre médecin.

Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sécable n'est pas suffisant, consultez votre médecin.

Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sécable n'est pas suffisant, consultez votre médecin.

Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sécable n'est pas suffisant, consultez votre médecin.

Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sécable n'est pas suffisant, consultez votre médecin.

Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sécable n'est pas suffisant, consultez votre médecin.

Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sécable n'est pas suffisant, consultez votre médecin.

Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sécable n'est pas suffisant, consultez votre médecin.

Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sécable n'est pas suffisant, consultez votre médecin.

- insuffisance rénale,
- allergie connue à la classe des sulfamides,
- encéphalopathie, troubles du sang observés au cours de maladies graves du foie),
- hypovolémie (diminution du sang contenu dans le corps),
- obstacle sur les voies urinaires, déshydratation, polyurie,
- allaitement,
- hépatite en évolution rénale sévère, surtout chez l'hémodialysé et l'insuffisant
- galactosémie, syndrome du glucose et du galactose ou déficit en lactase pour les formes comprimées.
Ce médicament EST CONTRE-INDIQUÉ en association avec le lithium ou les médicaments osmotiques.

Mises en garde spéciales

La prise accidentelle de ce médicament peut entraîner une déshydratation.

En raison de la présence de lactose dans la composition du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

Utiliser ce médicament **AVEC PRECAUTION** en cas de :

- diabète,
- goutte,
- maladie grave du foie.

Une surveillance particulière (bilans sanguins - contrôle médical) est nécessaire pendant la durée du traitement.

Précautions liées à la forme injectable :

Chez les nouveau-nés et les prématurés, l'utilisation prolongée de ce médicament à forte posologie peut nécessiter une surveillance échographique rénale.

Ce médicament contient 5,9 mg de sodium par ampoule (soit 2,95 mg de sodium par ml) : en tenir compte chez les personnes suivant un régime pauvre en sel strict.

Lors de la mise en solution, il existe un risque de précipitation si LASILIX 20 mg/2 ml est introduit dans une solution de pH inférieur à 7.

Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, notamment si vous prenez du lithium ou du sultopride, **IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.**

Grossesse – Allaitement

Le plus souvent, ce médicament n'a pas lieu d'être prescrit pendant la grossesse.

Il ne sera utilisé pendant la grossesse que de façon exceptionnelle et sur les conseils de votre médecin.

Ce médicament ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement.

D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS PREVENIR VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.





023025527

MXGS0054



6 118001 130023
HYPERIUM 1 mg 
 Boite de 30 comprimés
 PPV : 113,50 DH
 Servier Maroc - Casablanca

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

HYPERIUM® 1 mg

Rilménidine

comprimé

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

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

DANS CETTE NOTICE :

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

1. QU'EST-CE QUE HYPERIUM 1 mg, COMPRIMÉ ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Si vous prenez l'un des médicaments suivants, parlez-en à votre médecin car leur association avec Hyperium 1 mg, comprimé est déconseillée :

- bêtabloquants utilisés dans le traitement de l'insuffisance cardiaque,
- oxybate de sodium (utilisé dans le traitement de la narcolepsie).

Si vous prenez l'un des médicaments suivants, parlez-en à votre médecin, certaines précautions d'emploi particulières peuvent être nécessaires :

- bêtabloquants sauf esmolol (utilisé pour traiter l'hypotension artérielle et l'angine de poitrine, maladie provoquant des douleurs dans la poitrine),

CABINET DE CARDIOLOGIE ET D'EXPLORATIONS CARDIO VASCULAIRES

Docteur TAGMOUTI Fouad

**SPECIALISTE DES MALADIES
DU COEUR ET DES VAISSEAUX**

*Diplôme d'Etat de la Faculté de Médecine de Lyon
Membre de la société Française et Européenne de Cardiologie*

Sur Rendez-vous

الدكتور التكموتي فؤاد
اختصاصي في أمراض القلب و الشرايين
خريج كلية الطب بليون
عضو الجمعية الفرنسية والأوروبية لأمراض القلب
بالموعد

10 NOVEMBRE 2020

Casablanca, le

MR WADEH MOHAMED

REGIME PEU SALE
MARCHER UNE HEURE PAR JOUR

135.20 x 3

- Dilucor 300

129.20 x 4

- Prevacid 30

74.00 x 2

- Losartan 50mg

113.00 x 2

- Hypericum

31.35 x 4

- Zyloric

34.60 x 4

- Cardix

seps (TRITEMENT DE 3 MOIS NOUS
RÉVOIR SOUS TRAITEMENT)

21, Avenue Lahcen Ouidder Residence Germaine 3 - Casablanca

Tél.: C. 0522.22.20.91 / 0522.26.75.14 - Fax.: 0522.27.75.90 - Email : tagfouad@hotmail.com

1653.00

PHARMACIE EL ANOUAR
Dr. Fatima EL HARTI
Docteur en Pharmacie
Bine Lemdoune, Rue 17 N° 34 Bis
Casablanca - Tél. : 0522 28 17 08

Docteur TAGMOUTI
21, Avenue Lahcen Ouidder - Casablanca
Tél. : 0522 22 20 91 / 0522 26 75 14
Fax : 0522 27 75 90
Email : tagfouad@hotmail.com

DILRÈNE diltiazem

gélules à libération prolongée

PPV
LOT
PER



139,24

COMPOSITION ET PRESENTATION

Chlorhydrate de diltiazem : trois cents milligrammes.
Boîte de 30 gélules, voie orale.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est un inhibiteur calcique.
Ce médicament est préconisé dans l'hypertension artérielle dans toutes ses

CONTRE-INDICATIONS

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

- grossesse,
- dysfonctionnement sinusal,
- bloc auriculo-ventriculaire du 2ème et 3ème degré non appareillé

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

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Prévenir le médecin traitant en cas de :

- patient présentant un bloc auriculo-ventriculaire du 1er degré.

En cas d'anesthésie générale, informer l'anesthésiste de la prise du médicament.

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, il faut signaler

systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien, particulièrement s'il s'agit d'un diurétique.

Ne jamais laisser à la portée des enfants.

AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MEDICAMENT

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants :

- rougeur du visage, maux de tête peuvent survenir au cours des premiers jours du traitement et disparaissent ensuite.
- Cedèmes (gonflements), des membres inférieurs peuvent également se manifester.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Une gélule à prendre le matin.

Dans tous les cas, se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

CONDITION DE DELIVRANCE

Ce médicament est inscrit sur la liste I.

Votre pharmacien ne pourra vous en délivrer que sur une nouvelle ordonnance de votre médecin.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit dans une situation précise :

DILRÈNE[®]

gélules à libération prolongée

diltiazem

PPV
LOT
PER



139,24

COMPOSITION ET PRESENTATION

Chlorhydrate de diltiazem : trois cents milligrammes.
Boîte de 30 gélules, voie orale.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est un inhibiteur calcique.
Ce médicament est préconisé dans l'hypertension artérielle dans toutes ses

CONTRE-INDICATIONS

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

- grossesse,
- dysfonctionnement sinusal,
- bloc auriculo-ventriculaire du 2ème et 3ème degré non appareillé

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

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Prévenir le médecin traitant en cas de :

- patient présentant un bloc auriculo-ventriculaire du 1er degré.

En cas d'anesthésie générale, informer l'anesthésiste de la prise du médicament.

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, il faut signaler

systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien, particulièrement s'il s'agit d'un diurétique.

Ne jamais laisser à la portée des enfants.

AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MEDICAMENT

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants :

- rougeur du visage, maux de tête peuvent survenir au cours des premiers jours du traitement et disparaissent ensuite.
- Cedèmes (gonflements), des membres inférieurs peuvent également se manifester.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Une gélule à prendre le matin.

Dans tous les cas, se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

CONDITION DE DELIVRANCE

Ce médicament est inscrit sur la liste I.

Votre pharmacien ne pourra vous en délivrer que sur une nouvelle ordonnance de votre médecin.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit dans une situation précise :

DILRÈNE[®]

gélules à libération prolongée

diltiazem

PPV
LOT
PER



139,24

COMPOSITION ET PRESENTATION

Chlorhydrate de diltiazem : trois cents milligrammes.
Boîte de 30 gélules, voie orale.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est un inhibiteur calcique.
Ce médicament est préconisé dans l'hypertension artérielle dans toutes ses

CONTRE-INDICATIONS

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

- grossesse,
- dysfonctionnement sinusal,
- bloc auriculo-ventriculaire du 2ème et 3ème degré non appareillé

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

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Prévenir le médecin traitant en cas de :

- patient présentant un bloc auriculo-ventriculaire du 1er degré.

En cas d'anesthésie générale, informer l'anesthésiste de la prise du médicament.

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, il faut signaler

systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien, particulièrement s'il s'agit d'un diurétique.

Ne jamais laisser à la portée des enfants.

AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MEDICAMENT

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants :

- rougeur du visage, maux de tête peuvent survenir au cours des premiers jours du traitement et disparaissent ensuite.
- Cedèmes (gonflements), des membres inférieurs peuvent également se manifester.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Une gélule à prendre le matin.

Dans tous les cas, se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

CONDITION DE DELIVRANCE

Ce médicament est inscrit sur la liste I.

Votre pharmacien ne pourra vous en délivrer que sur une nouvelle ordonnance de votre médecin.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit dans une situation précise :

PREZAR® 100 mg

Losartan

PPV 149DH 20
PER 06123
LOT J1717

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'uti-

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

COMPOSITION DU MÉDICAMENT :

La substance active est :
LOSARTAN POTASSIQUE 100 mg

Les autres composants sont :

Lactose monohydrate, cellulose microcristalline, amidon de maïs prégélatinisé, stéarate de magnésium, croscarmellose sodique type A, opadry II OY-LS-28908 (white) par comprimé pelliculé.

Liste des excipients à effet notoire : Lactose

CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE :

Le losartan (PREZAR®) appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé est utilisé :

- Pour traiter les adultes ayant une pression artérielle élevée (hypertension).
- Pour préserver la fonction rénale des patients hypertendus diabétiques de type 2 présentant une insuffisance rénale et une protéinurie 0,5g/jour (présence d'une quantité anormale de protéines dans les urines) confirmées par des examens biologiques.
- Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC: médicaments antihypertenseurs) ne convient pas. Si l'insuffisance cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit pas être modifié pour le losartan.
- Chez les patients présentant une hypertension et un épaississement du ventricule gauche. PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (Etude LIFE).

POSOLOGIE, MODE ET VOIES D'ADMINISTRATION, DURÉE DU TRAITEMENT ET FRÉQUENCE D'ADMINISTRATION:

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

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement quotidien à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sans l'avis de votre médecin.

Votre médecin décidera de la dose appropriée de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

PATIENTS ADULTES HYPERTENDUS

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé). Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Enfants âgés de moins de 6 ans

PREZAR® n'est pas recommandé chez les enfants de moins de 6 ans, la sécurité d'emploi et l'efficacité n'étant pas établies dans ce groupe d'âge.

Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). La dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé) en fonction de la réponse tensionnelle.

Les comprimés de losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs (tels que les diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alpha- ou bêta-bloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémiques, glitazones et inhibiteurs alpha glucosidases).

Patients adultes insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de losartan une fois par jour. Habituellement, la dose doit être augmentée par paliers chaque semaine (c'est-à-dire 12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine, 100 mg par jour la quatrième semaine, 150 mg par jour la cinquième semaine) jusqu'à la dose d'entretien établie par votre médecin. Une dose maximale de 150 mg de losartan une fois par jour peut

être utilisée (par exemple, 3 comprimés de PREZAR® 50 mg, 100 mg, comprimé pelliculé et 1 comprimé de PREZAR® 50 mg). Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le losartan augmente le passage de l'eau à travers le rein (et/ou un diurétique) et/ou un bêta-bloquant.

Précautions d'emploi chez les groupes de patients particuliers

Avant de commencer le traitement, votre médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier chez les patients souffrant de diabète ou d'insuffisance rénale et si vous avez déjà utilisé un autre médicament contenant de l'alsirkren. L'utilisation de losartan n'est pas recommandée chez les patients souffrant de diabète.

E-INDICATIONS :

Les effets indésirables les plus fréquents sont :
• Chez les patients hypertendus diabétiques de type 2 :
- Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un sévère ou sous traitement par des doses élevées de diurétiques)
- Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle à la position assise,
• Faiblesse,
• Fatigue,
• Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie),
• Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie),
• Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale,
• Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie),
• Élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium dans le sang.
Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :

• Étourdissements,
• Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un sévère ou sous traitement par des doses élevées de diurétiques)
• Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle à la position assise,
• Faiblesse,
• Fatigue,
• Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie),
• Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie),
• Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale,
• Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie),
• Élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium dans le sang.
Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :

• Étourdissements,
• Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un sévère ou sous traitement par des doses élevées de diurétiques)
• Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle à la position assise,
• Faiblesse,
• Fatigue,
• Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie),
• Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie),
• Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale,
• Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie),
• Élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium dans le sang.
Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :

• Étourdissements,
• Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un sévère ou sous traitement par des doses élevées de diurétiques)
• Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle à la position assise,
• Faiblesse,
• Fatigue,
• Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie),
• Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie),
• Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale,
• Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie),
• Élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium dans le sang.
Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :

• Étourdissements,
• Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un sévère ou sous traitement par des doses élevées de diurétiques)
• Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle à la position assise,
• Faiblesse,
• Fatigue,
• Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie),
• Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie),
• Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale,
• Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie),
• Élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium dans le sang.
Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :

• Étourdissements,
• Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un sévère ou sous traitement par des doses élevées de diurétiques)
• Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle à la position assise,
• Faiblesse,
• Fatigue,
• Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie),
• Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie),
• Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale,
• Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie),
• Élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium dans le sang.
Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :

• Étourdissements,
• Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un sévère ou sous traitement par des doses élevées de diurétiques)
• Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle à la position assise,
• Faiblesse,
• Fatigue,
• Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie),
• Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie),
• Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale,
• Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie),
• Élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium dans le sang.
Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :

• Étourdissements,
• Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un sévère ou sous traitement par des doses élevées de diurétiques)
• Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle à la position assise,
• Faiblesse,
• Fatigue,
• Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie),
• Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie),
• Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale,
• Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie),
• Élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium dans le sang.
Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :

• Étourdissements,
• Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un sévère ou sous traitement par des doses élevées de diurétiques)
• Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle à la position assise,
• Faiblesse,
• Fatigue,
• Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie),
• Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie),
• Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale,
• Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie),
• Élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium dans le sang.
Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :

• Étourdissements,
• Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un sévère ou sous traitement par des doses élevées de diurétiques)
• Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle à la position assise,
• Faiblesse,
• Fatigue,
• Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie),
• Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie),
• Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale,
• Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie),
• Élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium dans le sang.
Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :

• Étourdissements,
• Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un sévère ou sous traitement par des doses élevées de diurétiques)
• Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle à la position assise,
• Faiblesse,
• Fatigue,
• Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie),
• Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie),
• Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale,
• Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie),
• Élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium dans le sang.
Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :

• Étourdissements,
• Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un sévère ou sous traitement par des doses élevées de diurétiques)
• Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle à la position assise,
• Faiblesse,
• Fatigue,
• Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie),
• Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie),
• Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale,
• Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie),
• Élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium dans le sang.
Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :

• Étourdissements,
• Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un sévère ou sous traitement par des doses élevées de diurétiques)
• Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle à la position assise,
• Faiblesse,
• Fatigue,
• Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie),
• Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie),
• Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale,
• Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie),
• Élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium dans le sang.
Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :

• Étourdissements,
• Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un sévère ou sous traitement par des doses élevées de diurétiques)
• Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle à la position assise,
• Faiblesse,
• Fatigue,
• Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie),
• Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie),
• Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale,
• Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie),
• Élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium dans le sang.
Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :

• Étourdissements,
• Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un sévère ou sous traitement par des doses élevées de diurétiques)
• Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle à la position assise,
• Faiblesse,
• Fatigue,
• Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie),
• Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie),
• Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale,
• Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie),
• Élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium dans le sang.
Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :

• Étourdissements,
• Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un sévère ou sous traitement par des doses élevées de diurétiques)
• Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle à la position assise,
• Faiblesse,
• Fatigue,
• Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie),
• Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie),
• Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale,
• Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie),
• Élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium dans le sang.
Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :

• Étourdissements,
• Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un sévère ou sous traitement par des doses élevées de diurétiques)
• Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle à la position assise,
• Faiblesse,
• Fatigue,
• Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie),
• Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie),
• Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale,
• Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie),
• Élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium dans le sang.
Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :

• Étourdissements,
• Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un sévère ou sous traitement par des doses élevées de diurétiques)
• Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle à la position assise,
• Faiblesse,
• Fatigue,
• Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie),
• Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie),
• Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale,
• Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie),
• Élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium dans le sang.
Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :

• Étourdissements,
• Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un sévère ou sous traitement par des doses élevées de diurétiques)
• Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle à la position assise,
• Faiblesse,
• Fatigue,
• Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie),
• Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie),
• Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale,
• Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie),
• Élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium dans le sang.
Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :

• Étourdissements,
• Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un sévère ou sous traitement par des doses élevées de diurétiques)
• Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle à la position assise,
• Faiblesse,
• Fatigue,
• Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie),
• Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie),
• Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale,
• Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie),
• Élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium dans le sang.
Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :

• Étourdissements,
• Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un sévère ou sous traitement par des doses élevées de diurétiques)
• Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle à la position assise,
• Faiblesse,
• Fatigue,
• Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie),
• Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie),
• Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale,
• Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie),
• Élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium dans le sang.
Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :

• Étourdissements,
• Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un sévère ou sous traitement par des doses élevées de diurétiques)
• Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle à la position assise,
• Faiblesse,
• Fatigue,
• Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie),
• Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie),
• Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale,
• Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie),
• Élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium dans le sang.
Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :

• Étourdissements,
• Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un sévère ou sous traitement par des doses élevées de diurétiques)
• Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle à la position assise,
• Faiblesse,
• Fatigue,
• Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie),
• Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie),
• Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale,
• Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie),
• Élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium dans le sang.
Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :

• Étourdissements,
• Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un sévère ou sous traitement par des doses élevées de diurétiques)
• Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle à la position assise,
• Faiblesse,
• Fatigue,
• Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie),
• Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie),
• Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale,
• Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie),
• Élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium dans le sang.
Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :

PREZAR® 100 mg

Losartan

PPV 149DH 20
PER 06123
LOT J1717

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser

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

COMPOSITION DU MÉDICAMENT :

La substance active est :
LOSARTAN POTASSIQUE 100 mg

Les autres composants sont :

Lactose monohydrate, cellulose microcristalline, amidon de maïs prégélatinisé, stéarate de magnésium, croscarmellose sodique type A, opadry II OY-LS-28908 (white) par comprimé pelliculé.

Liste des excipients à effet notoire : Lactose

CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE :

Le losartan (PREZAR®) appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé est utilisé :

- Pour traiter les adultes ayant une pression artérielle élevée (hypertension).
- Pour préserver la fonction rénale des patients hypertendus diabétiques de type 2 présentant une insuffisance rénale et une protéinurie 0,5g/jour (présence d'une quantité anormale de protéines dans les urines) confirmées par des examens biologiques.
- Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC: médicaments antihypertenseurs) ne convient pas. Si l'insuffisance cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit pas être modifié pour le losartan.
- Chez les patients présentant une hypertension et un épaississement du ventricule gauche. PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (Etude LIFE).

POSOLOGIE, MODE ET VOIES D'ADMINISTRATION, DURÉE DU TRAITEMENT ET FRÉQUENCE D'ADMINISTRATION:

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

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement quotidien à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sans l'avis de votre médecin.

Votre médecin décidera de la dose appropriée de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

PATIENTS ADULTES HYPERTENDUS

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé). Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Enfants âgés de moins de 6 ans

PREZAR® n'est pas recommandé chez les enfants de moins de 6 ans, la sécurité d'emploi et l'efficacité n'étant pas établies dans ce groupe d'âge.

Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). La dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé) en fonction de la réponse tensionnelle.

Les comprimés de losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs (tels que les diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alpha-1 bloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémiques, glitazones et inhibiteurs alpha glucosidases).

Patients adultes insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de losartan une fois par jour. Habituellement, la dose doit être augmentée par paliers chaque semaine (c'est-à-dire 12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine, 100 mg par jour la quatrième semaine, 150 mg par jour la cinquième semaine) jusqu'à la dose d'entretien établie par votre médecin. Une dose maximale de 150 mg de losartan une fois par jour peut

être utilisée (par exemple, 3 comprimés de PREZAR® 50 mg, 100 mg, comprimé pelliculé et 1 comprimé de PREZAR® 50 mg). Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le losartan augmente le passage de l'eau à travers le rein (et/ou un diurétique) et/ou un bloquant.

Précautions d'emploi chez les groupes de patients particuliers

Avant de commencer le traitement, votre médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier chez les patients souffrant de diabète ou d'insuffisance rénale et si vous prenez d'autres médicaments à doses élevées, ou les patients souffrant de troubles du rythme cardiaque. L'utilisation de losartan n'est pas recommandée chez les patients souffrant de troubles du rythme cardiaque.

E-INDICATIONS :

Les effets indésirables les plus fréquents sont :
• Chez les patients prenant PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé :
- effets allergiques au losartan ou à l'un des autres composants du médicament.
- Effets indésirables survenant chez les patients en début de grossesse - voir rubrique "Grossesse".

- Si votre fonction hépatique est gravement dégradée.
- Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et si vous prenez d'autres médicaments à doses élevées, ou les patients souffrant de troubles du rythme cardiaque.

EFFETS INDÉSIRABLES :

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible de provoquer des effets indésirables. Ils sont généralement passagers et disparaissent d'eux-mêmes.

Si vous ressentez l'effet suivant, arrêtez de prendre PREZAR® et contactez votre médecin ou allez aux urgences de l'hôpital le plus proche.

- Une réaction allergique sévère (éruption cutanée, démangeaisons, gonflement de la gorge, difficulté à avaler ou à respirer). Ceci est un effet secondaire grave pouvant survenir chez plusieurs patients. Si vous ressentez l'un de ces effets, arrêtez de prendre PREZAR® et contactez votre médecin ou allez aux urgences de l'hôpital le plus proche.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé (pour un patient sur 10) :

- Étourdissements,
- Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un sévère ou sous traitement par des doses élevées de diurétiques).
- Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle à la position assise,
- Faiblesse,
- Fatigue,
- Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie),
- Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie),
- Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale,
- Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie),
- Élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium.

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 100) :

- Somnolence,
- Maux de tête,
- Troubles du sommeil,
- Sensation d'accélération du rythme cardiaque (palpitations),
- Douleur dans la poitrine (angine de poitrine),
- Essoufflement (dyspnée),
- Douleurs abdominales,
- Constipation opiniâtre,
- Diarrhée,
- Nausées,
- Vomissements,
- Éruption (artériosclérose),
- Démangeaisons (prurit),
- Éruption cutanée,
- Gonflement localisé (œdème),
- Toux.

Rares (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 1 000) :

- Hypersensibilité,
- Angio-œdème,
- Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite incluant l'endothélium),
- Engourdissement ou picotements (paresthésies),
- Évanouissement (syncope),
- Battements de cœur très rapides et irréguliers (fibrillation auriculaire),
- Attaque cérébrale (AVC),
- Inflammation du foie (hépatite),
- Élévation du taux de l'alanine aminotransférase (ALAT),

Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base de données suffisantes) :

- Diminution du nombre de plaquettes,
- Anémie,
- Anomalies de la fonction hépatique,
- Douleurs musculaires et articulaires,
- Syndrome pseudo-grippal,
- Douleur dorsale et infection urinaire,
- Augmentation de la sensibilité au soleil (photosensibilisation),
- Douleur musculaire inexpliquée avec des urines foncées (myoglobinurie),
- Impuissance,
- Inflammation du pancréas (pancréatite),
- Taux bas de sodium dans le sang (hyponatrémie),
- Dépression,
- Sensation générale de malaise,
- Tintement, bondissement, grondement ou claquement d'oreilles,
- Troubles du goût (dysgueusie).

PREZAR® 100 mg

Losartan

PPV 149DH 20
PER 06123
LOT J1717

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'uti-

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

COMPOSITION DU MÉDICAMENT :

La substance active est :
LOSARTAN POTASSIQUE..... 100 mg

Les autres composants sont :

Lactose monohydrate, cellulose microcristalline, amidon de maïs prégélatinisé, stéarate de magnésium, croscarmellose sodique type A, opadry II OY-LS-28908 (white) par comprimé pelliculé.

Liste des excipients à effet notoire : Lactose

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Le losartan (PREZAR®) appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

- PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé est utilisé :
 - Pour traiter les adultes ayant une pression artérielle élevée (hypertension).
 - Pour préserver la fonction rénale des patients hypertendus diabétiques de type 2 présentant une insuffisance rénale et une protéinurie 0,5g/jour (présence d'une quantité anormale de protéines dans les urines) confirmées par des examens biologiques.
 - Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC: médicaments antihypertenseurs) ne convient pas. Si l'insuffisance cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit pas être modifié pour le losartan.
 - Chez les patients présentant une hypertension et un épaississement du ventricule gauche. PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (Etude LIFE).

POSOLOGIE, MODE ET VOIES D'ADMINISTRATION, DUREE DU TRAITEMENT ET FREQUENCE D'ADMINISTRATION:

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou de votre pharmacien en cas de doute. Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement quotidien à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sans l'avis de votre médecin.

Votre médecin décidera de la dose appropriée de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

PATIENTS ADULTES HYPERTENDUS

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé). Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Enfants âgés de moins de 6 ans

PREZAR® n'est pas recommandé chez les enfants de moins de 6 ans, la sécurité d'emploi et l'efficacité n'étant pas établies dans ce groupe d'âge.

Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). La dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé) en fonction de la réponse tensionnelle.

Les comprimés de losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs (tels que les diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alpha-1 bloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémiques, glitazones et inhibiteurs alpha glucosidases).

Patients adultes insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de losartan une fois par jour. Habituellement, la dose doit être augmentée par paliers chaque semaine (c'est-à-dire 12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine, 100 mg par jour la quatrième semaine, 150 mg par jour la cinquième semaine) jusqu'à la dose d'entretien établie par votre médecin. Une dose maximale de 150 mg de losartan une fois par jour peut

être utilisée (par exemple, 3 comprimés de PREZAR® 50 mg, 100 mg, comprimé pelliculé et 1 comprimé de PREZAR® 50 mg). Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le losartan augmente le passage de l'eau à travers le rein (et/ou un diurétique) et/ou un bloquant.

Précautions d'emploi chez les groupes de patients particuliers

Avant de commencer le traitement par PREZAR®, votre médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier chez les patients souffrant de diabète ou d'insuffisance rénale et si vous avez déjà utilisé d'autres médicaments à doses élevées, ou les patients ayant une insuffisance rénale. Le losartan n'est pas recommandé chez les patients souffrant d'insuffisance rénale.

E-INDICATIONS :

Evitez les médicaments à base de potassium. Les médicaments à base de potassium peuvent augmenter l'effet de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé :

- Les médicaments à base de potassium (par exemple, les diurétiques épargnant le potassium).
- Les médicaments à base de potassium (par exemple, les diurétiques épargnant le potassium).

Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et si vous prenez des médicaments à base de potassium, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

EFFETS INDÉSIRABLES :

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible de provoquer des effets indésirables. Les effets indésirables les plus fréquents sont :

- Maux de tête.
- Troubles du sommeil.
- Sensation d'accélération du rythme cardiaque (palpitations).
- Douleur dans la poitrine (angine de poitrine).
- Essoufflement (dyspnée).
- Douleurs abdominales.
- Constipation opiniâtre.
- Diarrhée.
- Nausées.
- Vomissements.
- Éruption (urticaire).
- Démangeaisons (prurit).
- Éruption cutanée.
- Gonflement localisé (œdème).
- Toux.

Les effets indésirables les plus graves sont :

- Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un sévère ou sous traitement par des doses élevées de diurétiques).
- Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle.
- Faiblesse.
- Fatigue.
- Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie).
- Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie).
- Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale.
- Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie).
- Élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium.

Les effets indésirables les plus fréquents sont :

- Étourdissements.
- Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un sévère ou sous traitement par des doses élevées de diurétiques).
- Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle.
- Faiblesse.
- Fatigue.
- Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie).
- Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie).
- Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale.
- Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie).
- Élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium.

Les effets indésirables les plus graves sont :

- Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un sévère ou sous traitement par des doses élevées de diurétiques).
- Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle.
- Faiblesse.
- Fatigue.
- Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie).
- Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie).
- Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale.
- Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie).
- Élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium.

Les effets indésirables les plus fréquents sont :

- Étourdissements.
- Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un sévère ou sous traitement par des doses élevées de diurétiques).
- Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle.
- Faiblesse.
- Fatigue.
- Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie).
- Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie).
- Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale.
- Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie).
- Élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium.

MERCK**Lodoz® comprimés**

Bisoprolol fumarate/Hydrochlorure



6 118001 101153
LODOZ 5/6,25 mg,
Comprimés pelliculés B/30
PPV : 74,00 DH

78621602A4

Voie Orale

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

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

Dans cette notice :

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

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

Si vous arrêtez de prendre Lodoz

N'arrêtez jamais de prendre ce médicament sauf sur avis de votre médecin. Votre état pourrait s'aggraver considérablement si vous le faites. Si vous devez interrompre le traitement, votre médecin vous conseillera généralement de diminuer la dose progressivement.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

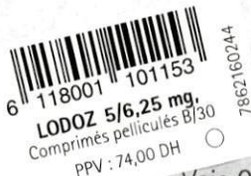
Comme tous les médicaments, Lodoz est susceptible d'entraîner des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Ces effets indésirables sont listés ci-dessous par ordre de fréquence de leur survenue.

Fréquent (moins de 1 personne sur 10) :

- sensation de froid ou d'engourdissement au niveau des mains et des pieds ;
- fatigue, sensations vertigineuses, mal de tête. Ces symptômes apparaissent surtout au début du traitement. Ils sont généralement d'intensité légère et disparaissent habituellement dans les 1 à 2 semaines après le début du traitement ;



Lodoz® comprimés



Bisoprolol fumarate/Hydrochlorure

Voie Orale

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

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

Dans cette notice :

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

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

Si vous arrêtez de prendre Lodoz

N'arrêtez jamais de prendre ce médicament sauf sur avis de votre médecin. Votre état pourrait s'aggraver considérablement si vous le faites. Si vous devez interrompre le traitement, votre médecin vous conseillera généralement de diminuer la dose progressivement.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, Lodoz est susceptible d'entraîner des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Ces effets indésirables sont listés ci-dessous par ordre de fréquence de leur survenue.

Fréquent (moins de 1 personne sur 10) :

- sensation de froid ou d'engourdissement au niveau des mains et des pieds ;
- fatigue, sensations vertigineuses, mal de tête. Ces symptômes apparaissent surtout au début du traitement. Ils sont généralement d'intensité légère et disparaissent habituellement dans les 1 à 2 semaines après le début du traitement ;



023025527

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

HYPERIUM 1 mg

Rilménidine

MXGS0054



6 118001 130023

HYPERIUM 1 mg - O
Boite de 30 comprimés
PPV : 113,50 DH

Servier Maroc - Casablanca

ortantes

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament 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. 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.

DANS CETTE NOTICE :

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

1. QU'EST-CE QUE HYPERIUM 1 mg, COMPRIMÉ ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

Si vous prenez l'un des médicaments suivants, parlez-en à votre médecin car leur association avec Hyperium 1 mg, comprimé est déconseillée :

- bêtabloquants utilisés dans le traitement de l'insuffisance cardiaque,
- oxybate de sodium (utilisé dans le traitement de la narcolepsie).

Si vous prenez l'un des médicaments suivants, parlez-en à votre médecin, certaines précautions d'emploi particulières peuvent être nécessaires :

- bêtabloquants sauf esmolol (utilisé pour traiter l'hypotension artérielle et l'angine de poitrine, maladie provoquant des douleurs dans la poitrine),
- antidépresseurs tricycliques (utilisés pour traiter la dépression).



023025527

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

HYPERIUM 1 mg

Rilménidine

MXGS0054



6 118001 130023

HYPERIUM 1 mg - O
Boîte de 30 comprimés
PPV : 113,50 DH

Servier Maroc - Casablanca

ortantes

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament 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. 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.

DANS CETTE NOTICE :

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

1. QU'EST-CE QUE HYPERIUM 1 mg, COMPRIMÉ ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

Si vous prenez l'un des médicaments suivants, parlez-en à votre médecin car leur association avec Hyperium 1 mg, comprimé est déconseillée :

- bêtabloquants utilisés dans le traitement de l'insuffisance cardiaque,
- oxybate de sodium (utilisé dans le traitement de la narcolepsie).

Si vous prenez l'un des médicaments suivants, parlez-en à votre médecin, certaines précautions d'emploi particulières peuvent être nécessaires :

- bêtabloquants sauf esmolol (utilisé pour traiter l'hypotension artérielle et l'angine de poitrine, maladie provoquant des douleurs dans la poitrine),
- antidépresseurs tricycliques (utilisés pour traiter la dépression).

ZYLORIC® 100 mg, 200 mg et 300 mg

ALL

LOT 201094
EXP 05 2024
PPV 31.30

Veillez lire attentivement l'intégralité de ce médicament car elle contient des informations importantes.

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

Que contient cette notice :

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

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

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

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

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

Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :

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

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

Avertissements et précautions :

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

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

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimé :

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

l'allopurinol et contactez votre médecin.

• Si vous souffrez de calculs rénaux, évitez de passer dans les voies urinaires.

Autres médicaments et ZYLORIC

Informez votre médecin ou votre pharmacien de tous les médicaments que vous prenez, y compris ceux que vous avez récemment pris et ceux que vous envisagez de prendre.

- Aspirine
- Théophylline, utilisée pour l'asthme
- Médicaments utilisés pour le diabète
- Vidarabine (anti-viral), utilisé pour le zona
- Didanosine, utilisée pour le VIH
- Antibiotiques (ampicilline)
- Médicaments utilisés pour l'hypertension
- Médicaments utilisés pour l'hypercholestérolémie, par exemple les statines
- Médicaments utilisés pour l'hyperuricémie
- Médicaments pour les troubles de la motricité gastro-intestinale, comme des EC (inhibiteurs de la pompe à protons) ou des diurétiques pour éliminer l'excès d'acide urique
- Médicaments utilisés pour le traitement de la douleur, comme les AINS ou les opioïdes
- Tout autre médicament utilisé avec ZYLORIC

Veillez avertir votre médecin si vous avez récemment pris tout autre médicament.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez de le faire, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ce médicament pendant la grossesse est possible sous surveillance médicale.

En raison du passage de l'allopurinol dans le lait maternel, il est conseillé de ne pas allaiter pendant le traitement.

Conduite de véhicules et machines

Dans de rares cas, la prise de ZYLORIC peut entraîner des vertiges, de la fatigue ou de la somnolence. Ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machines si vous ressentez ces effets.

Liste des excipients à effets indésirables

Les excipients suivants peuvent entraîner des effets indésirables chez certaines personnes.

Liste des excipients à effets indésirables

Si votre médecin vous a prescrit ZYLORIC, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ce médicament pendant la grossesse est possible sous surveillance médicale.

En raison du passage de l'allopurinol dans le lait maternel, il est conseillé de ne pas allaiter pendant le traitement.

3. COMMENT PRENDRE ZYLORIC comprimés ?

Veillez à toujours prendre ZYLORIC comprimés à la dose et à l'heure de votre médecin ou pharmacien.

Les comprimés doivent être pris avec de l'eau, à jeun, 30 minutes avant le repas.

Posologie

La posologie recommandée est de 300 mg par jour, en une prise unique.

Les posologies recommandées sont indiquées dans le prospectus. Vous commencerez généralement à ressentir l'effet du médicament au bout de 2 à 3 semaines.

Si vous êtes âgé(e) ou si vous avez des problèmes rénaux, votre médecin pourra vous prescrire une prise de médicament plus faible.

Utilisation chez les enfants

Les posologies habituelles sont indiquées dans le prospectus.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler avec de l'eau, à jeun, 30 minutes avant le repas.

ZYLORIC® 100 mg, 200 mg et 300 mg

ALL

LOT 201094
EXP 05 2024
PPV 31.30

Veillez lire attentivement l'intégralité de ce médicament car elle contient des informations importantes.

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

Que contient cette notice :

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

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

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

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

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

Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :

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

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

Avertissements et précautions :

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

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

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimé :

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

l'allopurinol et contactez votre médecin.

• Si vous souffrez de calculs rénaux, évitez de passer dans les voies urinaires.

Autres médicaments et ZYLORIC

Informez votre médecin ou votre pharmacien de tous les médicaments que vous prenez, y compris ceux que vous avez récemment pris et ceux que vous envisagez de prendre l'un des suivants :

- Aspirine
- Théophylline, utilisée pour l'asthme
- Médicaments utilisés pour la douleur
- Vidarabine (anti-viral), utilisé pour le zona
- Didanosine, utilisée pour le VIH
- Antibiotiques (ampicilline)
- Médicaments utilisés pour la pression artérielle
- Médicaments utilisés pour le diabète
- Médicaments utilisés pour les problèmes de la vessie
- Médicaments pour les problèmes de la thyroïde, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine)
- Médicaments pour éliminer les calculs rénaux
- Médicaments utilisés pour la goutte
- Tout autre médicament que vous prenez

Veillez avertir votre médecin si vous avez récemment pris tout autre médicament sans ordonnance, y compris les médicaments à usage oral.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez de le devenir, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ce médicament pendant la grossesse n'est recommandée que si le bénéfice attendu dépasse le risque potentiel pour le fœtus.

En raison du passage de ce médicament dans le lait maternel, il est recommandé de ne pas allaiter pendant le traitement.

Conduite de véhicules et machines

Dans de rares cas, la prise de ZYLORIC comprimés peut entraîner des vertiges, de la fatigue ou de la somnolence. Ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machines si vous ressentez ces effets.

Liste des excipients à effets indésirables

Les comprimés de ZYLORIC contiennent les excipients suivants :

• Amidon de maïs

• Cellulose microcristalline

• Dextrose

• Gomme de polyvinyle

• Magnésium stéarate

• Saccharose

• Silice colloïdale

• Stéarate de calcium

• Stéarate de zinc

• Talc

• Triéthylamine

• Triéthylamine stéarate

ZYLORIC® 100 mg, 200 mg et 300 mg

ALL

LOT 201094
EXP 05 2024
PPV 31.30

Veillez lire attentivement l'intégralité de ce médicament car elle contient des informations importantes.

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

Que contient cette notice :

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

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

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

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

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

Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :

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

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

Avertissements et précautions :

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

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

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimé :

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

l'allopurinol et contactez votre médecin.

• Si vous souffrez de calculs rénaux, évitez de passer dans les voies urinaires.

Autres médicaments et ZYLORIC

Informez votre médecin ou votre pharmacien de tous les médicaments que vous prenez, y compris ceux que vous avez récemment pris pour d'autres problèmes.

• Aspirine

• Théophylline, utilisée pour l'asthme

• Médicaments utilisés pour la douleur

• Vidarabine (anti-viral), utilisée pour l'herpès

• Didanosine, utilisée pour le VIH

• Antibiotiques (ampicilline)

• Médicaments utilisés pour la pression artérielle

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la prostate, par exemple azélastine

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la thyroïde

• Médicaments pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)

• Médicaments utilisés pour les problèmes de la vision, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)



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. A/DIR. M28567-02 06/16 (210x145) mm

Lasijix® 40 mg
Lasijix® 20 mg

Furosémide

LOT : 20E016
 PER: 01/20E24
 LASILIX 40MG
 20CP SEC
 P.P.V : 34DH60
 NOFI
 t.
 6 118000 060468
 tations à

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice.
 Elle contient des informations importantes sur votre médicament.
 Si vous avez d'autres questions, si vous avez des difficultés à prendre votre médicament, consultez 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 (*rétenion 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.
- SIGNELEZ 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. A/DIR. M28567-02 06/16 (210x145) mm

Lasijix® 40 mg
Lasijix® 20 mg

Furosémide

LOT : 20E16
 PER: 01/2014

LASILIX 40MG

20CP SEC

P.P.V : 34DH60

NOFI



6 118000 060468

t.

iations à

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice

Elle contient des informations importantes sur votre médicament.
 Si vous avez d'autres questions, si vous avez des difficultés à prendre votre médicament, consultez 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 (*rétenion 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.
- SIGNELEZ 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. A/DIR. M28567-02 06/16 (210x145) mm

Lasijix® 40 mg
Lasijix® 20 mg

Furosémide

LOT : 20E016
 PER: 01/20E24
 LASILIX 40MG
 20CP SEC
 P.P.V : 34DH60
 NOFI
 t.
 6 118000 060468
 tations à

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice.
 Elle contient des informations importantes sur votre médicament.
 Si vous avez d'autres questions, si vous avez des difficultés à prendre votre médicament, consultez 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 (*rétenion 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.
- SIGNELEZ 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. A/DIR. M28567-02 06/16 (210x145) mm

Lasijix® 40 mg
Lasijix® 20 mg

Furosémide

LOT : 20E016
PER: 01/20E24

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60

NOFI



6 118000 060468

t.
iations à

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice

Elle contient des informations importantes sur votre médicament.
Si vous avez d'autres questions, si vous avez des difficultés à prendre votre médicament, consultez 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 (*rétenion 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 :

CABINET DE CARDIOLOGIE ET D'EXPLORATIONS CARDIO VASCULAIRES

Docteur TAGMOUTI Fouad

*SPECIALISTE DES MALADIES
DU COEUR ET DES VAISSEAUX*

*Diplôme d'Etat de la Faculté de Médecine de Lyon
Membre de la société Française et Européenne de Cardiologie*

Sur Rendez-vous

الدكتور التكموتي فؤاد
اختصاصي في أمراض القلب و الشرايين
خريج كلية الطب بليون
عضو الجمعية الفرنسية والأوروبية لأمراض القلب
بالموعد

Casablanca, le
10 NOVEMBRE 2020

MR WADEH MOHAMED

ICE 001774842000079
INP 33.20.33.91

RECU LA SOMME DE MILLE DIRHAMS POUR
HOLTER TENSINNEL

Z 165 1.000,00 DH

Docteur Fouad TAGMOUTI
Cardiologue
21, Av Lahcen Ouidder - Casablanca
Tél : 0522 22 20 91 / 0522 26 75 14
Fax : 0522 27 75 90
Email : tagfouad@hotmail.com



Nom prénom : Mr Mohamed WADIH
Date de naissance : 01-01-1941
Prélèvement du : 07-11-2020 09:00
Référence : 2011072002
Prescripteur :

ICE : 00 17 1 39 24 00 0036



INPE : 097165385

IF : 15235587

Facture – Relevé N° : 201100034

Récapitulatif des analyses

CN	Analyse	Val	Clefs
PSA	Prélèvement sang adulte	E17	E
	Calcium	B30	B
	Créatinine	B30	B
	Glycémie à jeun	B30	B
	Urée	B30	B
	Vitesse de sédimentation	B30	B
	0100	Acide urique	B30
0216	Numération formule	B80	B

TOTAL DES B : 260

TOTAL A PAYER : 300.00

 **Laboratoire AIN CHOCK**
d'analyses médicales
173, Bd Al Qods Résidence - Al Majd,
Imm I, 1^{er} étage N° 5, Casablanca
Tél : 05 22 21 50 89

ARRETEE LA PRESENTE FACTURE A LA SOMME DE :

trois cents dirhams

Veuillez agréer, Madame, Monsieur, l'expression de nos salutations distinguées.

CABINET DE CARDIOLOGIE ET D'EXPLORATIONS CARDIO VASCULAIRES

Docteur F. TAGMOUTI
CARDIOLOGUE
Lauréat de la Faculté de Médecine
de LYON

الدكتور فؤاد التكموتي
اختصاصي في أمراض القلب والشرايين
خريج كلية الطب
بليون

Nom du Patient :

WADIA Oudou

Casablanca, le

5/11/2010

SANG

- | | | |
|--|---|--|
| <input checked="" type="checkbox"/> N.F.S. - Plaquettes | <input checked="" type="checkbox"/> V.S. | <input type="checkbox"/> C.R.P |
| <input checked="" type="checkbox"/> Urée | <input checked="" type="checkbox"/> Créatinine <i>ou dioune</i> | <input checked="" type="checkbox"/> A.Urique |
| <input checked="" type="checkbox"/> Glycémie | <input type="checkbox"/> Hémoglobine Glyquée | <input type="checkbox"/> Ferritine |
| <input type="checkbox"/> Ionogramme | K - Na - Ca - Mg | <input type="checkbox"/> Phosphorémie |
| | Proteines - R.A. - CI | |
| <input type="checkbox"/> Cholestérol Total | <input type="checkbox"/> H.D.L | <input type="checkbox"/> L.D.L |
| | | <input type="checkbox"/> Triglycérides |
| <input type="checkbox"/> Coagulation | <input type="checkbox"/> T.P. | <input type="checkbox"/> I.N.R. |
| | | <input type="checkbox"/> T.C.K. |
| <input type="checkbox"/> Transaminases ASAT - ALAT | <input type="checkbox"/> Gamma - G.T | <input type="checkbox"/> Lipase |
| <input type="checkbox"/> Electrophorèse des Protéines | <input type="checkbox"/> Bilirubine - D | <input type="checkbox"/> P.AL |
| | | <input type="checkbox"/> - I |
| <input type="checkbox"/> Sérologie Hepatite (B+C) antigène HBS + Anticorps HVC | | <input type="checkbox"/> Anticorps HBC |
| <input type="checkbox"/> Troponine | <input type="checkbox"/> D.Dimères | <input type="checkbox"/> PRO B.N.P |
| | | <input type="checkbox"/> CPK |
| <input type="checkbox"/> Fonction Thyroïdienne | <input type="radio"/> T.S.H | <input type="radio"/> T3 |
| | | <input type="radio"/> T4 |
| <input type="checkbox"/> Sérologie : VDRL - TPHA | <input type="checkbox"/> V.I.H | |
| <input type="checkbox"/> P.S.A | | |
| <input type="checkbox"/> VIT-D ₂ ,D ₃ | | |

URINES

- | | |
|--|---|
| <input type="checkbox"/> Cyto bactéri - urinaire | |
| <input type="checkbox"/> Micro Albuminurie / 24h | <input type="checkbox"/> Compte d'Addis |

SELLES

- | | |
|---|---------------------------------------|
| <input type="checkbox"/> Parasitologie des selles | <input type="checkbox"/> Coproculture |
|---|---------------------------------------|

AUTRES

Laboratoire AIN CHOCK
d'analyses médicales
173, Bd Al Guds Résidence Al Majid
1^{er} étage N° 5, Casablanca
Tél : 05 22 21 51

Docteur F. TAGMOUTI
21, Av. Lahcen Oudider - Casablanca
Tél : 0522 22 20 91 / 0522 26 75 14
Fax : 0522 27 75 90
Email : tagfouad@hotmail.com



**LABORATOIRE
AIN CHOCK**

Mr WADHI Mohamed

مختبر التحليلات الطبية Laboratoire d'analyses médicales

Hématologie, Bactériologie, Parasitologie, Mycologie, Virologie
Immunologie, Hormonologie, Oncologie, Spermologie

Interprétation

Les valeurs du calcium sont à interpréter en fonction de la protidémie.

Formule : $\text{Cacorr}[p] = \text{Cames} / (0,55 + \text{Prot} / 160) (\text{Ca en mmol}, \text{la Protidémie (Prot en g/L)}).$

09-09-2019

Glycémie à jeun

1.08 g/L (0.60-1.10)

1.09

5.99 mmol/L (3.33-6.11)

6.05

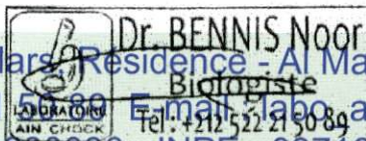
Interprétation:

Glycémie entre 1.10 et 1.25 g/l: Hyperglycémie modérée à jeun

Glycémie > 1.26 g/l : Diabétique

Dans le cas de la femme enceinte le seuil normal de la glycémie est de 0.92g/l

GARDE 24h/24h : Tél : 06 90 98 76 87



173, Angle Bd Al Qods et Bd 2 Mars Residence - Al Majd, Imm I, 1^{er} étage N° 5, Casablanca

Tél / Fax : 05 22 21 50 80 E-mail: labo_ain_chock@outlook.com

ICE : 001713924000036 - INPE : 097165385 - IF : 15235587

Mr WADIH Mohamed

230 000 mm3 (160 000–370 000) 110 000

VITESSE DE SEDIMENTATION

Technique automatisée corrélée à la méthode de Westergreen

30-05-2020

VS 1ère heure 64 mm 107
VS 2ième heure 93 mm 100

Interprétation :

Valeurs normales supérieures de la vitesse de sédimentation selon l'âge et le sexe :

Pour les hommes : $VS = \text{âge en années} / 2$

Pour les femmes : $VS = \text{âge en années} (+10) / 2$

BIOCHIMIE SANGUINE

30-05-2020

Acide Urique 67.60 mg/L (35.00–72.00) 59.70
(Dosage enzymatique) 0.40 mmol/L (0.21–0.42) 0.35

07-09-2016

Urée : urea 0.45 g/l (0.13–0.43) 0.79
(Dosage enzymatique) 7.47 mmol/l (2.16–7.14) 13.11

Interprétation:

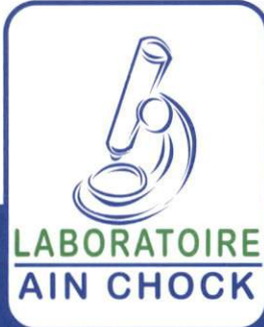
Les concentrations d'urée peuvent augmenter en cas de catabolisme (dégradation) excessif des protéines, d'augmentation significative en protéines dans la ration alimentaire, ou lors de saignements gastro-intestinaux.

09-09-2019

Créatinine 10.5 mg/L (6.7–13.6) 12.5
(Dosage enzymatique/technique standardisée) 92.9 μ mol/L (59.3–120.4) 110.6
DFG par CKD EPI: 78 ml/mn/1.73

Calcium 85.00 mg/L (90.00–105.00)
(Arsenazo III) 2.0 mmol/L (2.1–2.4)





مختبر التحليلات الطبية

Laboratoire d'analyses médicales

Hématologie, Bactériologie, Parasitologie, Mycologie, Virologie
Immunologie, Hormonologie, Oncologie, Spermologie

Dr BENNIS Noor

- *Diplômée de la faculté de médecine et pharmacie de Rabat ainsi que de la faculté CEU de Madrid*
- *Ancienne résidente de l'Hôpital militaire MV de Rabat*

Nom Prénom : Mr WADIH Mohamed

Né(e) le : 01-01-1941

Prescripteur :

Edition du : 09-11-2020

Numéro de demande : 1609072020

Prélèvement à : 07-11-2020

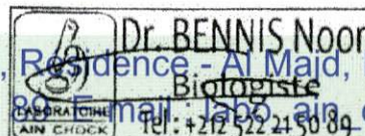
Cher confrère, voici les analyses demandées ci-joint

HEMATOLOGIE

HEMOGRAMME:

	Résultats	Valeurs attendues	Antécédents
GLOBULES ROUGES			
			30-05-2020
Hématies :	4.54 T/L	(4.00-5.65)	6.29
Hémoglobine :	11.8 g/dL	(12.5-17.2)	17.7
Hématocrite :	39.0 %	(37.0-49.0)	55.0
VGM :	85.9 fL	(80.0-101.0)	87.4
TCMH :	26.0 pg	(27.0-34.0)	28.1
CCMH :	30.3 g/dL	(30.0-36.0)	32.2
RDW :	16.2 %	(0.0-18.5)	20.9
GLOBULES BLANCS			
Leucocytes :	5.77 G/L	(3.60-10.50)	3.30
	5 770 /mm ³	(3 600-10 500)	3 300
Formule leucocytaire			
Polynucléaires Neutrophiles :	59.2 %	(50.0-70.0)	65.1
Soit:	3.42 G/L	(1.50-7.70)	2.15
	3 420 mm ³	(1 500-7 700)	2 150
Polynucléaires Eosinophiles :	5.4 %	(1.0-3.0)	5.8
Soit:	0.31 G/L	(0.02-0.50)	0.19
	310 mm ³	(20-500)	190
Polynucléaires Basophiles :	0.2 %	(0.0-1.0)	0.0
Soit:	0.01 G/L	(<0.20)	0.00
	10 mm ³	(<200)	0
Monocytes :	9.9 %	(1.0-8.0)	8.2
Soit:	0.57 G/L	(0.10-0.90)	0.27
	570 mm ³	(100-900)	270
Lymphocytes :	25.3 %	(20.0-40.0)	20.9
Soit:	1.46 G/L	(1.00-4.00)	0.69
	1 460 mm ³	(1 000-4 000)	690
PLAQUETTES :	230 G/L	(160-370)	110

GARDE 24h/24h : Tel : 06 90 98 76 87



173, Angle Bd Al Qods et Bd 2 Mars, Résidence - Al Majd, Imm I, 1^{er} étage N° 5, Casablanca

Tél / Fax : 05 22 21 50 80 Email : labo_ain_chock@outlook.com

ICE : 001713924000036 - INPE : 097165385 - IF : 15235587

Rapport Pression Artérielle Ambulatoire Agilis

Nom du Patient: WADIH MOHAMED

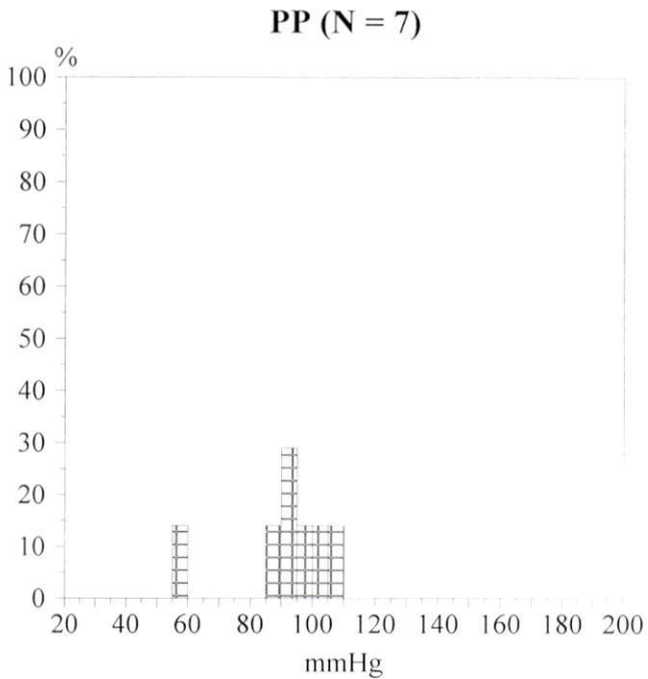
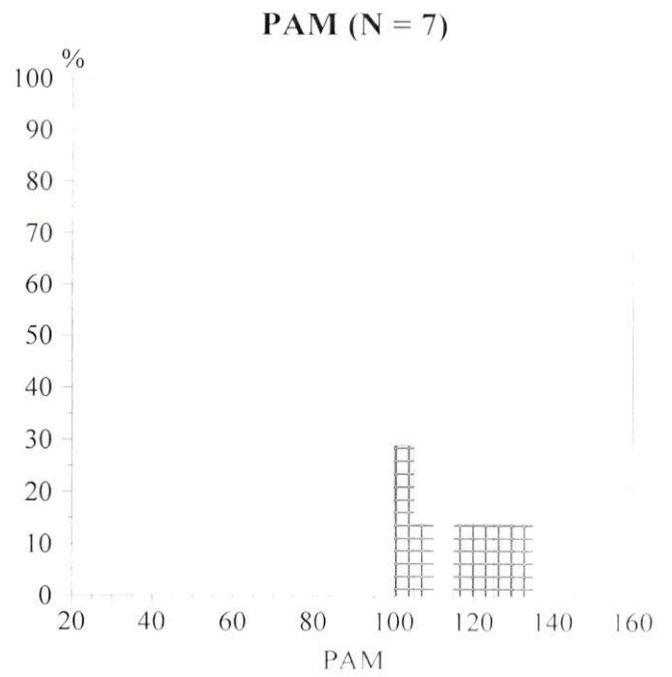
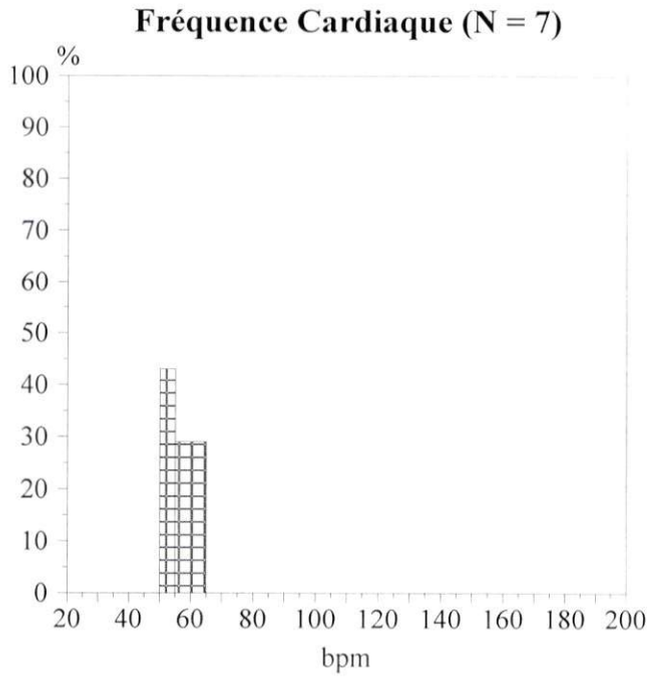
N° Patient: 9//11/20

Début MAPA: 09-Nov-2020

Fin MAPA: 10-Nov-2020

Durée: 23:54

Histogrammes Fréquence Cardiaque/PAM/PP



Rapport Pression Artérielle Ambulatoire Agilis

Nom du Patient: WADIH MOHAMED

Début MAPA: 09-Nov-2020

Fin MAPA: 10-Nov-2020

N° Patient: 9//11/20

Durée: 23:54

Données Editées

Num	Heure	Sys/Dia (mmHg)	FC (bpm)	PAM (mmHg)	PP (mmHg)	CM	CQ	Remarque
3	15:18	188/ 87	63	104	101			
7	16:42	178/ 87	55	109	91			
8	17:11	174/ 79	57	101	95			
9	17:33	200/103	54	129	97			
11	18:15	168/112	53	119	56			
12	18:36	201/114	65	131	87			
14	19:21	202/ 96	58	121	106			

Rapport Pression Artérielle Ambulatoire Agilis

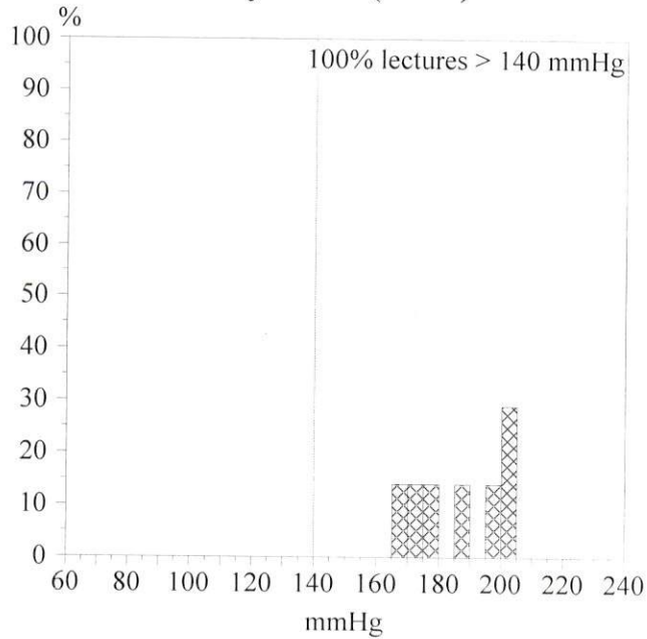
Nom du Patient: WADIH MOHAMED
Début MAPA: 09-Nov-2020

Fin MAPA: 10-Nov-2020

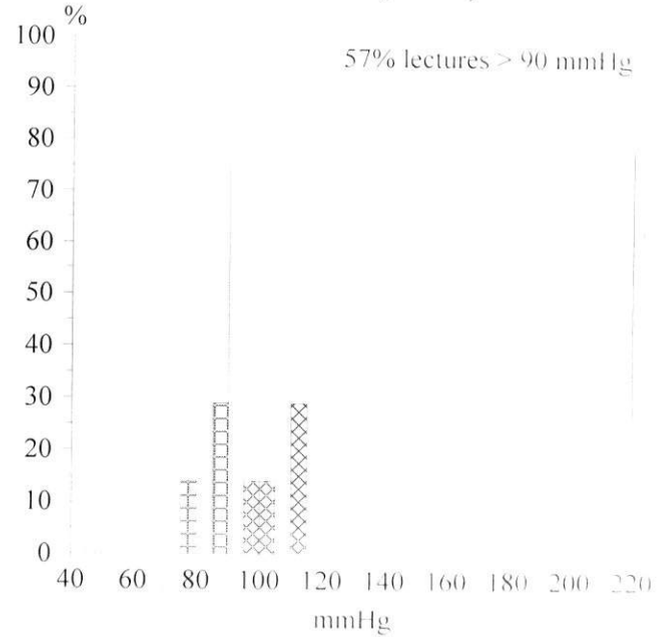
N° Patient: 9//11/20
Durée: 23:54

Histogrammes des Fréquences

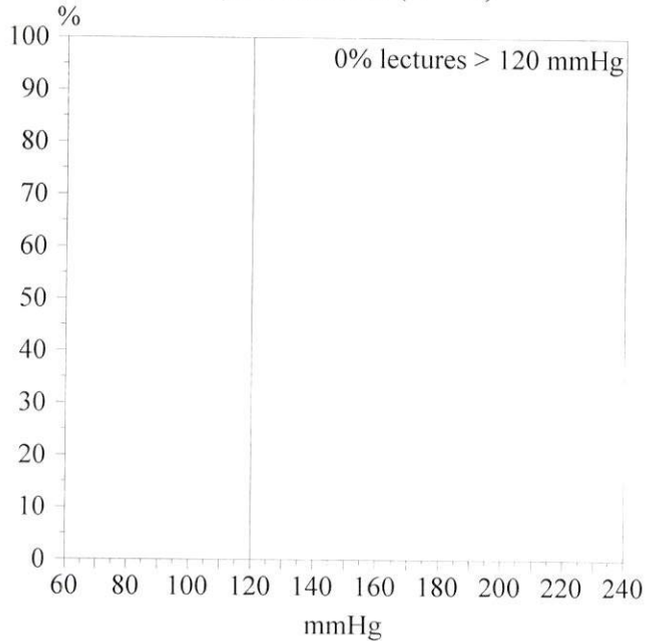
Sys Eveil (N = 7)



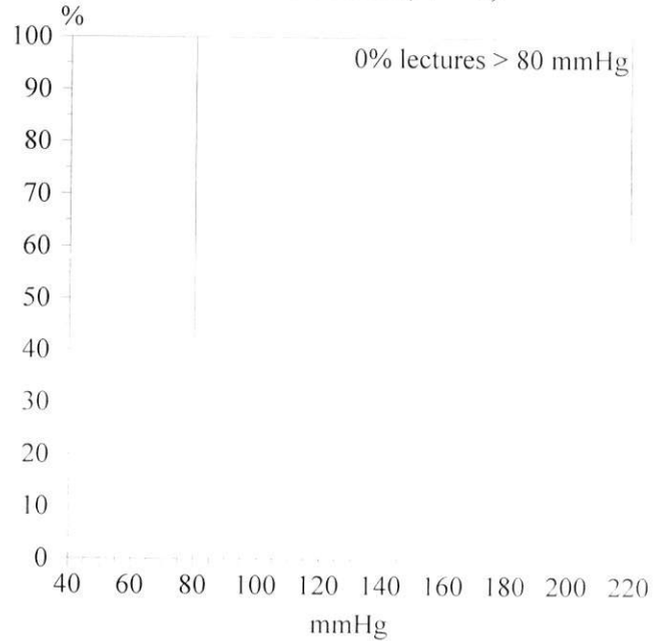
Dia Eveil (N = 7)



Sys Sommeil (N = 0)



Dia Sommeil (N = 0)



Rapport Pression Artérielle Ambulatoire Agilis

Nom du Patient: WADIH MOHAMED

Début MAPA: 09-Nov-2020

Fin MAPA: 10-Nov-2020

N° Patient: 9//11/20

Durée: 23:54

Statistiques de décision

Echantillonnages utilisé/tentés: 7/52 (13%)

Statistiques PA

Statistiques Total Total Echantillonnages Utilisés: 7

	Maximum	Heure	Minimum	Heure	Moyenne	Dév. Std.
Systolique (mmHg)	202	(19:21)	168	(18:15)	187	+/- 14,2
Diastolique (mmHg)	114	(18:36)	79	(17:11)	97	+/- 13,4
FC (bpm)	65	(18:36)	53	(18:15)	58	+/- 4,6
PAM (mmHg)	131	(18:36)	101	(17:11)	116	+/- 11,9
PP (mmHg)	106	(19:21)	56	(18:15)	90	+/- 16,4

Statistiques Eveil Total Echantillonnages Utilisés: 7

	Maximum	Heure	Minimum	Heure	Moyenne	Dév. Std.
Systolique (mmHg)	202	(19:21)	168	(18:15)	187	+/- 14,2
Diastolique (mmHg)	114	(18:36)	79	(17:11)	97	+/- 13,4
FC (bpm)	65	(18:36)	53	(18:15)	58	+/- 4,6
PAM (mmHg)	131	(18:36)	101	(17:11)	116	+/- 11,9
PP (mmHg)	106	(19:21)	56	(18:15)	90	+/- 16,4

Valeurs PA Eveil: 100% Sys > 140 mmHg 57% Dia > 90 mmHg

Statistiques Sommeil Total Echantillonnages Utilisés: 0

	Maximum	Heure	Minimum	Heure	Moyenne	Dév. Std.
Systolique (mmHg)	0	(--:--)	0	(--:--)	0	+/- 0,0
Diastolique (mmHg)	0	(--:--)	0	(--:--)	0	+/- 0,0
FC (bpm)	0	(--:--)	0	(--:--)	0	+/- 0,0
PAM (mmHg)	0	(--:--)	0	(--:--)	0	+/- 0,0
PP (mmHg)	0	(--:--)	0	(--:--)	0	+/- 0,0

Valeurs PA Sommeil: 0% Sys > 120 mmHg 0% Dia > 80 mmHg

Vue d'ensemble de la MAPA

100% sur toutes les PA systoliques et 57% sur toutes les PA diastoliques ont dépassé les seuils de 140/90 pendant l'éveil et de 120/80 pendant le sommeil

Rapport Pression Artérielle Ambulatoire Agilis

Nom du Patient: WADIH MOHAMED

Début MAPA: 09-Nov-2020

Fin MAPA: 10-Nov-2020

N° Patient: 9//11/20

Durée: 23:54

Synthèse de l'enregistrement

Durée de l'enregistrement: 23:54

Nombre de lectures réussies: 7

Seuils et dépassements

Seuil PA systolique éveil: 140 mmHg

Seuil PA diastolique éveil: 90 mmHg

Au-dessus du seuil: 100%

Au-dessus du seuil: 57%

Seuil PA systolique sommeil: 120 mmHg

Seuil PA diastolique sommeil: 80 mmHg

Au-dessus du seuil: 0%

Au-dessus du seuil: 0%

Moyennes

PA Eveil: 187/97 mmHg

PA Sommeil: 0/0 mmHg

PP Eveil: 90 mmHg

PP Sommeil: 0 mmHg

Fréquence Cardiaque Eveil: 58 bpm

Fréquence Cardiaque Sommeil: 0 bpm

Interprétation Clinique

Hypertension artérielle systolique isolée
- bien - avec bien, durée 7 e
- avec - sans traitement -
- Ne Royal. 61 / -

Dr. Fouad THERMOUTI
Cardiologue
21, Avenue Lattouf Cheikh - Casablanca
Tél.: 0522 22 20 91
Fax: 0522 22 20 91
Email: tefouad@hotmail.com