



PROGRAMME
PRINCIPAL

LENT LES CONTRAIRES *RAPIDE*

25 juin 2020 | Beaulieu, Lausanne

22^{ème} Colloque de formation continue
du Collège de Médecine de Premier
Recours (CMPR)





2287 MOMENTS EXTRA

AVEC LE MEILLEUR RACONTEUR DE BLAGUES AU MONDE

GRÂCE À LA PROTECTION CONTRE LES AVC
PAR XARELTO^{®1,2}



Patients atteints de fibrillation auriculaire non valvulaire¹

Prévention des AVC et prophylaxie des embolies systémiques en cas de fibrillation auriculaire non valvulaire



Xarelto[®]
rivaroxaban

AVC = accidents vasculaires cérébraux

Références: 1. Information professionnelle Xarelto[®] vascular Suisse, www.swissmedinfo.ch. 2. Fox et al. Prevention of stroke and systemic embolism with rivaroxaban compared with warfarin in patients with non-valvular atrial fibrillation and moderate renal impairment. *European Heart Journal* (2011) 32, 2387–2394.

Information professionnelle abrégée de Xarelto[®] (rivaroxaban): Inhibiteur direct du facteur Xa. **C:** Comprimés pelliculés contenant 10, 15 et 20 mg de rivaroxaban. **I:** a) Prévention des thromboses lors d'interventions orthopédiques majeures des extrémités inférieures, p.ex. pour une prothèse de hanche ou de genou. b) Traitement de l'embolie pulmonaire (EP) et de la thrombose veineuse profonde (TVP) ainsi que prévention des récurrences de TVP et d'EP. **Pr:** a) 10 mg 1x par jour; b) 15 mg 2x par jour les 21 premiers jours, puis 20 mg 1x par jour; à partir du mois 7: 20 mg 1x par jour ou 10 mg 1x par jour selon une évaluation individuelle des avantages et des risques. **Ci:** 20 mg 1x par jour; en cas de ClCr de 15 à 49 ml/min: 15 mg 1x par jour. Prise de la dose de 15 ou de 20 mg pendant un repas. **CI:** Hypersensibilité aux composants, endocardite bactérienne aiguë, hémorragies cliniquement significatives, hépatopathie/insuffisance hépatique (IH) sévère avec risque hémorragique significativement accru, légère IH avec coagulopathie, insuffisance rénale (IR) nécessitant une dialyse, ulcère gastro-intestinal aigu ou maladie GI ulcéreuse, grossesse, allaitement. **MG:** Co-médication (voir «IA»), âge <18 ans, prothèse valvulaire, médicaments influençant l'hémostase. **Pr:** IR (ClCr de 15 à 29 ml/min) ou IR en association avec des médicaments faisant augmenter le taux plasmatique de Xarelto[®], risque accru d'hémorragies incontrôlées et de diathèse hémorragique, AVC hémorragique récent, hémorragie intracranienne ou intracérébrale, ulcère GI/maladie GI ulcéreuse récents, hypertension sévère non contrôlée, rétinopathie vasculaire, anomalies vasculaires intracrâniennes ou intracérébrales, chirurgies cérébrales, spinales ou oculaires récentes, antécédents de bronchiectasie ou d'hémorragie pulmonaire, ponction et anesthésie rachidiennes, l'administration doit être arrêtée au moins 24 h avant le procédé invasif/l'intervention chirurgicale, administration simultanée de médicaments influençant l'hémostase, SAPL, des cas isolés d'agranulocytose et de SJS ont été rapportés. **El fréquents:** Hémorragies, anémie, vertige, céphalées, saignements oculaires, hématomes, épistaxis, hémoptysie, nausées, constipation, diarrhées, taux accru d'enzymes hépatiques (ASAT, ALAT), prurit, éruption cutanée, douleurs des extrémités, fièvre, œdème périphérique, asthénie. **IA:** Inhibiteurs puissants du CYP 3A4 et de la P-gp (ritonavir, kétoconazole), inducteurs puissants du CYP 3A4 et de la P-gp (rifampicine, carbamazépine, phénobarbital, millepertuis), médicaments influençant l'hémostase. **Prés:** 10 et 30 cpr. pell. de 10 mg; 10, 28 et 98 cpr. pell. de 15 et de 20 mg; boîtes cliniques corr. de 10x 1 cpr. pell. (b), admis aux caisses. Pour de plus amples informations: voir www.swissmedinfo.ch. Distribution: Bayer (Schweiz) AG, Uetlibergstr. 132, 8045 Zurich. PP-M_RIV-CH-0018-1_11.2019

Programme scientifique

Jeudi 25 juin 2020

Dès 07h30	Enregistrement
08h00 – 08h45	Symposium satellite du matin
09h10 – 09h15	Début du congrès François Héritier, Courfaivre
09h15 – 10h00	Exposé principal 1 Pneumologie (apnée du sommeil) Dan Adler, Genève / Jacques Cornuz, Lausanne
10h15 – 11h15	Séminaires interactifs A1–A6
11h15 – 11h45	Pause-café
11h45 – 12h45	Séminaires interactifs B1–B6
12h45 – 14h00	Déjeuner buffet
13h00 – 13h45	Symposiums satellites du midi 1 et 2
13h00 – 13h45	Atelier de pédagogie médicale Enseigner la gestion de l'incertitude à son stagiaire/interne Cédric Gillibert, Petit-Lancy / Anne Meynard, Petit-Lancy
14h00 – 14h45	Exposé principal 2 Slow fast food Anthony Fardet, France / François Héritier, Courfaivre
14h45 – 15h00	Remise du Prix de recherche CMPR 2020 et Distinction des bénéficiaires de la bourse de démarrage François Héritier, Courfaivre, et lauréats
15h00 – 15h30	Pause-café
15h30 – 16h15	Exposé principal 3 La cybersanté et ses enjeux à l'ère de l'intelligence artificielle Antoine Geissbuhler, Genève / Idris Guessous, Genève
16h30 – 17h30	Séminaires interactifs C1–C6
Dès 17h30	Apéritif de clôture



Un cours maîtrisé
malgré la dépression.

Brintellix®

Améliore l'humeur, la concentration, la motivation et peut aider dans la vie de tous les jours.¹

Brintellix® (vortioxétine). I: Traitement des épisodes dépressifs chez l'adulte (épisodes dépressifs majeurs), ainsi que traitement d'entretien ultérieur chez les patients dont les symptômes dépressifs ont bien répondu à Brintellix dans la phase aiguë du traitement. P: La posologie recommandée chez l'adulte < 65 ans est de 10 mg par jour, au cours ou en dehors des repas. La dose peut être ajustée à max. 20 mg par jour ou min. 5 mg par jour. CI: Hypersensibilité au principe actif ou à l'un des excipients. Utilisation simultanée avec des inhibiteurs de la monoamine oxydase (IMAO) non sélectifs ou des inhibiteurs sélectifs de la MAO-A. **Préc.:** Enfants et adolescents, tentatives de suicide/ idées suicidaires, convulsions, syndrome sérotoninergique ou syndrome malin des neuroleptiques, manie/hypomanie, hémorragie, hypotension, patient âgé, patients souffrant de maladies rénales ou hépatiques. **IA:** Inhibiteurs non sélectifs irréversibles de la MAO, inhibiteurs sélectifs réversibles de la MAO-A (moclobémide), inhibiteurs non sélectifs réversibles de la MAO (linérolide), inhibiteurs sélectifs irréversibles de la MAO-B (sélégiline, rasagiline), médicaments sérotoninergiques, millepertuis, médicaments abaissant le seuil épileptogène, électroconvulsivothérapie, inhibiteurs du cytochrome P450 (inhibiteurs puissants du CYP2D6 (p.ex. bupropion, quindine, fluoxétine, paroxétine)), inducteurs du cytochrome P450 (p.ex. rifampicine, carbamazépine, phénytoïne), médicaments anticoagulants et antiplaquettaires, lithium, tryptophane. **G/A:** déconseillé. **EI:** très fréquent: nausées; fréquent: rêves anormaux, vertiges, diarrhée, constipation, vomissements, prurit (généralisé). **Prés.:** comprimés pelliculés à 5 mg: 28 [B], 10 mg et 20 mg: 28, 98 et emballage hospitalier de 9x7 [B]. Gouttes buvables à 20 mg/ml (10.1% vol. alcool): 15ml [B]. Actuellement non commercialisés: comprimés 15 mg: 28, 98. **Admis par les caisses.** L'information professionnelle complète est publiée sur www.swissmedinfo.ch. **Lundbeck (Suisse) SA, Opfikon, www.lundbeck.ch** 20082018FI Réf. 1. Information professionnelle Brintellix®: www.swissmedinfo.ch **Lundbeck (Suisse) SA, Balz-Zimmermann-Strasse 7, Case postale 5, CH-8058 Zurich Aéroport, Tél. 058 269 81 81, Fax 058 269 81 82, www.lundbeck.ch**

CH-BRIN-0439 01/20



Brintellix®
vortioxétine

Take care of **more than mood**®

Les séminaires interactifs

Jeudi 25 juin 2020

5

Séminaires interactifs A/B (deux séances)

Séminaire A/B1: **Prise en charge des troubles thyroïdiens par le médecin de premier recours**

Jaafar Jaafar, Genève / Idris Guessous, Genève

Séminaire A/B2: **Constipation**

Marie-Claire Jacques, Genève

Séminaire A/B3: **Autotests de diagnostic pour les patients : qu'en penser, que leur recommander ?**

Nicolas Senn, Lausanne / Isabelle Hottinger, Concise

Séminaire A/B4: **Le DEP (dossier électronique du patient) – frein ou accélération de la prise en charge ?**

Nicolas Perone, Genève / Jean Gabriel Jeannot, Neuchâtel

Séminaire A/B5: **Ralentir la prescription chez les seniors**

Olivier Bugnon, Lausanne / Michäel Klay, Oron-la-Ville

Séminaire A/B6: **La consultation rapide**

Baptiste Pedrazzini, Lausanne / François Héritier, Courfaivre

Séminaires interactifs C (une séance)

Séminaire C1: **La fibrillation auriculaire à l'usage du praticien**

Jean-Michel Gaspoz, Chêne-Bougeries / Stéphane David, Lausanne

Séminaire C2: **Sexologie – quand le désir ralentit**

Francesco Bianchi-Demicheli, Genève / Nicole Jaunin-Stalder, Cugy

Séminaire C3: **Haut potentiel (HP)**

Delphine Bloetzer, Vevey / Saholy Razafinarivo-Schoreisz, Courroux

Séminaire C4: **La mesure du soi**

Jean Gabriel Jeannot, Neuchâtel / Roland Jeanneret, Le Locle

Séminaire C5: **La maladie qui ralentit : la dépression**

Marion-Veyron Régis, Lausanne / Nicolas Senn, Lausanne

Séminaire C6: **Médecin de précision : lente révolution**

Idris Guessous, Genève / Pierre Landry, Neuchâtel

LA MISSION CONTINUE.

Montrez vous aussi votre
détermination dans la bataille contre
l'insuffisance cardiaque systolique.
Votre allié se nomme ENTRESTO®.



Entresto®
sacubitril/valsartan



1. Seferovic, PM., et al., Clinical practice update on heart failure 2019: pharmacotherapy, procedures, devices and patient management. An expert consensus meeting report of The Heart Failure Association of the European Society of Cardiology. Eur J Heart Fail, 2019.

Entresto® C: Comprimés pelliculés de 50 mg, 100 mg et 200 mg du complexe sodique sacubitril/valsartan. **I:** Entresto est indiqué pour réduire le risque de mortalité et de morbidité cardiovasculaires chez les patients adultes souffrant d'insuffisance cardiaque systolique (classe NYHA [New York Heart Association] II-IV, FEVG $\leq 40\%$). Entresto est administré en étant associé, de manière appropriée, avec d'autres traitements de l'insuffisance cardiaque (par ex. bêta-bloquants, diurétiques et antagonistes des minéralocorticoïdes) au lieu d'un inhibiteur de l'ECA ou d'un ARA. **P:** Dose initiale – 100 mg 2 x par jour ou 50 mg 2 x par jour: chez les patients qui ne sont pas traités ou qui sont traités avec une dose faible d'inhibiteur de l'ECA ou d'ARA, patients avec insuffisance rénale sévère (DFG < 30 ml/min/1,73 m²) ou insuffisance hépatique modérée (classification Child-Pugh B). Doubler la dose toutes les 2-4 semaines jusqu'à une dose cible de 200 mg 2 x par jour. Traitement au plus tôt 36 heures après arrêt d'un inhibiteur de l'ECA. Ne peut pas être utilisé avec un ARA. En cas de problèmes de tolérance, il est recommandé d'ajuster la posologie des médicaments concomitants, de réduire temporairement la dose d'Entresto ou d'arrêter celui-ci. Utilisation non étudiée en cas de tension artérielle systolique < 100 mmHg; insuffisance hépatique sévère (classification Child-Pugh C); enfants et adolescents. **CI:** Hypersensibilité à l'un des principes actifs ou à l'un des excipients. Utilisation concomitante d'un inhibiteur de l'ECA. Antécédent connu d'angio-œdème lié à un traitement antérieur par inhibiteur de l'ECA ou ARA. Angio-œdème héréditaire. Utilisation simultanée de médicaments contenant un alicurane chez les patients diabétiques ou insuffisants rénaux (DFG < 60 ml/min/1,73 m²). Insuffisance rénale sévère avec DFG < 10 ml/min/1,73 m². Grossesse. **PE:** Double blocage du SRAA. **Hypotension artérielle** – surveiller la tension artérielle lors de l'initiation du traitement ou pendant un ajustement posologique. En cas d'hypotension, il est recommandé de réduire temporairement la dose ou de suspendre temporairement Entresto ainsi que d'adapter la dose du diurétique, de l'hypotenseur et de traiter les autres causes d'hypotension. Corriger une déplétion sodique et/ou volémique avant le traitement. **Insuffisance rénale. Hyperkaliémie** – utiliser avec prudence les médicaments augmentant le taux de potassium. Recommander une surveillance de la kaliémie. **Angio-œdèmes** – En cas d'angio-œdème, arrêter immédiatement Entresto, instaurer un traitement approprié et une surveillance. Un angio-œdème accompagné d'un œdème pharyngé peut entraîner la mort. Si la langue, la glotte ou le pharynx sont impliqués, instaurer immédiatement un traitement adéquat, par exemple par solution d'épinéphrine/adrenaline sous-cutanée et/ou des mesures pour maintenir ouvertes les voies respiratoires. **Patients avec une sténose de l'artère rénale** – recommander une surveillance de la fonction rénale. **Biomarqueurs** – Le BNP n'est pas un biomarqueur approprié chez les patients traités par Entresto. **IA:** Inhibiteurs de l'ECA; Alicurane; ARA; transporteurs OATP1B1 et OATP1B3; Sildénafil; Diurétiques d'épargne potassique, antagonistes de minéralocorticoïde, suppléments de potassium ou substitut potassique du sel; anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) y compris inhibiteurs sélectifs de la cyclooxygénase-2 (inhibiteurs de COX-2); Lithium; Inhibiteurs de OATP1B1, OATP1B3, et OAT3, OAT1 ou MRP2. **EI:** Très fréquent: hyperkaliémie, hypotension, fonction rénale limitée. **Fréquent:** anémie, hypokaliémie, hypoglycémie, étourdissements, céphalées, vertiges, syncope, hypotension orthostatique, toux, diarrhée, nausées, défaillance rénale (insuffisance rénale, défaillance rénale aiguë), fatigue, asthénie. **Occasionnel:** vertige orthostatique, angio-œdèmes, prurit, éruption cutanée, hypersensibilité (y compris anaphylaxie). **P:** Entresto 50 mg: Emballages de 28 et 56 comprimés pelliculés. Entresto 100 mg et Entresto 200 mg: Emballages de 56 et 168 comprimés pelliculés. Catégorie de vente: B. D'autres informations sont disponibles à l'adresse www.swissmedicinfo.ch. Novartis Pharma Schweiz AG, Risch; Suurstoffi 14, 6343 Rotkreuz, Tél. 041 763 71 11. V4 mai 2018

* Admis par les caisses-maladie

Symposium satellite

Jeudi 25 juin 2020

7

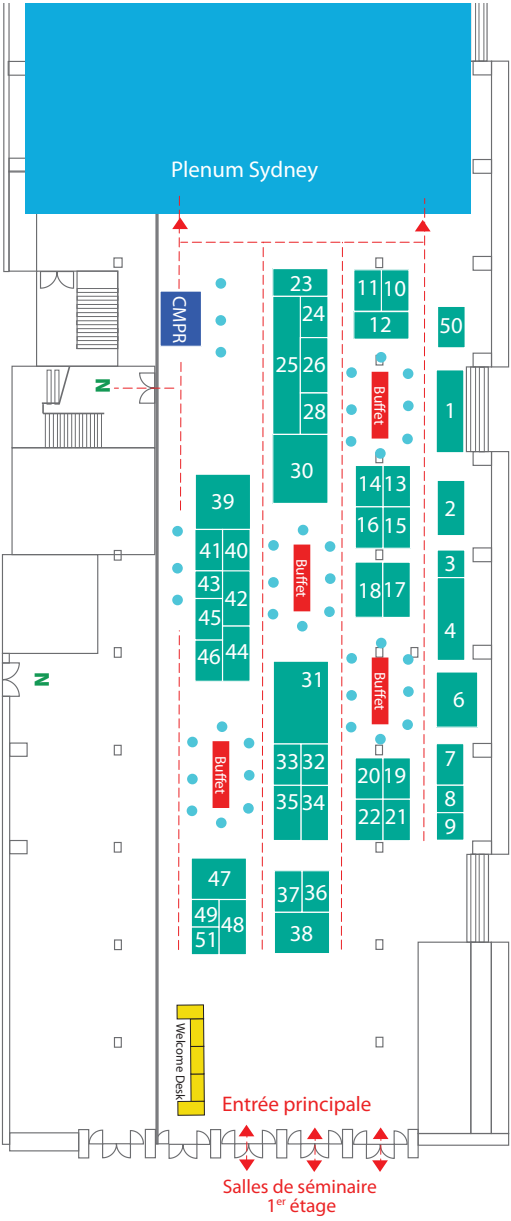
DU MATIN			DU MIDI 1			DU MIDI 2		
08h00 – 08h45			13h00 – 13h45			13h00 – 13h45		
Une nouvelle thérapie combinée pour les troubles fonctionnels du tube digestif			Traiter rapidement au lieu de progresser lentement – Nouvelles possibilités de traitement dans l'asthme et la BPCO			Gestion pratique des troubles dépressifs – diagnostics et thérapie holistique		
Orateur : Prof. Dr. med. Ahmed Madisch Hannover			Orateur : Dr Olivier Staneczek Lausanne			Orateur : Docteur Christian Rollini Psychiatre psychothérapeute FMH, médecin praticien FMH, Medipsy Lausanne		
Organisé et soutenu par :								
Schwabe Pharma AG			OM Pharma Suisse			Lundbeck		
 Schwabe Pharma AG From Nature. For Health.			 OM PHARMA A Vifor Pharma Group Company			 Lundbeck 		

Exposants et sponsors

Exposants

N° Stand

Abbott Diabetes Care , Baar	38
A. Menarini AG , Zurich	50
Alfasigma Schweiz AG , Zofingen	43
Allergopharma AG , Therwil	36
Amgen Switzerland AG , Rotkreuz	46
AstraZeneca AG , Baar	48
Axon Lab AG , Le Mont-sur-Lausanne	24
Bayer (Schweiz) AG , Zurich	30
Bimbosan AG , Welschenrohr	49
Biomed AG , Dübendorf	40
Boehringer Ingelheim (Schweiz) AG , Bâle	3
Bristol-Myers Squibb SA , Steinhausen / Pfizer AG , Zurich	19
Caisse des Médecins , Ecublens	35
clm Dr Risch arc lémanique SA , Crissier	11
Daiichi Sankyo (Schweiz) AG , Thalwil	39
Dr. Wild & Co. AG , MuttENZ	16
Eli Lilly (Suisse) S.A. , Vernier	33
GlaxoSmithKline , Münchenbuchsee	15
Grünenthal Pharma AG , Mitlödi	47
HESS Medizintechnik AG , Bilten	34
Labatec Pharma SA , Meyrin	13
labor team w ag , Goldach	31
Laboratoire Osler GmbH , Zoug	9
Ligue pulmonaire	23
Lundbeck (Schweiz) AG , Glattbrugg	1
Medisupport Services AG , Niederwangen b. Bern	6
MSD Merck Sharp & Dohme AG , Lucerne	14
Mundipharma Medical Company , Bâle	2
Novartis Pharma Schweiz AG , Rotkreuz	4
Novo Nordisk Pharma AG , Zurich	12
Pfizer AG , Zurich	37
Pierre Fabre Pharma AG , Allschwil	7
Réseau de Santé Delta Vaud , Onex	8
ResMed Schweiz GmbH , Bâle	28
sanofi-aventis (suisse) sa , Vernier	18
Schülke & Mayr AG , Zurich	22
Schwabe Pharma AG , Küssnacht	44
Servier (Suisse) SA , Meyrin	20
Swisstransplant , Berne	51
Takeda Pharma AG , Pfäffikon SZ	42
Unilabs , Suisse	26
Vifor Pharma Suisse , Villars-sur-Glâne	25
Viollier AG , Allschwil	17
Zeller Medical AG , Romanshorn	32



Informations générales

Lieu

Beaulieu, Lausanne


Site Internet

www.cmpr-congres.ch/cmpr2020

Frais de participation

Carte journalière	Inscription jusqu'au 25.05.2020	Inscription après le 25.05.2020
Médecins	CHF 140.–	CHF 160.–
Médecins-assistants	CHF 100.–	CHF 120.–
Etudiants	sans frais	sans frais

Reconnaissance/Recommandation/Crédits

SSMIG	SSP	ASMPP
 <p>Le nombre effectif d'heures de formation suivies est reconnu comme formation continue essentielle.</p>	5 crédits	3 crédits

Inscription

De préférence avant le 25 mai 2020 ; pour les inscriptions nous parvenant après le 25 mai 2020, une participation aux frais de CHF 20.– sera demandée. Inscription en ligne sur www.cmpr-congres.ch ou au moyen du formulaire en annexe. Vous recevrez ultérieurement une facture pour les frais d'inscription qui sert également de confirmation.

Annulation de l'inscription

En cas d'annulation avant le 25 mai 2020, les frais de dossier d'un montant de CHF 50.– ne seront pas remboursés/resteront dus. En cas d'annulation de l'inscription après le 25 mai 2020 ou en cas d'absence, les frais d'inscription ne seront pas remboursés/seront toujours dus.

Patronage scientifique

Collège de Médecine de Premier Recours, Rue de l'Hôpital 15, PCY, 1552, 1701 Fribourg

Organisation administrative

Medworld AG, Andrea Studer, Nina Hächler

Sennweidstrasse 46, 6312 Steinhausen

Téléphone: 041 748 23 00, Fax: 041 748 23 11, E-mail: registration@medworld.ch

Internet: www.cmpr-congres.ch/cmpr2020

Date de parution

Mars 2020

NOUVEAU

LUMBAGO ?

Réflexe **METOFLEX[®]**

Methocarbamol



MAINTENANT DISPONIBLE EN SUISSE !

Le myorelaxant **BIEN TOLÉRÉ**
par les patients

Metoflex[®], comprimés

Comp. : Methocarbamol 750 mg, excip. pro compr. Ind. : traitement symptomatique des contractures musculaires douloureuses, en particulier dans la région lombaire (lombalgie) chez l'adulte. P : 2 comprimés 3x par jour (4x par jour au début du traitement). 10 comprimés maximum par jour. CI : hypersensibilité au principe actif ou à tout excipient ; grossesse et allaitement ; états comateux ou pré-comateux ; affections du système nerveux central ; myasthénie grave ; prédisposition à l'épilepsie. MG : insuffisance rénale et/ou hépatique ; prise concomitante d'alcool ou autres médicaments déprimeurs du SNC. Int. : médicaments agissant sur le SNC, anticholinergiques, bromure de pyridostigmine, alcool. EI : agitation, anxiété, état de confusion, maux de tête, vertiges, goût métallique, conjonctivite, hypotension, congestion nasale, angioedème, éruption cutanée, prurit, urticaire, fièvre. Prés. : emballages de 50 et 100 comprimés [B].

Labatec-Pharma S.A., 1217 Meyrin (Genève). De plus amples informations sur ce médicament sont disponibles sur : www.swissmedinfo.ch.

1. Balans KB. Anti-inflammatory drugs and myorelaxants: Pharmacology and clinical use in musculoskeletal disease. Prim Care Clin Off Pract 1996; 23(2):329-34. / 2. Bröse HD, Reinges R, Dethlefsen U. Therapy of painful skeletal muscle spasms. Double blind parallel comparison of the centrally active skeletal muscle relaxants methocarbamol and tetrazepam. Münch Med Wschr 1996; 138:726-31. / 3. Information professionnelle Metoflex[®].

 **LABATEC**

Nouveau

Carmenthin®



Huile de menthe poivrée WS® 1340 / Huile de cumin WS® 1520

Douleurs?



Ballonnements?



Sensation de réplétion?



Capsule gastro-résistante¹

Se dissout directement dans l'intestin¹

La combinaison unique hautement dosée
d'huile de menthe poivrée et de cumin.¹

Action dans l'intestin. Réduction ciblée des symptômes.

1,2,3,4,5

Admis aux caisses (LS)

Information professionnelle abrégée Carmenthin®

C: 1 capsule gastro-résistante contient 90 mg d'huile essentielle de menthe poivrée et 50 mg d'huile essentielle de cumin. Colorants: E 171, E 172, E 131, E 104, sorbitol et autres excipients. I: En cas de troubles digestifs fonctionnels (dyspepsie fonctionnelle) avec douleurs et brûlures dans le creux épigastrique, crampes légères, ballonnements et sensation de réplétion. P: Les adultes et les adolescents à partir de 12 ans prennent 1 capsule sans la croquer 2 fois par jour avec suffisamment de liquide (p.ex. 1 verre d'eau) au moins 30 minutes avant le repas, de préférence le matin et le midi. Le traitement doit être poursuivi jusqu'à l'amélioration des symptômes, en général de 1-2 semaines à 3 mois. CI: Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients. Affections hépatiques, calculs biliaires et affections inflammatoires du canal cholédoque (cholangite) ou autres affections des voies biliaires. Patients souffrant d'acholurie. EI: Des troubles gastro-intestinaux, tels que remontées acides, brûlures d'estomac, nausées, vomissements ou dérangements rectaux peuvent survenir. En présence de signes de réaction allergique, il faut arrêter de prendre Carmenthin® et consulter un médecin. IA: En cas de prise concomitante de Carmenthin® avec des antacides, antihistaminiques, inhibiteurs de la pompe à protons, la gélule peut s'ouvrir de manière anticipée (respecter un intervalle d'au moins 1 heure). G/A: L'administration de Carmenthin® durant la grossesse n'est pas recommandée. Il n'existe pas ou peu de données sur l'utilisation de la menthe poivrée et/ou de l'huile essentielle de cumin chez la femme enceinte. Carmenthin® ne doit donc pas être administré pendant la période d'allaitement. P: 28 et 84 capsules. CV: B, admis aux caisses. TA: Schwabe Pharma SA, Küssnacht am Rigi. Pour de plus amples informations, consulter www.swissmedinfo.ch

Références

1. www.swissmedinfo.ch 2. Rich G. et al. A randomized placebo-controlled trial on the effects of Mentha piperita and caraway-oil-preparation, on symptoms and quality of life in patients with functional dyspepsia. Neurogastroenterol. Motil. 2017; Jul 10. 3. Freise und Köhler et al. Peppermint oil/caraway oil fixed combination in antacid dyspepsia - Comparison of efficacy and tolerance of two galenic preparations. Pharmazie 1999; 54 (3): 201-215. 4. May B. et al. Efficacy and tolerability of a fixed combination of peppermint oil and caraway oil in patients suffering from functional dyspepsia. Aliment Pharmacol Ther 2000; 14: 1671-1677. 5. May B. et al. Efficacy of a Fixed Peppermint Oil/Caraway Oil Combination in Non-ulcer Dyspepsia. Arzneim.-Forsch./Drug Res. 1996; 36 (II), Nr. 12, 1149-1153. 03/2020



Schwabe
Pharma AG

From Nature. For Health.