

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

Conditions générales :

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

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

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

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

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

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

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.

Educational :

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.

Prothèse :

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



51457

Déclaration de Maladie : N° S19-0001879

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1726 Société :

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : MOURATIB Abdelhak Date de naissance : 28/01/1955

Adresse : Rue 115, N° 18 ANCHOK Casablanca

Tél. : 0661346824 Total des frais engagés : 150 + 34080 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. JKINI Hafida
Médecin généraliste
Hay Al Ouds, Bd. Nabouls N° 6
Sidi Bernoussi - Casablanca
Tél. : 05 22 74 05 93

Date de consultation : 12/11/2020

Nom et prénom du malade : MOURATIB Abdelhak Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : gastrite + Brucellose

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à :

Le : 15 DEC 2020

Signature de l'adhérent : [Signature] Le 15/12/20

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES				
Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
12/11/2020	ctrl	1	150 DH	

EXÉCUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<p>PHARMACIE EL HAY Avenue Baghdad N°43 Quartier Sout - Ain Chock - Casablanca Tél: 0522 50 76 39</p>	11/11/2020	940,80

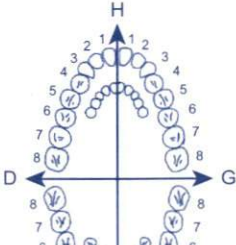
[illegible][illegible][illegible]

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

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

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

<div>O.D.F PROTHESES DENTAIRES</div> <div></div>	<div>DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE</div> <div><table><tr><td colspan="2">H</td></tr><tr><td>25533412 00000000</td><td>21433552 00000000</td></tr><tr><td>D</td><td>G</td></tr><tr><td>00000000 35533411</td><td>00000000 11433553</td></tr><tr><td colspan="2">B</td></tr></table></div> <div><div>[Création, remont, adjonction]</div><div>Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</div><div></div><div></div><div></div></div>	H		25533412 00000000	21433552 00000000	D	G	00000000 35533411	00000000 11433553	B		<div>CCEFFICIENT DES TRAVAUX</div> <div></div> <div>MONTANTS DES SOINS</div> <div></div> <div>DATE DU DEVIS</div> <div></div>
H												
25533412 00000000	21433552 00000000											
D	G											
00000000 35533411	00000000 11433553											
B												

A diagram of a circular arch bridge. The bridge has a semi-circular arch with 11 piers. The piers are numbered 1 through 11, starting from the left and moving right. The piers are arranged in a semi-circle. The bridge is labeled with 'H' at the top, 'D' on the left, and 'G' on the right. The piers are numbered 1 through 11, starting from the left and moving right. The piers are arranged in a semi-circle.

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

DATE DU
DEVIS

Docteur JKINI Hafida
Médecine Générale
Echographie Clinique

Dr. JKINI Hafida
Médecin généraliste
Hay Al Qods, Bd. Nabouls N° 51
Sidi Bernoussi - Casablanca
Tél. : 05 22 74 05 93

الدكتورة اجيني حفيظة
الطب العام
الفحص بالصدى

Ordonnance

Casablanca, le 12/11/2020
صيدلية
PHARMACIE EL YACOUT
Avenue Baghdad N°43 Quartier
El Yacout - Ain Chock - Casablanca
Tél: 0522 50 76 39

MOURATI B
Abdellahim
(14920x3) ①

Prozac 100

1 cp 4 [3 mois]

(4470x3) ②

Diamicron 60

1 cp 4 [3 mois]

100/10

Dr. JKINI Hafida
Médecin généraliste
Hay Al Qods, Bd. Nabouls N° 51
Sidi Bernoussi - Casablanca
Tél. : 05 22 74 05 93

Evax 500

1 cp 4 7

(60.00x2)

AZ 500

1 cp 1 [6] 2 Bal

8210

ESAC 20



1 cp 4 (14,)

5690

Feldene 20mg



1 Supp 4

T= 94080

Dr. JKINI Hafida
Médecin généraliste
Hay Al Qods, Bd. Nabouls N° 51
Sidi Bernoussi - Casablanca
Tél. : 05 22 74 05 93

صيدلية الياقوت
PHARMACIE EL YACOUT
Avenue Baghdad N°43 Quartier
El Yacout - Ain Chock - Casablanca
Tél: 0522 50 76 39

PREZAR® 100 mg

Losartan

Comprimé pelliculé, Boîte de 28

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

COMPOSITION DU MÉDICAMENT :

La substance active est :

LOSARTAN POTASSIQUE 100 mg

Les autres composants sont :

Lactose monohydrate, cellulose microcristalline, amidon de maïs prégelatinisé, stéarate de magnésium, croscarmellose sodique type A, opadry II 0Y1S-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 VOIE(S) 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

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'ont pas été 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) la réponse tensionnelle.

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

Posologie chez les groupes de patients particuliers

Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier chez les personnes âgées, les personnes atteintes de troubles rénaux ou du foie, ou les personnes âgées. L'utilisation de losartan n'est pas recommandée chez les personnes âgées.

CONTRE-INDICATIONS :

- Ne prenez jamais de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé :
- Si vous êtes allergique au losartan ou à l'un des autres composants.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également contre-indiqué de prendre ce médicament pendant la grossesse et pendant le début de la grossesse - voir rubrique "Grossesse").
- Si votre fonction hépatique est gravement dégradée.
- Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et si votre fonction rénale est gravement dégradée.

EFFETS INDESIRABLES :

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'être responsable d'effets indésirables chez tout le monde.

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 des lèvres, difficulté à avaler ou à respirer).
- Ceci est un effet secondaire grave pouvant survenir chez plus de 1 patient sur 1000.
- Vous pouvez avoir besoin d'une surveillance médicale en cas de ces effets indésirables suivants ont été rapportés avec PREZAR® :

Fréquences pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10 :

- Étourdissements.
- Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un traitement sévère ou sous traitement par des doses élevées de diurétiques).
- Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de 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 (urticaire).
- Démangeaisons (prurit).
- Éruption cutanée.
- Gonflement localisé (œdème).
- Toux.

Rares (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 1000) :

- Lésions cutanées graves (syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique).

Très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10000) :

- Inflammation des reins (vasculite incluant des néphropathies).

• Troubles du rythme cardiaque (arythmies, fibrillations auriculaires).

• Augmentation de l'enzyme transaminase (ALAT), transaminase (ALAT),

transaminase (ALAT), transaminase (ALAT),

transaminase (ALAT), transaminase (ALAT),

transaminase (ALAT), transaminase (ALAT),

transaminase (ALAT), transaminase (ALAT),

transaminase (ALAT), transaminase (ALAT),

transaminase (ALAT), transaminase (ALAT),

transaminase (ALAT), transaminase (ALAT),

transaminase (ALAT), transaminase (ALAT),

transaminase (ALAT), transaminase (ALAT),

transaminase (ALAT), transaminase (ALAT),

transaminase (ALAT), transaminase (ALAT),

transaminase (ALAT), transaminase (ALAT),

transaminase (ALAT), transaminase (ALAT),

transaminase (ALAT), transaminase (ALAT),

transaminase (ALAT), transaminase (ALAT),

transaminase (ALAT), transaminase (ALAT),

transaminase (ALAT), transaminase (ALAT),

transaminase (ALAT), transaminase (ALAT),

transaminase (ALAT), transaminase (ALAT),

transaminase (ALAT), transaminase (ALAT),

transaminase (ALAT), transaminase (ALAT),

PREZAR® 100 mg

Losartan

Comprimé pelliculé, Boîte de 28

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

COMPOSITION DU MÉDICAMENT :

La substance active est :

LOSARTAN POTASSIQUE 100 mg

Les autres composants sont :

Lactose monohydrate, cellulose microcristalline, amidon de maïs prégelatinisé, stéarate de magnésium, croscarmellose sodique type A, opadry II 0Y1S-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 VOIE(S) 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 séable). 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 séable 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

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

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 séable). La dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé séable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé).

La réponse tensionnelle.

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

Posologie chez les groupes de patients particuliers

Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier chez les personnes âgées, les personnes atteintes de troubles rénaux, ou les personnes atteintes de troubles hépatiques.

L'utilisation de losartan n'est pas recommandée chez les personnes atteintes de troubles rénaux.

CONTRE-INDICATIONS :

- Ne prenez jamais de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé :
- Si vous êtes allergique au losartan ou à l'un des autres composants.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également contre-indiqué de prendre ce médicament pendant la grossesse).
- Si votre fonction hépatique est gravement dégradée.
- Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et si votre fonction rénale est gravement dégradée.

EFFETS INDESIRABLES :

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'être responsable d'effets indésirables.

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 personnes.
- Vous pouvez avoir besoin d'une surveillance médicale en cas de troubles rénaux.
- Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec PREZAR® :

Fréquences pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10 :

- Étourdissements.
- Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un traitement par PREZAR®).
- Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression assise.
- 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 (urticaire).
- Démangeaisons (prurit).
- Éruption cutanée.
- Gonflement localisé (œdème).
- Toux.

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

- Troubles du goût (dysgueusie).

Très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000) :

- Troubles du goût (dysgueusie).

Très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000) :

- Troubles du goût (dysgueusie).

Très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000) :

- Troubles du goût (dysgueusie).

Très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000) :

- Troubles du goût (dysgueusie).

Très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000) :

- Troubles du goût (dysgueusie).

Très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000) :

- Troubles du goût (dysgueusie).

Très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000) :

- Troubles du goût (dysgueusie).

Très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000) :

- Troubles du goût (dysgueusie).

Très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000) :

- Troubles du goût (dysgueusie).

Très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000) :

- Troubles du goût (dysgueusie).

Très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000) :

- Troubles du goût (dysgueusie).

Très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000) :

- Troubles du goût (dysgueusie).

Très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000) :

- Troubles du goût (dysgueusie).

PREZAR® 100 mg

Losartan

Comprimé pelliculé, Boîte de 28

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

COMPOSITION DU MÉDICAMENT :

La substance active est :

LOSARTAN POTASSIQUE 100 mg

Les autres composants sont :

Lactose monohydrate, cellulose microcristalline, amidon de maïs prégelatinisé, stéarate de magnésium, croscarmellose sodique type A, opadry II 0Y1S-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 VOIE(S) 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 séable). 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 séable 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

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 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 séable). La dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé séable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé) la réponse tensionnelle.

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

Posologie chez les groupes de patients particuliers

Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier chez les personnes âgées, les personnes atteintes de troubles rénaux ou du foie, ou les personnes âgées. L'utilisation de losartan n'est pas recommandée chez les personnes âgées.

CONTRE-INDICATIONS :

- Ne prenez jamais PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé :
 - Si vous êtes allergique au losartan ou à l'un des autres composants.
 - Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également contre-indiqué 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 votre fonction rénale est gravement dégradée.

EFFETS INDESIRABLES :

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'être responsable d'effets indésirables chez tout le monde.

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 des lèvres, difficulté à avaler ou à respirer).
- Ceci est un effet secondaire grave pouvant survenir chez plusieurs personnes.
- Vous pouvez avoir besoin d'une surveillance médicale en cas de troubles rénaux.
- Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec PREZAR® (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :

- Étourdissements.
- Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un traitement par des doses élevées de diurétiques).
- Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de 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 (urticaire).
- Démangeaisons (prurit).
- Éruption cutanée.
- Gonflement localisé (œdème).
- Toux.

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

- Douleur musculaire.

Très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000) :

- Douleur musculaire.

Très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000) :

- Douleur musculaire.

Très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000) :

- Douleur musculaire.

Très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000) :

- Douleur musculaire.

Très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000) :

- Douleur musculaire.

Très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000) :

- Douleur musculaire.

Très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000) :

- Douleur musculaire.

Très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000) :

- Douleur musculaire.

Très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000) :

- Douleur musculaire.

Très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000) :

- Douleur musculaire.

Très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000) :

- Douleur musculaire.

Très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000) :

- Douleur musculaire.

Très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000) :

- Douleur musculaire.

AZ[®]

Azithromycine

FORMES ET PRÉSENTATIONS :

- Comprimés 500 mg - Boîte de 3 : sous plaquette thermoformée Alu/PVC.
- Gélules 250 mg - Boîte de 6 : sous plaquette thermoformée Alu/PVC.
- Poudre pour suspension buvable 200 mg / 5 ml - Flacons de 15 et 30 ml.

COMPOSITION :

- AZ[®] Comprimés 500 mg :**
 Azithromycine (sous forme dihydrate)..... 500 mg
 Excipient QSP..... 1 comprimé
 Excipients à effet notoire : Lactose.

- AZ[®] Gélules 250 mg :**
 Azithromycine (sous forme dihydrate)..... 250 mg
 Excipient QSP..... 1 gélule
 Excipients à effet notoire : Lactose.

- AZ[®] Poudre pour suspension buvable :**
 Azithromycine (sous forme dihydrate)..... 200 mg
 Excipient QSP..... 5 ml
 Excipients à effet notoire : Saccharose - Parahydroxybenzoate de méthyle.

PROPRIÉTÉS :

- Antibactérien à usage systémique (anti-infectieux).**
 Antibiotique de la famille des macrolides, classe des azalides, Code ATC : J01FA10.

INDICATIONS :
 Traitement des infections dues aux germes définis comme sensibles :

- AZ[®] comprimés 500 mg et gélules 250 mg :**
 — Angines documentées à streptocoque A, bêta-hémolytique, en alternative au traitement par bêta-lactamines particulièrement lorsque celui-ci ne peut être utilisé.
 — Surinfections des bronchites aiguës.
 — Exacerbations des bronchites chroniques.
 — Infections stomatologiques.

- AZ[®] Poudre pour suspension buvable :**
 — Angines à streptocoque A bêta-hémolytique, en alternative au traitement par bêta-lactamines particulièrement lorsque celui-ci ne peut être utilisé, chez l'enfant à partir de 3 ans.

Il convient de tenir compte des recommandations officielles concernant l'utilisation appropriée des antibactériens.

CONTRE-INDICATIONS :

- Absolues :**
 — Enfants de moins de 6 ans en raison du risque de fausse route pour les comprimés et les gélules.
 — Antécédents de réaction allergique à l'azithromycine ou à tout autre macrolide ou à l'un des composants de AZ[®].
 — Alcaloïdes de l'ergot de seigle (dihydroergotamine, ergotamine), cisapride.
 — En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

- Adulte : AZ[®] comprimés 500 mg et gélules 250 mg :**
 — Angines, infections stomatologiques : 500 mg par jour pendant 3 jours.

- Comme avec l'érythromycine et d'autres macrolides, de rares réactions allergiques graves à type d'œdème de Quincke et de réactions anaphylactiques ont été rapportées.
- En raison de la présence de saccharose dans la suspension, ce médicament est contre-indiqué en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en sucrase-isomaltase.
- La suspension AZ[®] contient du saccharose. En tenir compte.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

- Grossesse :**
 — Il est préférable, par précaution, de ne pas utiliser l'azithromycine au cours du 1^{er} trimestre de la grossesse.
 — En raison du bénéfice attendu, l'utilisation de l'azithromycine peut être envisagée à partir du 2^e trimestre de la grossesse si besoin.

Allaitement :

Chez la femme allaitante, l'azithromycine ne sera administrée que sous avis du médecin traitant ou du pharmacien.

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

AZ[®] est un médicament : ne pas laisser à la portée des enfants.

EFFETS INDESIRABLES :

- Possibilité de survenue de :
 — Candidose.
 — Thrombocytopénie.
 — Réactions d'hypersensibilité, exceptionnellement œdème de Quincke.
 — Rares cas d'agressivité, nervosité, agitation et anxiété.
 — Sensations vertigineuses, rares cas de convulsions.
 — Rares cas de dysgueusies et/ou dysosmie pouvant aller jusqu'à l'agueusie et/ou l'anosmie.
 — Rares cas de troubles de l'audition avec acouphène ou surdité, réversibles dans la majorité des cas.
 — Rares cas d'allongement de l'intervalle QT et de torsades de pointes.
 — Nausées, vomissements, dyspepsie, diarrhée (rarement sévère), gêne abdominale, pancréatite, rares cas de colites pseudomembraneuses.
 — Augmentation des enzymes hépatiques réversible à l'arrêt du traitement.
 — Rares cas de nécrose hépatique et d'insuffisance hépatique.
 — Des cas isolés d'hépatite cholestatique.
 — Rash cutané, photosensibilité, urticaire, prurit.
 — Arthralgies.

TOUT EFFET INDESIRABLE SURVENANT LORS DU TRAITEMENT DOIT ÊTRE SIGNALÉ À VOTRE MÉDECIN OU AU PHARMACIEN.

SURDOSAGE :

Conduite à tenir : lavage de l'estomac.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES :

- Contre-indiquées :**
 — Cisapride.
 — Dihydroergotamine.
 — Ergotamine.

Déconseillées :

- Alcaloïdes de l'ergot de seigle dopaminergiques (bromocriptine, cabergoline, lisuride, pergolide).
- Colchicine.
- Agonistes dopaminergiques (bromocriptine, cabergoline, pergolide).



AZ[®]

Azithromycine

FORMES ET PRÉSENTATIONS :

- Comprimés 500 mg - Boîte de 3 : sous plaquette thermoformée Alu/PVC.
- Gélules 250 mg - Boîte de 6 : sous plaquette thermoformée Alu/PVC.
- Poudre pour suspension buvable 200 mg / 5 ml - Flacons de 15 et 30 ml.

COMPOSITION :

AZ[®] Comprimés 500 mg :
Azithromycine (sous forme dihydrate)..... 500 mg
Excipient QSP 1 comprimé
Excipients à effet notoire : Lactose.

AZ[®] Gélules 250 mg :
Azithromycine (sous forme dihydrate)..... 250 mg
Excipient QSP 1 gélule
Excipients à effet notoire : Lactose.

AZ[®] Poudre pour suspension buvable :
Azithromycine (sous forme dihydrate)..... 200 mg
Excipient QSP 5 ml
Excipients à effet notoire : Saccharose - Parahydroxybenzoate de méthyle.

PROPRIÉTÉS :

Antibactérien à usage systémique (anti-infectieux).

Antibiotique de la famille des macrolides, classe des azalides, Code ATC : J01FA10.

INDICATIONS :

Traitement des infections dues aux germes définis comme sensibles :

- AZ[®] comprimés 500 mg et gélules 250 mg :**
 - Angines documentées à streptocoque A, bêta-hémolytique, en alternative au traitement par bêta-lactamines particulièrement lorsque celui-ci ne peut être utilisé.
 - Surinfections des bronchites aiguës.
 - Exacerbations des bronchites chroniques.
 - Infections stomatologiques.

AZ[®] Poudre pour suspension buvable :

- Angines à streptocoque A bêta-hémolytique, en alternative au traitement par bêta-lactamines particulièrement lorsque celui-ci ne peut être utilisé, chez l'enfant à partir de 3 ans.

Il convient de tenir compte des recommandations officielles concernant l'utilisation appropriée des antibactériens.

CONTRE-INDICATIONS :

Absolues :

- Enfants de moins de 6 ans en raison du risque de fausse route pour les comprimés et les gélules.
- Antécédents de réaction allergique à l'azithromycine ou à tout autre macrolide ou à l'un des composants de AZ[®].
- Alcaloïdes de l'ergot de seigle (dihydroergotamine, ergotamine), cisapride.
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

Adulte : AZ[®] comprimés 500 mg et gélules 250 mg :
— Angines, infections stomatologiques : 500 mg par jour pendant 3 jours.

— Comme avec l'érythromycine et d'autres macrolides, de rares réactions allergiques graves à type d'œdème de Quincke et de réactions anaphylactiques ont été rapportées.

- En raison de la présence de saccharose dans la suspension, ce médicament est contre-indiqué en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en sucrase-isomaltase.

— La suspension AZ[®] contient du saccharose. En tenir compte.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse :

- Il est préférable, par précaution, de ne pas utiliser l'azithromycine au cours du 1^{er} trimestre de la grossesse.
- En raison du bénéfice attendu, l'utilisation de l'azithromycine peut être envisagée à partir du 2^e trimestre de la grossesse si besoin.

Allaitement :

Chez la femme allaitante, l'azithromycine ne sera administrée que sous avis du médecin traitant ou du pharmacien.

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

AZ[®] est un médicament : ne pas laisser à la portée des enfants.

EFFETS INDESIRABLES :

Possibilité de survenue de :

- Candidose.
- Thrombocytopénie.
- Réactions d'hypersensibilité, exceptionnellement œdème de Quincke.
- Rares cas d'agressivité, nervosité, agitation et anxiété.
- Sensations vertigineuses, rares cas de convulsions.
- Rares cas de dysgueusies et/ou dysosmie pouvant aller jusqu'à l'agueusie et/ou l'anosmie.
- Rares cas de troubles de l'audition avec acouphène ou surdité, réversibles dans la majorité des cas.
- Rares cas d'allongement de l'intervalle QT et de torsades de pointes.
- Nausées, vomissements, dyspepsie, diarrhée (rarement sévère), gêne abdominale, pancréatite, rares cas de colites pseudomembraneuses.
- Augmentation des enzymes hépatiques réversible à l'arrêt du traitement.
- Rares cas de nécrose hépatique et d'insuffisance hépatique.
- Des cas isolés d'hépatite cholestatique.
- Rash cutané, photosensibilité, urticaire, prurit.
- Arthralgies.

TOUT EFFET INDESIRABLE SURVENANT LORS DU TRAITEMENT DOIT ÊTRE SIGNALÉ À VOTRE MÉDECIN OU AU PHARMACIEN.

SURDOSAGE :

Conduite à tenir : lavage de l'estomac.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES :

Contre-indiquées :

- Cisapride.
- Dihydroergotamine.
- Ergotamine.

Déconseillées :

- Alcaloïdes de l'ergot de seigle dopaminergiques (bromocriptine, cabergoline, lisuride, pergolide).
- Colchicine.
- Agonistes dopaminergiques (bromocriptine, cabergoline, pergolide).



Comprimés sécables à Libération Modifiée

- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. (Cf. « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »)

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

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

venir lorsque

Comprimés sécables à Libération Modifiée

- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. (Cf. « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »)

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut venir lorsque

- si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous sautez des repas.

4472

242600030-02

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 autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être 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 QUANTITATIVE ET QUALITATIVE :

Levofloxaciné (DCI).....500 mg

Sous forme de lévofloxaciné hemihydraté

Excipients.....qsp un comprimé pelliculé sécable

Excipients à effets notoires : sans objet

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

La lévofloxaciné appartient à un groupe de médicaments appelés antibiotiques. La lévofloxaciné est un antibiotique de type « quinolone ». Elle détruit des bactéries responsables d'infections dans l'organisme.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

EVOX® 500 mg comprimé pelliculé sécable, peut être utilisé pour le traitement des infections suivantes:

Chez l'adulte

- Sinusites aiguës bactériennes
- Exacerbations aiguës de bronchite chronique
- Pneumonies communautaires
- Infections compliquées de la peau et des tissus mous

Pour les infections mentionnées ci-dessus **EVOX® 500 mg comprimé pelliculé sécable**, ne doit être utilisé que lorsque les antibiotiques recommandés dans les traitements initiaux de ces infections, sont jugés inappropriés.

- Pyélonéphrites et infections urinaires compliquées

- Prostatites chroniques bactériennes

- Cystites non compliquées

- Maladie du charbon : prophylaxie post exposition et traitement curatif.

EVOX® 500 mg comprimé pelliculé sécable, peut également être utilisé en relais d'un traitement intraveineux initial de lévofloxaciné chez les patients ayant montré une amélioration de leur état.

Il convient de tenir compte des recommandations officielles concernant l'utilisation appropriée.

POSOLOGIE, MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

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

- Par voie orale, à avaler avec de l'eau

- Les comprimés peuvent être pris au cours ou en dehors des repas.

Protégez votre peau de la lumière solaire

Évitez l'exposition directe au soleil pendant que vous recevez ce médicament et pendant les 2 jours qui suivent l'arrêt du médicament.

Votre peau devient bien plus sensible au soleil et peut vous donner des sensations de brûlure, de picotements ou former des cloques sévères, si vous ne prenez pas les précautions suivantes :

- Vérifiez que vous utilisez une crème solaire à indice de protection élevé.
- Portez toujours un chapeau et des vêtements qui couvrent vos bras et vos jambes.
- Évitez les bains de soleil.

Si vous prenez déjà des comprimés de fer, des suppléments à base de zinc, des antiacides ou du sucralfate :

Ne prenez pas ces médicaments en même temps que **EVOX®**. Prenez-les au moins 2 heures avant ou après **EVOX®**.

Les comprimés à prendre :

- Votre médecin décide le nombre de comprimés à prendre.
- La dose dépend du type et du siège de l'infection.
- La durée de votre traitement dépend de la gravité de l'infection.
- Si vous avez l'impression que l'effet de votre médicament n'est pas suffisant, n'augmentez pas la dose, mais interrogez votre médecin.

Adultes et personnes âgées

Infections des sinus, infections pulmonaires chez l'adulte, infections des voies urinaires, infections de la prostate

1 comprimé de **EVOX® 500 mg comprimé pelliculé**

Pneumonies et infections de la peau et des tissus mous

1 comprimé de **EVOX® 500 mg comprimé pelliculé**, une ou deux fois par jour.

Infections des voies urinaires, y compris au niveau des reins ou de la vessie

1/2 ou 1 comprimé de **EVOX® 500 mg comprimé pelliculé sécable**, chaque jour.

LOT: 073819 PER: 09/2022
PPV: 100,10 DH

ESAC® 20 mg

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

Composition

Ésoméprazole.....20,00 mg
Sous forme d'ésoméprazole magnésium trihydrate.
Excipients dont et saccharose : q.s.p 1 gélule gastro-résistante

Qu'est-ce qu'ESAC 20 mg et dans quel cas est-il utilisé ?

Ce médicament se présente sous forme de gélules contenant des microgranules gastro-résistants.

ESAC est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

ESAC est utilisé dans :

- le traitement de l'oesophagite érosive par reflux (inflammation de l'oesophage),
- la prévention des rechutes de certaines oesophagites,
- le traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (brûlures et remontées acides),
- le traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*,
- le traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS),
- la prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

Quelles sont les informations nécessaires avant de prendre ESAC 20 mg ?

Il est particulièrement important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres médicaments, même ceux sans prescription médicale.

Ne pas utiliser ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à l'un des constituants d'ESAC,
- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons,
- si vous prenez un médicament contenant de l'atazanavir (utilisé dans le traitement du VIH).

Prendre des précautions particulières avec ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous prenez d'autres médicaments comme l'itraconazole ou le kétoconazole (pour les infections fongiques), le diazépam (contre l'anxiété), la phénytoïne (pour l'épilepsie), la warfarine (pour des troubles de la coagulation sanguine), ou le cisapride (pour des troubles liés à un retard de l'évacuation gastrique),
- si vous avez des problèmes hépatiques graves. Vous devez en discuter avec votre médecin, il peut réduire la posologie,
- si vous avez des problèmes rénaux graves. Vous devez en discuter avec votre médecin.

- si une association de médicaments vous est prescrite pour l'éradication de *Helicobacter pylori* avec ESAC ou si vous prenez ESAC dans le cadre d'un traitement à la demande, vous devez informer votre médecin des autres médicaments que vous prenez.

En cas de traitement à la demande, vous devez informer votre médecin de toutes modifications de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose ou de déficit en sucrase isomaltase (maladies métaboliques rares).

Grossesse

Si vous êtes enceinte ou susceptible de l'être, ou si vous allaitez, dites-le à votre médecin avant de prendre ESAC.

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

Allaitement

Ce médicament ne doit pas être utilisé au cours de l'allaitement.

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments.

Il est important d'indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament notamment l'itraconazole ou le kétoconazole, le diazépam, la phénytoïne, la warfarine, l'atazanavir, la clarithromycine ou le cisapride, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Comment prendre ESAC 20 mg ?

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et quand vous devez les prendre.

Le dosage des gélules que vous prenez et la durée du traitement dépendront de l'importance des symptômes dont vous souffrez.

Vous pouvez prendre vos gélules au cours d'un repas ou à jeun. Les gélules ne doivent pas être mâchées ni croquées.

Elles doivent être avalées entières avec un demi-verre d'eau.

Si vous avez des difficultés pour avaler, le contenu des gélules peut être mis dans un demi-verre d'eau non gazeuse. Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Vous pouvez alors boire la solution contenant des petits granules immédiatement ou dans les 30 minutes. Remuez toujours avant de boire.

Rincez ensuite le verre en ajoutant le contenu d'un demi-verre d'eau et le boire. Tous les granules doivent être avalés sans être mâchés ni croqués.

Pour les patients ne pouvant pas avaler, le contenu des gélules peut être dispersé dans de l'eau non gazeuse et administré par sonde gastrique.

La posologie habituelle est :

Adultes et enfants à partir de 12 ans :

- **Traitement de l'oesophagite :**
40 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Chez certains patients, un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour obtenir une guérison complète.
- **Prévention des rechutes des oesophagites :**
20 mg une fois par jour.
- **Traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (brûlures et remontées acides) :**
20 mg une fois par jour.

Si vos symptômes persistent après 4 semaines, consultez votre médecin.

Par la suite, votre médecin peut vous recommander de prendre une gélule de 20 mg une fois par jour, en fonction de vos besoins.

Le traitement à la demande, en fonction des besoins, n'est pas recommandé chez les patients traités par un AINS, susceptibles de développer un ulcère gastro-duodénal.

Adultes :

- Traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori* :

La dose initiale est de 20 mg associé à deux antibiotiques (amoxicilline 1 G et clarithromycine 500 MG) deux fois par jour pendant 7 jours.

- Traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :

La dose habituelle est de 20 mg une fois par jour. La durée de traitement est de 4 à 8 semaines.

- Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :

20 mg une fois par jour.

ESAC ne doit être utilisé chez les enfants de moins de 12 ans en l'absence de données disponibles.

Suivez strictement les instructions de votre médecin et si vous avez un doute, n'hésitez pas à lui demander conseil.

Si vous avez pris plus d'ESAC 20 mg que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez oublié de prendre ESAC 20 mg :

Prenez-le dès que possible.

Cependant, si vous êtes prêt à prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que vous avez oubliée mais poursuivez votre traitement normalement.

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ESAC 20 mg est susceptible d'entraîner occasionnellement des effets indésirables chez certaines personnes.

Ces effets indésirables sont généralement d'intensité légère et disparaissent à l'arrêt du traitement.

Effets indésirables fréquents

(chez 1 à 10 % des patients traités) :

Maux de tête, diarrhée, constipation, nausées, vomissements, douleurs abdominales, flatulence.

Effets indésirables peu fréquents

(chez moins de 1 % des patients traités) :

Sensation vertigineuse, œdème périphérique, paresthésie (sensation anormale dans une région cutanée ou profonde), somnolence, insomnie, augmentation des enzymes du foie, réactions cutanées (dermatite, rash, prurit, urticaire), malaise.

Effets indésirables rares

(chez moins de 0,1 % des patients traités) :

Confusion mentale réversible, agitation, agressivité, dépression et hallucinations, particulièrement chez des patients présentant des pathologies sévères, gynécomastie (gonflement des seins chez l'homme), sécheresse de la bouche, stomatite (inflammation de la bouche), candidose gastro-intestinale (infection due à un champignon), diminution du nombre des cellules sanguines (globules rouges, globules blancs, plaquettes), encéphalopathie chez les patients ayant une insuffisance hépatique sévère pré-existante, hépatite avec ou sans ictère (jaunisse), insuffisance hépatique, douleurs articulaires ou musculaires, fatigue musculaire, photosensibilisation, réactions cutanées graves (réactions bulleuses), alopecie (chute de cheveux), réactions allergiques telles que gonflement du visage, des lèvres, du larynx et/ou de la langue, bronchospasme, choc anaphylactique, hémoriephrite interstitielle (atteinte rénale), augmentation de la sueur, vision trouble, perturbation du goût et diminution du taux de sodium dans le sang. Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Instructions d'utilisation pour l'administration par sonde gastrique

Il est très important que l'administration par sonde gastrique soit effectuée par un personnel entraîné et ayant la connaissance nécessaire pour choisir (sonde et seringue) est approprié à ce mode d'administration.

Seule de l'eau non gazeuse doit être utilisée.

Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Rincer la sonde avec de l'eau avant et après l'administration.

1. Placer le contenu de la sonde dans un demi-verre d'eau non gazeuse.

2. Placer le contenu de la sonde dans un demi-verre d'eau non gazeuse.

3. Placer le contenu de la sonde dans un demi-verre d'eau non gazeuse.

4. Placer le contenu de la sonde dans un demi-verre d'eau non gazeuse.

5. Placer le contenu de la sonde dans un demi-verre d'eau non gazeuse.

6. Placer le contenu de la sonde dans un demi-verre d'eau non gazeuse.

7. Placer le contenu de la sonde dans un demi-verre d'eau non gazeuse.

8. Placer le contenu de la sonde dans un demi-verre d'eau non gazeuse.

9. Placer le contenu de la sonde dans un demi-verre d'eau non gazeuse.

10. Placer le contenu de la sonde dans un demi-verre d'eau non gazeuse.

11. Placer le contenu de la sonde dans un demi-verre d'eau non gazeuse.

12. Placer le contenu de la sonde dans un demi-verre d'eau non gazeuse.

13. Placer le contenu de la sonde dans un demi-verre d'eau non gazeuse.

14. Placer le contenu de la sonde dans un demi-verre d'eau non gazeuse.

15. Placer le contenu de la sonde dans un demi-verre d'eau non gazeuse.

16. Placer le contenu de la sonde dans un demi-verre d'eau non gazeuse.

17. Placer le contenu de la sonde dans un demi-verre d'eau non gazeuse.

18. Placer le contenu de la sonde dans un demi-verre d'eau non gazeuse.

19. Placer le contenu de la sonde dans un demi-verre d'eau non gazeuse.

20. Placer le contenu de la sonde dans un demi-verre d'eau non gazeuse.

21. Placer le contenu de la sonde dans un demi-verre d'eau non gazeuse.

22. Placer le contenu de la sonde dans un demi-verre d'eau non gazeuse.

23. Placer le contenu de la sonde dans un demi-verre d'eau non gazeuse.

24. Placer le contenu de la sonde dans un demi-verre d'eau non gazeuse.

25. Placer le contenu de la sonde dans un demi-verre d'eau non gazeuse.

26. Placer le contenu de la sonde dans un demi-verre d'eau non gazeuse.

27. Placer le contenu de la sonde dans un demi-verre d'eau non gazeuse.

28. Placer le contenu de la sonde dans un demi-verre d'eau non gazeuse.

29. Placer le contenu de la sonde dans un demi-verre d'eau non gazeuse.

30. Placer le contenu de la sonde dans un demi-verre d'eau non gazeuse.

Feldène®



(Piroxicam)

Gélule et Suppo

Le FELDENE est le N - (pyridinyl - 2) hydroxy - 4 méthyl - 2 H benzothiazine - 1,2 dioxide - 1,1 carboxamide - 3.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Feldène est utilisé pour soulager certains symptômes de l'arthrose (maladie dégénérative des articulations), de la polyarthrite rhumatoïde et de la spondylarthrite ankylosante (affection rhumatologique de la colonne vertébrale), tels que le gonflement, la raideur et la douleur articulaire. Il ne guérit pas l'arthrose et vous soulagera uniquement, aussi longtemps que vous continuerez à le prendre. Votre médecin ne sera amené à vous prescrire du piroxicam qu'en cas de symptômes insuffisamment soulagés avec d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

CONTRE-INDICATIONS

- Allergie avérée au FELDENE, aux substances acétylsalicylique.
- Ulcères gastro-duodénaux en évolution.
- Grossesse.
- Enfants de moins de 15 ans.

PRECAUTIONS

- En cas d'antécédents digestifs (ulcère, hernie hiatale...),
- en cas de prise concomitante d'un autre médicament (aspirine, anti-coagulant...),
- en cas de grossesse ou d'allaitement,
- prévenir votre médecin traitant.

MISE EN GARDE

En cas de manifestation cutanée, arrêter le traitement et consulter votre médecin traitant.

POSOLOGIE ADULTES - MODE D'EMPLOI

Se conformer strictement à la prescription médicale.

Sauf avis contraire du médecin, la posologie usuelle est de 20 mg par jour en une seule prise, sous forme de gélules ou de suppositoires,

- soit : 2 gélules à 10 mg au cours d'un repas
- soit : 1 suppositoire à 20 mg, de

PRESENTATIONS

- FELDENE 10 mg gélules.
- Boîte de 20 gélules dosées à 10 mg
- FELDENE 20 mg gélules.
- Boîte de 15 gélules dosées à 20 mg
- FELDENE 20 mg suppositoires.

Boîte de 10 suppositoires dosés à 20 mg



FELDENE®

20mg PIROXICAM

LOT N° : 1282808

UT.AV. : 10 2024 P.P.V : 56 90

© Marque de Pfizer Inc.

09366045/7

LABORATOIRES PFIZER S.A.
Route de Qualidia EL JADIDA

avec l'autorisation de PFIZER Inc.
New-York U.S.A