

# 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.

## Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

## Optique :

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

## Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

## Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canaux, 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 canaux.

## 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.



## Déclaration de Maladie

M22- 0012499

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 4249 Société : RAM  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :  
Nom & Prénom : FAKIR ABID 164371  
Date de naissance : 1.1.1950  
Adresse : 13 Mohamed ABDARI Bougagne  
Tél. : 0665.17.98.27 Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Abdelhamid Moustaghfir  
Professeur de cardiologie  
Rythmologie interventionnelle  
Tél: 0522 26 53 53 - Fax: 0522 26 53 55  
N. 10 de Paris 1er étage N°10 Casablanca

Date de consultation : 17 MAI 2023  
Nom et prénom du malade : DARRAS Louzia Age: 72  
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
Nature de la maladie : HTA + FA  
Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :  
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :  
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : Le :  
Signature de l'adhérent(e) :



Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

## Adresses Mails utiles

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

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

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



# 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
17 MAI 2023	OSI ECG		350 dh	Dr. Abdelhamid Moustaghfir Professeur de cardiologie Rythmologie Interventionnelle Tél: 0522 25 53 53 - Fax: 0522 25 53 55 14, Bd de Paris 1 étage N°10 Casablanca

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

2709,60

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

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

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

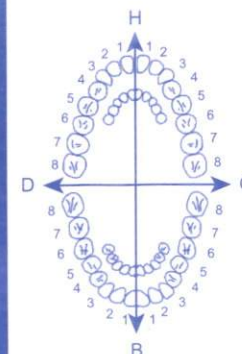
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

# SOINS DENTAIRES

Dents Traitées Nature des Soins Coefficient



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

# O.D.F PROTHESES DENTAIRES

# DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H  
25533412 21433552  
00000000 00000000  
D 00000000 G  
35533411 11433553  
B

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

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

**Docteur Abdelhamid  
MOUSTAGHFIR**

**Professeur de cardiologie  
Rythmologie interventionnelle**

Ancien Chef du service de  
rythmologie de l'hôpital militaire  
d'instruction Mohammed V

Casablanca, le : 17/05/2023

**Ordonnance**

**Mme DARRAS Fouzia**

CARDENSIEL 2,5 mg: 1 comp par jour le matin

COVERAM 5/5 mg : 1 comp. par jour le matin

REXABAN 20 mg: 1 comp par jour au milieu du repas

OEDES 20 mg : 1 gélule par jour

TAMBOCOR 100 mg : 1/2 comp. 2 fois par jour

PHARMACIE DE L'AVENIR  
Mme D'LOUDI  
100, Bd Med El Meknassi Bourgmara  
Casablanca - Tél: 05 22 27 22 31

Dr. Abdelhamid Moustaghfir  
Professeur de cardiologie  
Rythmologie interventionnelle  
Tél: 0522 26 53 53 - Fax: 0522 26 53 55  
14, Bd de paris 1<sup>er</sup> étage N°10 Casablanca

Adresse : N° 14 Bd de Paris 1<sup>er</sup> étage n° 10, CP 20000, Casablanca, Maroc

IF : 15190796 ITP : 35503120 CNSS : 4291093 ICE : 001676319000072 INPE : 101100261



# NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

## CARDENSIEL<sup>®</sup>, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

### 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 votre pharmacien.

### Dans cette notice :

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

### 1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

#### Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêta-bloquants.

#### Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

#### Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu,
- phtéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravação de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.



6 118001 100859

Cardensiel<sup>®</sup> 2,5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 50,70 DHS

9#2021601286Z

# NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

## CARDENSIEL<sup>®</sup>, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

### 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 votre pharmacien.

### Dans cette notice :

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

### 1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

#### Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêta-bloquants.

#### Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

#### Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu,
- priétéchomoyotome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravaion de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.



Cardensiel<sup>®</sup> 2,5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 50,70 DHS

# NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

## CARDENSIEL<sup>®</sup>, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

### 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 votre pharmacien.

### Dans cette notice :

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

### 1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

#### Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêta-bloquants.

#### Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

#### Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu,
- péricardomyxome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravação de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.



Cardensiel<sup>®</sup> 2,5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 50,70 DHS



# NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

## CARDENSIEL<sup>®</sup>, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

### 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 votre pharmacien.

### Dans cette notice :

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

### 1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

#### Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêta-bloquants.

#### Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

#### Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu,
- phtéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravação de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.



Cardensiel<sup>®</sup> 2,5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 50,70 DHS

## COVERAM® 5 mg / 5 mg Comprimés

Périndopril arginine / Amlodipine

## COVERAM® 5 mg / 10 mg Comprimés

Périndopril arginine / Amlodipine

## COVERAM® 10 mg / 5 mg Comprimés

Périndopril arginine / Amlodipine

## COVERAM® 10 mg / 10 mg Comprimés

Périndopril arginine / Amlodipine

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

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

### Que contient cette notice :

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

### 1. QU'EST-CE QUE COVERAM, COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) et inhibiteurs calciques - code ATC : C09B804

COVERAM, comprimé est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle et/ou dans le traitement de la maladie coronarienne stable (une maladie où l'alimentation du cœur en sang est réduite ou bloquée).

Les patients qui prennent déjà séparément des comprimés de périndopril et d'amlodipine peuvent à la place recevoir un comprimé de COVERAM, comprimé qui contient les deux principes actifs.

COVERAM, comprimé est une association de deux principes actifs, périndopril et amlodipine.

Périndopril est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Amlodipine est un antagoniste calcique (qui appartient à la classe des dihydropyridines). Ceux-ci agissent en dilatant et en décontractant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COVERAM, COMPRIMÉ ?

#### Ne prenez jamais COVERAM, comprimé :

- si vous êtes allergique au périndopril ou à tout autre inhibiteur de l'enzyme de conversion ou à l'amlodipine ou aux autres inhibiteurs calciques, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre COVERAM, comprimé en début de grossesse, voir rubriques Grossesse et

### Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou êtes susceptible de devenir) enceinte.

Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre COVERAM, comprimé avant d'être enceinte ou dès que vous apprenez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament si vous êtes enceinte de plus de 3 mois.

### Allaitement

Il a été démontré que l'amlodipine

informez votre médecin si vous prenez COVERAM, comprimé est de choisir un autre traitement si vous êtes nouveau-né ou un prématuré.

### Conduite de véhicules et

COVERAM, comprimé peut affecter la conduite des machines.

Si avec le traitement, vous sentez faible ou fatigué, ne conduisez pas de véhicules ni utilisez de machines.

### COVERAM, comprimé et

Si votre médecin vous a prescrit COVERAM, comprimé, contactez-le avant de prendre un autre médicament.

### 3. COMMENT PRENDRE COVERAM, COMPRIMÉ ?

Veuillez à toujours prendre COVERAM, comprimé avec de l'eau, à jeun, avant le repas.

Prenez COVERAM, comprimé à la même heure, tous les jours.

Avalez votre comprimé avec un verre d'eau, le matin, avant le repas. La dose habituelle est de 1 comprimé par jour. COVERAM, comprimé sera

208,00



## COVERAM® 5 mg / 5 mg Comprimés

Périndopril arginine / Amlodipine

## COVERAM® 5 mg / 10 mg Comprimés

Périndopril arginine / Amlodipine

## COVERAM® 10 mg / 5 mg Comprimés

Périndopril arginine / Amlodipine

## COVERAM® 10 mg / 10 mg Comprimés

Périndopril arginine / Amlodipine

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

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

### Que contient cette notice :

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

### 1. QU'EST-CE QUE COVERAM, COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) et inhibiteurs calciques - code ATC : C09B804

COVERAM, comprimé est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle et/ou dans le traitement de la maladie coronarienne stable (une maladie où l'alimentation du cœur en sang est réduite ou bloquée).

Les patients qui prennent déjà séparément des comprimés de périndopril et d'amlodipine peuvent à la place recevoir un comprimé de COVERAM, comprimé qui contient les deux principes actifs.

COVERAM, comprimé est une association de deux principes actifs, périndopril et amlodipine.

Périndopril est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Amlodipine est un antagoniste calcique (qui appartient à la classe des dihydropyridines). Ceux-ci agissent en dilatant et en décontractant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COVERAM, COMPRIMÉ ?

#### Ne prenez jamais COVERAM, comprimé :

- si vous êtes allergique au périndopril ou à tout autre inhibiteur de l'enzyme de conversion ou à l'amlodipine ou aux autres inhibiteurs calciques, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre COVERAM, comprimé en début de grossesse, voir rubriques Grossesse et

### Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou êtes susceptible de devenir) enceinte.

Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre COVERAM, comprimé avant d'être enceinte ou dès que vous apprenez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament si vous êtes enceinte de plus de 3 mois.

### Allaitement

Il a été démontré que l'amlodipine

informez votre médecin si vous prenez COVERAM, comprimé est de choisir un autre traitement si vous êtes nouveau-né ou un prématuré.

### Conduite de véhicules et

COVERAM, comprimé peut affecter la conduite des machines.

Si avec le traitement, vous vous sentez faible ou fatigué, ne conduisez pas de véhicules ni utilisez de machines.

### COVERAM, comprimé et

Si votre médecin vous a prescrit COVERAM, comprimé, contactez-le avant de prendre un autre médicament.

### 3. COMMENT PRENDRE COVERAM, COMPRIMÉ ?

Veuillez à toujours prendre COVERAM, comprimé avec de l'eau, à jeun, avant le repas.

Prenez COVERAM, comprimé à la même heure, tous les jours.

Avalez votre comprimé avec un verre d'eau, le matin, avant le repas. La dose habituelle est de 1 comprimé par jour. COVERAM, comprimé sera

208,00

## COVERAM® 5 mg / 5 mg Comprimés

Périndopril arginine / Amlodipine

## COVERAM® 5 mg / 10 mg Comprimés

Périndopril arginine / Amlodipine

## COVERAM® 10 mg / 5 mg Comprimés

Périndopril arginine / Amlodipine

## COVERAM® 10 mg / 10 mg Comprimés

Périndopril arginine / Amlodipine

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

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

### Que contient cette notice :

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

### 1. QU'EST-CE QUE COVERAM, COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) et inhibiteurs calciques - code ATC : C09B804

COVERAM, comprimé est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle et/ou dans le traitement de la maladie coronarienne stable (une maladie où l'alimentation du cœur en sang est réduite ou bloquée).

Les patients qui prennent déjà séparément des comprimés de périndopril et d'amlodipine peuvent à la place recevoir un comprimé de COVERAM, comprimé qui contient les deux principes actifs.

COVERAM, comprimé est une association de deux principes actifs, périndopril et amlodipine.

Périndopril est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Amlodipine est un antagoniste calcique (qui appartient à la classe des dihydropyridines). Ceux-ci agissent en dilatant et en décontractant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COVERAM, COMPRIMÉ ?

#### Ne prenez jamais COVERAM, comprimé :

- si vous êtes allergique au périndopril ou à tout autre inhibiteur de l'enzyme de conversion ou à l'amlodipine ou aux autres inhibiteurs calciques, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre COVERAM, comprimé en début de grossesse, voir rubriques Grossesse et

### Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou êtes susceptible de devenir) enceinte.

Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre COVERAM, comprimé avant d'être enceinte ou dès que vous apprenez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament si vous êtes enceinte de plus de 3 mois.

### Allaitement

Il a été démontré que l'amlodipine

informez votre médecin si vous prenez COVERAM, comprimé est de choisir un autre traitement si vous êtes nouveau-né ou un prématuré.

### Conduite de véhicules et

COVERAM, comprimé peut affecter la conduite des machines.

Si avec le traitement, vous vous sentez faible ou fatigué, ne conduisez pas de véhicules ni utilisez de machines.

### COVERAM, comprimé et

Si votre médecin vous a prescrit COVERAM, comprimé, contactez-le avant de prendre un autre médicament.

### 3. COMMENT PRENDRE COVERAM, COMPRIMÉ ?

Veuillez à toujours prendre COVERAM, comprimé avec de l'eau, à jeun, avant le repas.

Prenez COVERAM, comprimé à la même heure, tous les jours.

Avalez votre comprimé avec un verre d'eau, le matin, avant le repas.

vous. La dose habituelle est de 1 comprimé par jour. COVERAM, comprimé sera

208,00

**REXABAN® 15 mg et 20 mg**  
**Comprimés pelliculés**  
**Boîte de 14, 28 et 42 (15 mg)**  
**Boîte de 14, 28 et 56 (20 mg)**  
**Rivaroxaban**

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Vous pouvez y contribuer en signalant tout effet indésirable que vous observez. Voir en fin de rubrique 4 comment déclarer les effets indésirables.

Avant de prendre ce médicament car elle contient des informations

à votre médecin ou à votre pharmacien, si vous n'avez pas d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si vous ne ressentez aucun effet indésirable non mentionné dans cette notice.

**Il est utilisé ?**  
**REXABAN® 15 mg et 20 mg ?**

**CAS EST-IL UTILISÉ ?**

anticoagulants. Il agit en bloquant un facteur de la coagulation des caillots (code ATC : B01AF01).

Il est utilisé chez l'adulte pour :

les autres vaisseaux sanguins de votre corps si vous souffrez d'une irrégularité du rythme cardiaque appelée fibrillation atriale non valvulaire.

• Traiter les caillots sanguins qui se sont formés dans les veines de vos jambes (thrombose veineuse profonde) et dans les vaisseaux sanguins de vos poumons (embolie pulmonaire), et prévention la réapparition de caillots sanguins dans les vaisseaux sanguins de vos jambes et/ou de vos poumons.

**2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE REXABAN® 15 mg et 20 mg ?**

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Contres - indications :

**Né prenez jamais REXABAN 15 mg et 20 mg :**

- Si vous êtes allergique au Rivaroxaban ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes sujet à des saignements excessifs.
- Si vous avez une maladie ou une prédisposition au niveau d'un organe qui augmente les risques de saignements importants (par exemple un ulcère de l'estomac, une blessure ou un saignement dans le cerveau, une intervention chirurgicale récente du cerveau ou des yeux).
- Si vous prenez déjà des médicaments pour empêcher la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.), sauf lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte.
- Si vous présentez une maladie du foie augmentant les risques de saignement.
- Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez.
- Si vous êtes dans l'une de ces situations, **né prenez pas ce médicament et prévenez votre médecin.**

**Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :**

**Faites attention avec REXABAN 15 mg et 20 mg :**

- Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.
- Si vous présentez un risque accru de saignement, ce qui pourrait être le cas dans les situations suivantes :
  - insuffisance rénale sévère, car l'état de votre fonction rénale peut avoir une influence sur la quantité de médicament pouvant agir dans votre corps ;
  - si vous prenez d'autres médicaments destinés à prévenir la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.), lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte ;
  - troubles hémorragiques ;
  - pression artérielle élevée, non contrôlée par un traitement médicamenteux ;
  - maladie de l'estomac ou de l'intestin susceptible d'entraîner un saignement, par ex. inflammation des intestins ou de l'estomac, ou inflammation de l'œsophage par ex. due à un reflux gastro-œsophagien, (inflammation des intestins ou de l'estomac) ;
  - anomalies au niveau des vaisseaux sanguins du fond de l'œil (rétinopathie) ;
  - maladie des poumons avec dilatation des bronches et présence de pus (bronchectasie), ou antécédents de saignement dans les poumons.
- Si vous avez une valve cardiaque artificielle.
- Si votre médecin considère que votre pression artérielle est instable ou si un autre traitement ou une intervention chirurgicale pour enlever le caillot sanguin de vos poumons est prévu.
- Si vous êtes dans l'une de ces situations, **prévenez votre médecin avant de prendre ce médicament.** Votre médecin décidera si vous devez être traité(e) par ce médicament et si il est nécessaire de vous surveiller étroitement.
- Si vous devez bénéficier d'une intervention chirurgicale :
  - il est très important que vous preniez ce médicament exactement à l'heure indiquée par votre médecin avant et après l'opération.
  - Si l'intervention chirurgicale implique l'utilisation d'un cathéter ou une injection dans votre colonne vertébrale (pour une anesthésie péridurale ou rachidienne ou pour l'injection d'un calmant, par ex.) ;
  - Il est très important que vous preniez ce médicament exactement à l'heure indiquée par votre médecin avant et après

L'ingestion de ce mélange doit être immédiatement suivie par une prise d'aliments.

Si nécessaire, votre médecin pourra aussi vous donner le comprimé écrasé en utilisant une sonde gastrique.

Prenez le(s) comprimé(s) chaque jour jusqu'à ce que votre médecin vous dise d'arrêter.

Essayez de prendre le(s) comprimé(s) à heure fixe chaque jour afin de ne pas risquer de les oublier.

Votre médecin décidera pendant combien de temps vous devrez poursuivre le traitement.

Pour prévenir la formation de caillots dans les vaisseaux sanguins du cerveau (AVC) et les autres vaisseaux sanguins de votre corps : si votre rythme cardiaque doit être ramené à la normale à l'aide d'une intervention appelée cardioversion, prenez ce médicament à l'heure indiquée par votre médecin.

**Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :**

**Si vous avez pris plus de REXABAN 15 mg et 20 mg que vous n'auriez dû :**

Contactez immédiatement votre médecin si vous avez pris trop de comprimés de REXABAN. L'ingestion de trop de ce médicament augmente le risque de saignement.

**Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses :**

- Si vous oubliez de prendre REXABAN 15 mg et 20 mg :

- Si vous prenez un comprimé de 20 mg ou un comprimé de 15 mg une fois par jour et si vous avez oublié de prendre ce comprimé, prenez-le dès que vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus d'un comprimé le même jour pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre. Prenez le comprimé suivant le lendemain, puis poursuivez normalement votre traitement en prenant un comprimé chaque jour.

- Si vous prenez un comprimé de 15 mg deux fois par jour et si vous avez oublié de prendre un comprimé, prenez-le dès que vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus de deux comprimés de 15 mg le même jour. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, vous pouvez prendre deux comprimés de 15 mg simultanément pour atteindre la dose totale de deux comprimés (30 mg) par jour. Dès le lendemain, recommencez à prendre un comprimé de 15 mg deux fois par jour.

**Mention : si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage**

**Si vous arrêtez de prendre REXABAN 15 mg et 20 mg**

N'arrêtez pas de prendre REXABAN sans en avoir d'abord parlé avec votre médecin car ce médicament prévient des maladies graves. 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 INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?**

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, REXABAN peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Comme les autres médicaments du même type (les antithrombotiques), ce médicament peut provoquer des saignements pouvant potentiellement mettre la vie du patient en danger. Un saignement excessif peut entraîner une chute soudaine de la pression artérielle (choc). Dans certains cas, ces saignements peuvent ne pas être apparents.

**Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'un saignement :**

**Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :**

- saignement abondant ou prolongé ;
- sensations anormales de faiblesse, fatigue, pâleur, sensations vertigineuses, mal de tête, gonflement inexpliqué, essoufflement, douleur dans la poitrine ou angine de poitrine, qui peuvent être les signes d'un saignement.

Votre médecin pourra décider de surveiller plus étroitement votre santé ou de modifier votre traitement.

**Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'une réaction cutanée sévère :**

**Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des réactions cutanées telles que :**

- une éruption cutanée intense et diffuse, des cloques ou des lésions des muqueuses, par exemple : dans la bouche ou les lèvres (syndrome de Stevens-Johnson / nécrolyse épidermique toxique). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (jusqu'à 1 personne sur 10000).

• une réaction médicamenteuse provoquant éruption cutanée, fièvre, inflammation des organes internes, anomalies hématologiques et maladie systémique (syndrome DRESS). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (jusqu'à 1 personne sur 10000).

**Effets indésirables éventuels pouvant être le signe de réactions allergiques sévères :**

**Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :**

- gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge ; difficulté à avaler ; urticaire et difficultés respiratoires ; chute brutale de la pression artérielle. Les fréquences de ces effets indésirables sont très rares (réactions anaphylactiques, y compris choc anaphylactique ; pouvant toucher jusqu'à une personne sur 10000) et peu fréquentes (Œdème de Quincke et œdème allergique ; pouvant toucher 1 personne sur 100).

**Liste globale des effets indésirables éventuels :**

**Fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 10) :**

- diminution du nombre des globules rouges dans le sang pouvant entraîner une pâleur de la peau, une faiblesse ou un essoufflement ;
- saignement dans l'estomac et les intestins, saignement urétral (y compris sang dans les urines et menstruations (régles) plus abondantes), saignement de nez, saignement des gencives ;
- saignement dans les yeux (y compris saignement au niveau du blanc de l'œil) ;
- saignement des tissus ou saignement interne (hématome, bleus) ;
- toux avec expectoration (crachats) de sang ;
- saignement au niveau de la peau ou sous la peau ;
- saignement suite à une intervention chirurgicale ;
- suintement ou saignement au niveau de la plaie chirurgicale ;
- gonflement des membres ;
- douleur dans les membres ;
- altération du fonctionnement des reins (pouvant se voir sur les analyses demandées par votre médecin) ;
- Nerve ;
- douleur à l'estomac, indigestion, envie de vomir ou vomissements, constipation, diarrhée ;
- pression artérielle basse (les symptômes pouvant être des sensations vertigineuses ou un évanouissement lors du passage en position debout) ;
- diminution de la vivacité (faiblesse, fatigue), mal de tête, sensations vertigineuses ;
- éruption cutanée - démangeaisons ;
- possible élévation de certaines enzymes du foie lors des analyses de sang.

**Peu fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 100) :**

- saignement dans le cerveau ou à l'intérieur du crâne ;



**REXABAN® 15 mg et 20 mg**  
**Comprimés pelliculés**  
**Boîte de 14, 28 et 42 (15 mg)**  
**Boîte de 14, 28 et 56 (20 mg)**  
**Rivaroxaban**

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Vous pouvez y contribuer en signalant tout effet indésirable que vous observez. Voir en fin de rubrique 4 comment déclarer les effets indésirables.

avant de prendre ce médicament car elle contient des informations

à votre médecin ou à votre pharmacien, si vous n'avez pas d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si l'effet indésirable non mentionné dans cette notice, ne concerne que vous.

**Il est utilisé ?**  
**REXABAN® 15 mg et 20 mg ?**

**EST-IL UTILISÉ ?**

anticoagulants. Il agit en bloquant un facteur de la coagulation des caillots (code ATC : B01AF01).

Il est utilisé chez l'adulte pour :

les autres vaisseaux sanguins de votre corps si vous souffrez d'une irrégularité du rythme cardiaque appelée fibrillation atriale non valvulaire.

• Traiter les caillots sanguins qui se sont formés dans les veines de vos jambes (thrombose veineuse profonde) et dans les vaisseaux sanguins de vos poumons (embolie pulmonaire), et prévention la réapparition de caillots sanguins dans les vaisseaux sanguins de vos jambes et/ou de vos poumons.

**2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE REXABAN® 15 mg et 20 mg ?**

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Contres - indications :

**Né prenez jamais REXABAN 15 mg et 20 mg :**

- Si vous êtes allergique au Rivaroxaban ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes sujet à des saignements excessifs.
- Si vous avez une maladie ou une prédisposition au niveau d'un organe qui augmente les risques de saignements importants (par exemple un ulcère de l'estomac, une blessure ou un saignement dans le cerveau, une intervention chirurgicale récente du cerveau ou des yeux).
- Si vous prenez déjà des médicaments pour empêcher la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.) sauf lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte.
- Si vous présentez une maladie du foie augmentant les risques de saignement.
- Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez.
- Si vous êtes dans l'une de ces situations, **né prenez pas ce médicament et prévenez votre médecin.**

**Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi.**

**Faites attention avec REXABAN 15 mg et 20 mg :**

- Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.
- Si vous présentez un risque accru de saignement, ce qui pourrait être le cas dans les situations suivantes :
  - insuffisance rénale sévère, car l'état de votre fonction rénale peut avoir une influence sur la quantité de médicament pouvant agir dans votre corps ;
  - Si vous prenez d'autres médicaments destinés à prévenir la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.), lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte ;
  - troubles hémorragiques ;
  - pression artérielle élevée, non contrôlée par un traitement médicamenteux ;
  - maladie de l'estomac ou de l'intestin susceptible d'entraîner un saignement, par ex. inflammation des intestins ou de l'estomac, ou inflammation de l'œsophage par ex. due à un reflux gastro-œsophagien, (inflammation des intestins ou de l'estomac) ;
  - anomalies au niveau des vaisseaux sanguins du fond de l'œil (rétinopathie) ;
  - maladie des poumons avec dilatation des bronches et présence de pus (bronchectasie), ou antécédents de saignement dans les poumons.
- Si vous avez une valve cardiaque artificielle.
- Si votre médecin considère que votre pression artérielle est instable ou si un autre traitement ou une intervention chirurgicale pour enlever le caillot sanguin de vos poumons est prévu.
- Si vous êtes dans l'une de ces situations, **prévenez votre médecin avant de prendre ce médicament.** Votre médecin décidera si vous devez être traité(e) par ce médicament et si il est nécessaire de vous surveiller étroitement.
- Si vous devez bénéficier d'une intervention chirurgicale :
  - il est très important que vous preniez ce médicament exactement à l'heure indiquée par votre médecin avant et après l'opération.
  - Si l'intervention chirurgicale implique l'utilisation d'un cathéter ou une injection dans votre colonne vertébrale (pour une anesthésie péridurale ou rachidienne ou pour l'injection d'un calmant, par ex.) ;
  - Il est très important que vous preniez ce médicament exactement à l'heure indiquée par votre médecin avant et après

L'ingestion de ce mélange doit être immédiatement suivie par une prise d'aliments.

Si nécessaire, votre médecin pourra aussi vous donner le comprimé écrasé en utilisant une sonde gastrique.

Prenez le(s) comprimé(s) chaque jour jusqu'à ce que votre médecin vous dise d'arrêter.

Essayez de prendre le(s) comprimé(s) à heure fixe chaque jour afin de ne pas risquer de les oublier.

Votre médecin décidera pendant combien de temps vous devrez poursuivre le traitement.

Pour prévenir la formation de caillots dans les vaisseaux sanguins du cerveau (AVC) et les autres vaisseaux sanguins de votre corps : Si votre rythme cardiaque doit être ramené à la normale à l'aide d'une intervention appelée cardioversion, prenez ce médicament à l'heure indiquée par votre médecin.

**Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage**

**Si vous avez pris plus de REXABAN 15 mg et 20 mg que vous n'auriez dû**

Contactez immédiatement votre médecin si vous avez pris trop de comprimés de REXABAN. L'ingestion de trop de ce médicament augmente le risque de saignement.

**Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses**

- Si vous oubliez de prendre REXABAN 15 mg et 20 mg :  
 - Si vous prenez un comprimé de 20 mg ou un comprimé de 15 mg une fois par jour et si vous avez oublié de prendre ce comprimé, prenez-le dès que vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus d'un comprimé le même jour pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre. Prenez le comprimé suivant le lendemain, puis poursuivez normalement votre traitement en prenant un comprimé chaque jour.

- Si vous prenez un comprimé de 15 mg deux fois par jour et si vous avez oublié de prendre un comprimé, prenez-le dès que vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus de deux comprimés de 15 mg le même jour. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, vous pouvez prendre deux comprimés de 15 mg simultanément pour atteindre la dose totale de deux comprimés (30 mg) par jour. Dès le lendemain, recommencez à prendre un comprimé de 15 mg deux fois par jour.

**Mention : si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage**

**Si vous arrêtez de prendre REXABAN 15 mg et 20 mg**

N'arrêtez pas de prendre REXABAN sans en avoir d'abord parlé avec votre médecin car ce médicament prévient des maladies graves. 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 INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?**

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, REXABAN peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Comme les autres médicaments du même type (les antithrombotiques), ce médicament peut provoquer des saignements pouvant potentiellement mettre la vie du patient en danger. Un saignement excessif peut entraîner une chute soudaine de la pression artérielle (choc). Dans certains cas, ces saignements peuvent ne pas être apparents.

**Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'un saignement :**

**Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :**

- saignement abondant ou prolongé ;
- sensations anormales de faiblesse, fatigue, pâleur, sensations vertigineuses, mal de tête, gonflement inexpliqué, essoufflement, douleur dans la poitrine ou angine de poitrine, qui peuvent être les signes d'un saignement.
- Votre médecin pourra décider de surveiller plus étroitement votre santé ou de modifier votre traitement.
- Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'une réaction cutanée sévère :**
- Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des réactions cutanées telles que :**
  - une éruption cutanée intense et diffuse, des cloques ou des lésions des muqueuses, par exemple : dans la bouche ou les lèvres (syndrome de Stevens-Johnson / nécrolyse épidermique toxique). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (jusqu'à 1 personne sur 10000).

- une réaction médicamenteuse provoquant éruption cutanée, fièvre, inflammation des organes internes, anomalies hématologiques et maladie systémique (syndrome DRESS). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (jusqu'à 1 personne sur 10000).

**Effets indésirables éventuels pouvant être le signe de réactions allergiques sévères :**

**Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :**

- gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge ; difficulté à avaler ; urticaire et difficultés respiratoires ; chute brutale de la pression artérielle. Les fréquences de ces effets indésirables sont très rares (réactions anaphylactiques, y compris choc anaphylactique ; pouvant toucher jusqu'à une personne sur 10000) et peu fréquentes (Œdème de Quincke et œdème allergique ; pouvant toucher 1 personne sur 100).

**Liste globale des effets indésirables éventuels :**

**Fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 10) :**

- diminution du nombre des globules rouges dans le sang pouvant entraîner une pâleur de la peau, une faiblesse ou un essoufflement ;
- saignement dans l'estomac ou les intestins, saignement urétral (y compris sang dans les urines et menstruations (régles) plus abondantes), saignement de nez, saignement des gencives ;
- saignement dans les yeux y compris saignement au niveau du blanc de l'œil ;
- saignement des tissus ou saignement interne (hématome, bleus) ;
- toux avec expectoration (crachats) de sang ;
- saignement au niveau de la peau ou sous la peau ;
- saignement suite à une intervention chirurgicale ;
- suintement ou saignement au niveau de la plaie chirurgicale ;
- gonflement des membres ;
- douleur dans les membres ;
- altération du fonctionnement des reins (pouvant se voir sur les analyses demandées par votre médecin) ;
- Nerve :
  - douleur à l'estomac, indigestion, envie de vomir ou vomissements, constipation, diarrhée ;
  - pression artérielle basse (les symptômes pouvant être des sensations vertigineuses ou un évanouissement lors du passage en position debout) ;
  - diminution de la vivacité (faiblesse, fatigue), mal de tête, sensations vertigineuses ;
  - éruption cutanée - démangeaisons ;
  - possible élévation de certaines enzymes du foie lors des analyses de sang.

**Peu fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 100) :**

- saignement dans le cerveau ou à l'intérieur du crâne ;

**REXABAN® 15 mg et 20 mg**  
**Comprimés pelliculés**  
**Boîte de 14, 28 et 42 (15 mg)**  
**Boîte de 14, 28 et 56 (20 mg)**  
**Rivaroxaban**

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Vous pouvez y contribuer en signalant tout effet indésirable que vous observez. Voir en fin de rubrique 4 comment déclarer les effets indésirables.

avant de prendre ce médicament car elle contient des informations

à votre médecin ou à votre pharmacien, si vous n'avez pas d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si l'effet indésirable non mentionné dans cette notice, ne concerne que vous.

**Il est utilisé ?**  
**REXABAN® 15 mg et 20 mg ?**

**EST-IL UTILISÉ ?**

anticoagulants. Il agit en bloquant un facteur de la coagulation des caillots (code ATC : B01AF01).

Il est utilisé chez l'adulte pour :

les autres vaisseaux sanguins de votre corps si vous souffrez d'une irrégularité du rythme cardiaque appelée fibrillation atriale non valvulaire.

• Traiter les caillots sanguins qui se sont formés dans les veines de vos jambes (thrombose veineuse profonde) et dans les vaisseaux sanguins de vos poumons (embolie pulmonaire), et prévention la réapparition de caillots sanguins dans les vaisseaux sanguins de vos jambes et/ou de vos poumons.

**2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE REXABAN® 15 mg et 20 mg ?**

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Contres - indications :

**Né prenez jamais REXABAN 15 mg et 20 mg :**

- Si vous êtes allergique au Rivaroxaban ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes sujet à des saignements excessifs.
- Si vous avez une maladie ou une prédisposition au niveau d'un organe qui augmente les risques de saignements importants (par exemple un ulcère de l'estomac, une blessure ou un saignement dans le cerveau, une intervention chirurgicale récente du cerveau ou des yeux).
- Si vous prenez déjà des médicaments pour empêcher la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.) sauf lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte.
- Si vous présentez une maladie du foie augmentant les risques de saignement.
- Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez.
- Si vous êtes dans l'une de ces situations, **né prenez pas ce médicament et prévenez votre médecin.**

**Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi.**

**Faites attention avec REXABAN 15 mg et 20 mg :**

- Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.
- Si vous présentez un risque accru de saignement, ce qui pourrait être le cas dans les situations suivantes :
  - insuffisance rénale sévère, car l'état de votre fonction rénale peut avoir une influence sur la quantité de médicament pouvant agir dans votre corps ;
  - Si vous prenez d'autres médicaments destinés à prévenir la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.), lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte ;
  - troubles hémorragiques ;
  - pression artérielle élevée, non contrôlée par un traitement médicamenteux ;
  - maladie de l'estomac ou de l'intestin susceptible d'entraîner un saignement, par ex. inflammation des intestins ou de l'estomac, ou inflammation de l'œsophage par ex. due à un reflux gastro-œsophagien, (inflammation des intestins ou de l'estomac) ;
  - anomalies au niveau des vaisseaux sanguins du fond de l'œil (rétinopathie) ;
  - maladie des poumons avec dilatation des bronches et présence de pus (bronchectasie), ou antécédents de saignement dans les poumons.
- Si vous avez une valve cardiaque artificielle.
- Si votre médecin considère que votre pression artérielle est instable ou si un autre traitement ou une intervention chirurgicale pour enlever le caillot sanguin de vos poumons est prévu.
- Si vous êtes dans l'une de ces situations, **prévenez votre médecin avant de prendre ce médicament.** Votre médecin décidera si vous devez être traité(e) par ce médicament et si il est nécessaire de vous surveiller étroitement.
- Si vous devez bénéficier d'une intervention chirurgicale :
  - il est très important que vous preniez ce médicament exactement à l'heure indiquée par votre médecin avant et après l'opération.
  - Si l'intervention chirurgicale implique l'utilisation d'un cathéter ou une injection dans votre colonne vertébrale (pour une anesthésie péridurale ou rachidienne ou pour l'injection d'un calmant, par ex.) ;
  - Il est très important que vous preniez ce médicament exactement à l'heure indiquée par votre médecin avant et après

L'ingestion de ce mélange doit être immédiatement suivie par une prise d'aliments.

Si nécessaire, votre médecin pourra aussi vous donner le comprimé écrasé en utilisant une sonde gastrique.

Prenez le(s) comprimé(s) chaque jour jusqu'à ce que votre médecin vous dise d'arrêter.

Essayez de prendre le(s) comprimé(s) à heure fixe chaque jour afin de ne pas risquer de les oublier.

Votre médecin décidera pendant combien de temps vous devrez poursuivre le traitement. Pour prévenir la formation de caillots dans les vaisseaux sanguins du cerveau (AVC) et les autres vaisseaux sanguins de votre corps : si votre rythme cardiaque doit être ramené à la normale à l'aide d'une intervention appelée cardioversion, prenez ce médicament à l'heure indiquée par votre médecin.

**Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage**

**Si vous avez pris plus de REXABAN 15 mg et 20 mg que vous n'auriez dû**

Contactez immédiatement votre médecin si vous avez pris trop de comprimés de REXABAN. L'ingestion de trop de ce médicament augmente le risque de saignement.

**Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses**

- Si vous oubliez de prendre REXABAN 15 mg et 20 mg :  
 - Si vous prenez un comprimé de 20 mg ou un comprimé de 15 mg une fois par jour et si vous avez oublié de prendre ce comprimé, prenez-le dès que vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus d'un comprimé le même jour pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre. Prenez le comprimé suivant le lendemain, puis poursuivez normalement votre traitement en prenant un comprimé chaque jour.

- Si vous prenez un comprimé de 15 mg deux fois par jour et si vous avez oublié de prendre un comprimé, prenez-le dès que vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus de deux comprimés de 15 mg le même jour. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, vous pouvez prendre deux comprimés de 15 mg simultanément pour atteindre la dose totale de deux comprimés (30 mg) par jour. Dès le lendemain, recommencez à prendre un comprimé de 15 mg deux fois par jour.

**Mention : si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage**

**Si vous arrêtez de prendre REXABAN 15 mg et 20 mg**

N'arrêtez pas de prendre REXABAN sans en avoir d'abord parlé avec votre médecin car ce médicament prévient des maladies graves. 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 INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?**

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, REXABAN peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Comme les autres médicaments du même type (les antithrombotiques), ce médicament peut provoquer des saignements pouvant potentiellement mettre la vie du patient en danger. Un saignement excessif peut entraîner une chute soudaine de la pression artérielle (choc). Dans certains cas, ces saignements peuvent ne pas être apparents.

**Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'un saignement :**

**Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :**

- saignement abondant ou prolongé ;
- sensations anormales de faiblesse, fatigue, pâleur, sensations vertigineuses, mal de tête, gonflement inexpliqué, essoufflement, douleur dans la poitrine ou angine de poitrine, qui peuvent être les signes d'un saignement.
- Votre médecin pourra décider de surveiller plus étroitement votre santé ou de modifier votre traitement.
- Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'une réaction cutanée sévère :**
- Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des réactions cutanées telles que :**
  - une éruption cutanée intense et diffuse, des cloques ou des lésions des muqueuses, par exemple : dans la bouche ou les lèvres (syndrome de Stevens-Johnson / nécrolyse épidermique toxique). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (jusqu'à une personne sur 10000).

- une réaction médicamenteuse provoquant éruption cutanée, fièvre, inflammation des organes internes, anomalies hématochimiques, maladie systémique (syndrome DRESS). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (jusqu'à une personne sur 10000).

**Effets indésirables éventuels pouvant être le signe de réactions allergiques sévères :**

**Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :**

- gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge ; difficulté à avaler ; urticaire et difficultés respiratoires ; chute brutale de la pression artérielle. Les fréquences de ces effets indésirables sont très rares (réactions anaphylactiques, y compris choc anaphylactique ; pouvant toucher jusqu'à une personne sur 10000) et peu fréquentes (Œdème de Quincke et œdème allergique ; pouvant toucher 1 personne sur 100).

**Liste globale des effets indésirables éventuels :**

**Fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 10) :**

- diminution du nombre des globules rouges dans le sang pouvant entraîner une pâleur de la peau, une faiblesse ou un essoufflement ;
- saignement dans l'estomac et les intestins, saignement urétral (y compris sang dans les urines et menstruations (régles) plus abondantes), saignement de nez, saignement des gencives ;
- saignement dans les yeux y compris saignement au niveau du blanc de l'œil ;
- saignement des tissus ou saignement interne (hématome, bleus) ;
- toux avec expectoration (crachats) de sang ;
- saignement au niveau de la peau ou sous la peau ;
- saignement suite à une intervention chirurgicale ;
- suintement ou saignement au niveau de la plaie chirurgicale ;
- gonflement des membres ;
- douleur dans les membres ;
- altération du fonctionnement des reins (pouvant se voir sur les analyses demandées par votre médecin) ;
- Nerve :
  - douleur à l'estomac, indigestion, envie de vomir ou vomissements, constipation, diarrhée ;
  - pression artérielle basse (les symptômes pouvant être des sensations vertigineuses ou un évanouissement lors du passage en position debout) ;
  - diminution de la vivacité (faiblesse, fatigue), mal de tête, sensations vertigineuses ;
  - éruption cutanée - démangeaisons ;
  - possible élévation de certaines enzymes du foie lors des analyses de sang.

**Peu fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 100) :**

- saignement dans le cerveau ou à l'intérieur du crâne ;



# Tambocor<sup>®</sup>

## Acétate de flécaïnide 100 mg



Comprimé sécable

Veuillez lire attentivement l'int

- Gardez cette notice, vous pe
- Si vous avez toute autre que
- Ce médicament vous a été nocif.

● Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

LOT : 22055 PER : 04/2027  
PPV : 100,70 DH

in ou à votre p  
en cas de symp

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TAMBOCOR<sup>®</sup> 100 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TAMBOCOR<sup>®</sup> 100 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE TAMBOCOR<sup>®</sup> 100 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TAMBOCOR<sup>®</sup> 100 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE TAMBOCOR<sup>®</sup> 100 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?  
ANTI-ARYTHMIQUE

Système cardio-vasculaire

### Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans :

- Traitement et prévention des récidives des troubles du rythme ventriculaires documentés, symptomatiques et invalidants de la fonction ventriculaire gauche et/ou de coronaropathie avérée. Il convient d'initier le traitement avec des posologies adaptées à l'ECG.

- Prévention des récidives des tachycardies supraventriculaires documentées lorsque la nécessité d'un traitement est établie pour la fonction ventriculaire gauche.

- Prévention des chocs cardiaques électriques chez certains patients porteurs de défibrillateurs implantables.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TAMBOCOR<sup>®</sup> 100 mg, comprimé sécable ?  
Ne prenez jamais TAMBOCOR<sup>®</sup> 100 mg, comprimé sécable dans les cas suivants :

- allergie (hypersensibilité) à l'acétate de flécaïnide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la notice.
- infarctus du myocarde (récent ou ancien), sauf en cas d'accélération du rythme cardiaque menaçant le pronostic vital.
- insuffisance cardiaque,
- troubles de la conduction cardiaque à l'électrocardiogramme, sauf si le patient est porteur d'un pace-maker,
- état de choc,
- syndrome de Brugada connu (maladie héréditaire du cœur),

Ce médicament EST GÉNÉRALEMENT DÉCONSEILLÉ dans les cas suivants :

- grossesse et allaitement,
- en association avec les anti-arythmiques de classe I (voir Prise ou utilisation d'autres médicaments).

Faites attention avec TAMBOCOR<sup>®</sup> 100 mg, comprimé sécable :

### Mises en garde spéciales

Le traitement impose une surveillance médicale et électrocardiographique régulière.



# Tambocor®

## Acétate de flécaïnide 100 mg



Comprimé sécable

Veuillez lire attentivement l'int

- Gardez cette notice, vous pe
- Si vous avez toute autre que
- Ce médicament vous a été nocif.

● Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

LOT : 22055 PER : 04/2027  
PPV : 100,70 DH

in ou à votre p  
en cas de symp

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?  
ANTI-ARYTHMIQUE

Système cardio-vasculaire

### Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans :

● Traitement et prévention des récidives des troubles du rythme ventriculaires documentés, symptomatiques et invalidants de la fonction ventriculaire gauche et/ou de coronaropathie avérée. Il convient d'initier le traitement avec des posologies adaptées à l'ECG.

● Prévention des récidives des tachycardies supraventriculaires documentées lorsque la nécessité d'un traitement est établie pour la fonction ventriculaire gauche.

● Prévention des chocs cardiaques électriques chez certains patients porteurs de défibrillateurs implantables.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ?  
Ne prenez jamais TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable dans les cas suivants :

- allergie (hypersensibilité) à l'acétate de flécaïnide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, même s'ils sont très rares ;
- infarctus du myocarde (récent ou ancien), sauf en cas d'accélération du rythme cardiaque menaçant le pronostic vital ;
- insuffisance cardiaque,
- troubles de la conduction cardiaque à l'électrocardiogramme, sauf si le patient est porteur d'un pace-maker,
- état de choc,
- syndrome de Brugada connu (maladie héréditaire du cœur),

Ce médicament EST GÉNÉRALEMENT DÉCONSEILLÉ dans les cas suivants :

- grossesse et allaitement,
- en association avec les anti-arythmiques de classe I (voir Prise ou utilisation d'autres médicaments).

Faites attention avec TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable :

### Mises en garde spéciales

Le traitement impose une surveillance médicale et électrocardiographique régulière.

# Tambocor®

## Acétate de flécaïnide 100 mg



Comprimé sécable

Veuillez lire attentivement l'int

- Gardez cette notice, vous pe
- Si vous avez toute autre que
- Ce médicament vous a été nocif.

● Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

LOT : 22055 PER : 04/2027  
PPV : 100,70 DH

in ou à votre p  
en cas de symp

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?  
ANTI-ARYTHMIQUE

Système cardio-vasculaire

### Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans :

- Traitement et prévention des récidives des troubles du rythme ventriculaires documentés, symptomatiques et invalidants de la fonction ventriculaire gauche et/ou de coronaropathie avérée. Il convient d'initier le traitement avec des posologies adaptées à l'ECG.

- Prévention des récidives des tachycardies supraventriculaires documentées lorsque la nécessité d'un traitement est établie pour la fonction ventriculaire gauche.

- Prévention des chocs cardiaques électriques chez certains patients porteurs de défibrillateurs implantables.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ?  
Ne prenez jamais TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable dans les cas suivants :

- allergie (hypersensibilité) à l'acétate de flécaïnide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, même s'ils sont très rares ;
- infarctus du myocarde (récent ou ancien), sauf en cas d'accélération du rythme cardiaque menaçant le pronostic vital ;
- insuffisance cardiaque,
- troubles de la conduction cardiaque à l'électrocardiogramme, sauf si le patient est porteur d'un pace-maker,
- état de choc,
- syndrome de Brugada connu (maladie héréditaire du cœur),

Ce médicament EST GÉNÉRALEMENT DÉCONSEILLÉ dans les cas suivants :

- grossesse et allaitement,
- en association avec les anti-arythmiques de classe I (voir Prise ou utilisation d'autres médicaments).

Faites attention avec TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable :

### Mises en garde spéciales

Le traitement impose une surveillance médicale et électrocardiographique régulière.

# Tambocor®

## Acétate de flécaïnide 100 mg



Comprimé sécable

Veuillez lire attentivement l'int

- Gardez cette notice, vous pe
- Si vous avez toute autre que
- Ce médicament vous a été nocif.

● Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

LOT : 22055 PER : 04/2027  
PPV : 100,70 DH

in ou à votre p  
en cas de symp

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?  
ANTI-ARYTHMIQUE

Système cardio-vasculaire

### Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans :

- Traitement et prévention des récidives des troubles du rythme ventriculaires documentés, symptomatiques et invalidants de la fonction ventriculaire gauche et/ou de coronaropathie avérée. Il convient d'initier le traitement avec des posologies adaptées à l'ECG.

- Prévention des récidives des tachycardies supraventriculaires documentées lorsque la nécessité d'un traitement est établie pour la fonction ventriculaire gauche.

- Prévention des chocs cardiaques électriques chez certains patients porteurs de défibrillateurs implantables.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ?  
Ne prenez jamais TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable dans les cas suivants :

- allergie (hypersensibilité) à l'acétate de flécaïnide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la notice.
- infarctus du myocarde (récent ou ancien), sauf en cas d'accélération du rythme cardiaque menaçant le pronostic vital.
- insuffisance cardiaque,
- troubles de la conduction cardiaque à l'électrocardiogramme, sauf si le patient est porteur d'un pace-maker,
- état de choc,
- syndrome de Brugada connu (maladie héréditaire du cœur),

Ce médicament EST GÉNÉRALEMENT DÉCONSEILLÉ dans les cas suivants :

- grossesse et allaitement,
- en association avec les anti-arythmiques de classe I (voir Prise ou utilisation d'autres médicaments).

Faites attention avec TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable :

### Mises en garde spéciales

Le traitement impose une surveillance médicale et électrocardiographique régulière.