

## 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 canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

### Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

### Adresses Mails utiles

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

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

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



Déclaration de Maladie  
M23-005867

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5340 Société :  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :  
Nom & Prénom : MOUARI Bouchair  
Date de naissance : 1953  
Adresse : 17418  
Tél. : 0663517268 Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :  
Date de consultation : 28/09/2023  
Nom et prénom du malade : Mouari Bouchair Age :  
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
Nature de la maladie :  
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 : Signature de l'adhérent(e) : Le : / /

### VOLET ADHERENT

Déclaration de



# 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
05/05/03	ANCA		300	Dr. Abdesslem Bou 134 Rue Attahart - Rd. Chaud Casablanca 05 22 39 09 09 06 61 27 12 80

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE SEMLALI N° 81 - 11 et 18 Sidi El Moudir - Casablanca Tél. : 05 22 89 62 93	28/03	713,10

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

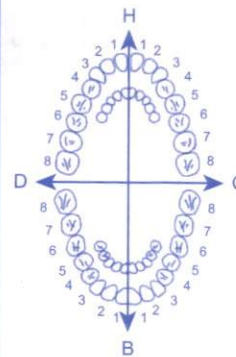
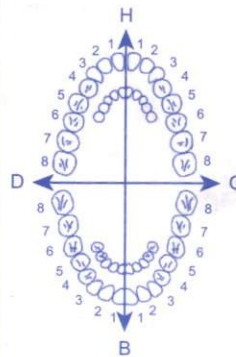
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan 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																
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		Coefficient DES TRAVAUX
	H																
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B																
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		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

# مركز تشخيص واستكشاف أمراض القلب والشرائين Centre de Consultation et d'Exploration Cardio Vasculaire

Dr. Abdesselam SEBTI  
Cardiologue  
Diplôme de la Faculté de Médecine  
de Toulouse - France



الدكتور عبد السلام سبتي  
اختصاصي في أمراض القلب  
خريج كلية الطب بتولوز - فرنسا

Casablanca, le 28.8.22

Jouhanna Bouchar

22.40 x3

Askerat x3

Aboual x3

134,30 Bouchar x3

713,6

Dr. Abdesselam SEBTI  
Cardiologue  
134 Rue Attabari - Bd Ghandi  
05 22 44 75 81  
06 61 27 12 90  
05 22 39 09 09

PHARMACIE SEMLALI  
N° 1  
Sidi El Anassir  
Tél : 05 22 89 62 93

En cas d'urgence contacter : 06 61 27 12 90 Ou clinique CASA ANFA : 05 22 94 56 33

الدار البيضاء 134 Rue Attabari 4<sup>ème</sup> étage Bd Ghandi - Casablanca

الهاتف : 05 22 44 75 81 / 06 61 27 12 90 / 06 63 89 13 56

Email : centrecardiordrsebti@gmail.com

LOT 22A27B 2

EXP 01 2026

PPV 81.00 DM

# FIBROCARD®

mg Gélule de minigranules à libération prolongée

**FIBROCARD 240 mg Gélule de minigranules à libération prolongée**

**DCI :**

Chlorhydrate de vérapamil.

## COMPOSITION :

**FIBROCARD 180 mg Gélules de minigranules à libération prolongée**

Chlorhydrate de vérapamil ..... 180 mg

Excipients q.s.p ..... une gélule

**FIBROCARD 240 mg Gélules de minigranules à libération prolongée**

Chlorhydrate de vérapamil ..... 240 mg

Excipients q.s.p ..... une gélule

## FORMES PHARMACEUTIQUES ET AUTRES PRESENTATIONS :

**FIBROCARD 180 mg Gélule de minigranules à libération prolongée**

Boîte de 30 gélules contenant des minigranules à libération prolongée dosées à 180 mg de chlorhydrate de vérapamil.

**FIBROCARD 240 mg Gélule de minigranules à libération prolongée**

Boîte de 30 gélules contenant des minigranules à libération prolongée dosées à 240 mg de chlorhydrate de vérapamil.

## GROUPE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

Antiangoreux-antagoniste du calcium.

## INDICATIONS :

Le traitement de l'hypertension artérielle.

La forme orale n'est pas indiquée dans les troubles du rythme du cœur.



LOT 22A27B 2

EXP 01 2026

PPV 81.00 DM

# FIBROCARD®

mg Gélule de minigranules à libération prolongée

**FIBROCARD 240 mg Gélule de minigranules à libération prolongée**

**DCI :**

Chlorhydrate de vérapamil.

## COMPOSITION :

**FIBROCARD 180 mg Gélules de minigranules à libération prolongée**

Chlorhydrate de vérapamil ..... 180 mg

Excipients q.s.p ..... une gélule

**FIBROCARD 240 mg Gélules de minigranules à libération prolongée**

Chlorhydrate de vérapamil ..... 240 mg

Excipients q.s.p ..... une gélule

## FORMES PHARMACEUTIQUES ET AUTRES PRESENTATIONS :

**FIBROCARD 180 mg Gélule de minigranules à libération prolongée**

Boîte de 30 gélules contenant des minigranules à libération prolongée dosées à 180 mg de chlorhydrate de vérapamil.

**FIBROCARD 240 mg Gélule de minigranules à libération prolongée**

Boîte de 30 gélules contenant des minigranules à libération prolongée dosées à 240 mg de chlorhydrate de vérapamil.

## GROUPE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

Antiangoreux-antagoniste du calcium.

## INDICATIONS :

Le traitement de l'hypertension artérielle.

La forme orale n'est pas indiquée dans les troubles du rythme du cœur.

LOT 22A27B 2

EXP 01 2026

PPV 81.00 DM

# FIBROCARD®

mg Gélule de minigranules à libération prolongée

**FIBROCARD 240 mg Gélule de minigranules à libération prolongée**

**DCI :**

Chlorhydrate de vérapamil.

## COMPOSITION :

**FIBROCARD 180 mg Gélules de minigranules à libération prolongée**

Chlorhydrate de vérapamil ..... 180 mg

Excipients q.s.p ..... une gélule

**FIBROCARD 240 mg Gélules de minigranules à libération prolongée**

Chlorhydrate de vérapamil ..... 240 mg

Excipients q.s.p ..... une gélule

## FORMES PHARMACEUTIQUES ET AUTRES PRESENTATIONS :

**FIBROCARD 180 mg Gélule de minigranules à libération prolongée**

Boîte de 30 gélules contenant des minigranules à libération prolongée dosées à 180 mg de chlorhydrate de vérapamil.

**FIBROCARD 240 mg Gélule de minigranules à libération prolongée**

Boîte de 30 gélules contenant des minigranules à libération prolongée dosées à 240 mg de chlorhydrate de vérapamil.

## GROUPE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

Antiangoreux-antagoniste du calcium.

## INDICATIONS :

Le traitement de l'hypertension artérielle.

La forme orale n'est pas indiquée dans les troubles du rythme du cœur.

# ASKARDIL®

PPV 22DH40  
EXP 05/2025  
LOT 31004 3

tylsalicylique)

100 mg : boîte de 30 comprimés.  
50 mg : boîte de 30 comprimés.

**Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**  
Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.  
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.  
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.  
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.  
- Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

## Que contient cette notice ?

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

## 1 - QU'EST-CE QUE ASKARDIL® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### - Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE HEPARINE EXCLUE

Ce médicament contient de l'aspirine.

ASKARDIL® appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

ASKARDIL® agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

### - Indications thérapeutiques

ASKARDIL® est utilisé pour prévenir les récurrences d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire.

Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par ASKARDIL® sans l'accord de votre médecin.

## 2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ASKARDIL® ?

### - Ne prenez jamais ASKARDIL® (Contre-indications)

- si vous êtes allergique à la substance active (acide acétylsalicylique) ou à l'un des autres composants contenus dans ASKARDIL®.
- si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = AINS).
- si vous avez déjà eu de l'asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS).

- si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum.

- durant la grossesse, à partir du début du 6<sup>ème</sup> mois (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée), pour des doses supérieures à 100 mg par jour.

- si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur.

- si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

- Aspartam : est contre-indiqué en cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire décelée à la naissance).

- **Faites attention avec ASKARDIL® (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)**

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ASKARDIL®.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

- si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges.
- si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite).
- si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles).
- si vous avez une maladie des reins ou du foie.
- si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée).
- si vous avez des règles abondantes.

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. ASKARDIL® ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

### - Si une intervention chirurgicale est prévue :

L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.  
Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

### - Enfants et adolescents :

Sans objet.

### - Prises d'autres médicaments (Interactions avec d'autres médicaments)

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que ASKARDIL® d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à ASKARDIL® pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements. Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre ASKARDIL® en même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum.

- un autre médicament à base de ticlopidine ou de clopidogrel.
- un autre médicament à base de benzbromarone (goutte).
- un autre médicament à base de lévothyroxine (sécrétion de la glande thyroïde).
- un autre médicament à base de pemetrexed (médicament à base d'acide).
- un autre médicament à base d'anagrélide (médicament dans le sang).
- le vaccin contre la varicelle : il est recommandé d'attendre au moins 14 jours après la prise de ce médicament.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez d'autres médicaments.

- **Aliments et boissons (Interactions avec les aliments)**  
La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement par ASKARDIL®.

- **Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous prenez ce médicament, consultez votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

- **Grossesse**  
Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique) (qui comprend les médicaments).

- **Jusqu'à 100 mg par jour** : Pendant toute la grossesse, à moins que votre médecin ne vous prescrive de l'aspirine à faibles doses, ne prenez pas d'aspirine.

- **entre 100 et 500 mg par jour** : Par mesure de précaution, ne prenez pas d'aspirine pendant la grossesse.

- **à partir de 500 mg par jour** : Ne prenez pas d'aspirine pendant la grossesse.

- **Jusqu'à la fin du 5<sup>ème</sup> mois de grossesse** (jusqu'à la fin du 24<sup>ème</sup> semaine d'aménorrhée) : Ne prenez pas d'aspirine pendant la grossesse.

- **à partir du début du 6<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois** : Ne prenez pas d'aspirine pendant la grossesse.

- **à partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois** : Ne prenez pas d'aspirine pendant la grossesse.

- **à partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois** : Ne prenez pas d'aspirine pendant la grossesse.

- **à partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois** : Ne prenez pas d'aspirine pendant la grossesse.

- **à partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois** : Ne prenez pas d'aspirine pendant la grossesse.

- **à partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois** : Ne prenez pas d'aspirine pendant la grossesse.

- **à partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois** : Ne prenez pas d'aspirine pendant la grossesse.

- **à partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois** : Ne prenez pas d'aspirine pendant la grossesse.

- **à partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois** : Ne prenez pas d'aspirine pendant la grossesse.

- **à partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois** : Ne prenez pas d'aspirine pendant la grossesse.

- **à partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois** : Ne prenez pas d'aspirine pendant la grossesse.

- **à partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois** : Ne prenez pas d'aspirine pendant la grossesse.

- **à partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois** : Ne prenez pas d'aspirine pendant la grossesse.

- **à partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois** : Ne prenez pas d'aspirine pendant la grossesse.

- **à partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois** : Ne prenez pas d'aspirine pendant la grossesse.

- **à partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois** : Ne prenez pas d'aspirine pendant la grossesse.

- **à partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois** : Ne prenez pas d'aspirine pendant la grossesse.

- **à partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois** : Ne prenez pas d'aspirine pendant la grossesse.

- **à partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois** : Ne prenez pas d'aspirine pendant la grossesse.

- **à partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois** : Ne prenez pas d'aspirine pendant la grossesse.

- **à partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois** : Ne prenez pas d'aspirine pendant la grossesse.

- **à partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois** : Ne prenez pas d'aspirine pendant la grossesse.

- **à partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois** : Ne prenez pas d'aspirine pendant la grossesse.

# ASKARDIL®

ASKARDIL® 75 mg 30 comprimés dispersibles

(acétysalicylique)

PPV 22DH40  
EXP 05/2025  
LOT 31004 3

g : boîte de 30 comprimés.  
mg : boîte de 30 comprimés.

de prendre ce médicament car elle contient des

suivant scrupuleusement les informations fournies  
pharmacien.  
de la lire.

- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.
- Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

## Que contient cette notice ?

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

## 1 - QU'EST-CE QUE ASKARDIL® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- **Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité**  
ANTITHROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE HEPARINE EXCLUE  
Ce médicament contient de l'aspirine.

ASKARDIL® appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

ASKARDIL® agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

### - Indications thérapeutiques

ASKARDIL® est utilisé pour prévenir les récurrences vasculaires cérébrales ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.  
Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire.  
Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débiter un traitement par ASKARDIL® sans l'accord de votre médecin.

## 2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ASKARDIL® ?

### - Ne prenez jamais ASKARDIL® (Contre-indications)

- Si vous êtes allergique à la substance active (acide acétysalicylique) ou à l'un des autres composants contenus dans ASKARDIL®.

- Si vous avez des allergies (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = AINS).

- Si vous avez déjà eu de l'asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS).

- Si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum,

- Si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements,

- durant la grossesse, à partir du début du 6<sup>ème</sup> mois (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée), pour des doses supérieures à 100 mg par jour,

- si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur,

- si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

- **Faites attention** : est contre-indiqué en cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance).

- **Faites attention** : **ASKARDIL® (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)**  
Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ASKARDIL®.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

- si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficience en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,

- si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),

- si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles),

- si vous avez une maladie des reins ou du foie,

- si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),

- si vous avez des règles abondantes.

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection locale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétysalicylique. ASKARDIL® ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

### Si une intervention chirurgicale est prévue :

L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

### - Enfants et adolescents

Sans objet.

### - Prises d'autres médicaments (Interactions avec d'autres médicaments)

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que ASKARDIL® d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à ASKARDIL® pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements. Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre ASKARDIL® en même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,

- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel,
- un autre médicament à base de benzbromarone gouteux,
- un autre médicament à base de lévothyroxine (sécrétion de la glande thyroïde),
- un autre médicament à base de perméthrine (médicament contre les parasites du sang),
- un autre médicament à base d'anagrelide (médicament contre les plaquettes),
- le vaccin contre la varicelle : il est recommandé d'attendre au moins 14 jours après la prise de ce médicament.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez d'autres médicaments.

- **Aliments et boissons (Interactions avec les aliments)**  
La consommation d'alcool doit être évitée pendant la prise de ce médicament.

- **Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**  
Si vous êtes enceinte ou que vous allaitiez, si vous prenez ce médicament, consultez votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

### Grossesse

Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique) qui agit sur les plaquettes et peut provoquer des saignements.

- **Jusqu'à 100 mg par jour** : Pendant toute la grossesse, évitez de prendre de l'aspirine à faibles doses, sauf circonstances exceptionnelles nécessitant une surveillance médicale.

- **Entre 100 et 500 mg par jour** : Par mesure de précaution, évitez de prendre de l'aspirine à doses moyennes, sauf prescription contraire de votre médecin spécialiste.

- **À partir de 500 mg par jour** :

- **Jusqu'à la fin du 5<sup>ème</sup> mois de grossesse** (jusqu'à la fin du 5<sup>ème</sup> mois de grossesse) : évitez de prendre de l'aspirine à doses élevées, sauf prescription contraire de votre médecin.

- **À partir du début du 6<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois de grossesse** : évitez de prendre de l'aspirine à doses élevées, sauf prescription contraire de votre médecin.

- **À partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois de grossesse** : évitez de prendre de l'aspirine à doses élevées, sauf prescription contraire de votre médecin.

- **À partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois de grossesse** : évitez de prendre de l'aspirine à doses élevées, sauf prescription contraire de votre médecin.

- **À partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois de grossesse** : évitez de prendre de l'aspirine à doses élevées, sauf prescription contraire de votre médecin.

- **À partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois de grossesse** : évitez de prendre de l'aspirine à doses élevées, sauf prescription contraire de votre médecin.

- **À partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois de grossesse** : évitez de prendre de l'aspirine à doses élevées, sauf prescription contraire de votre médecin.

- **À partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois de grossesse** : évitez de prendre de l'aspirine à doses élevées, sauf prescription contraire de votre médecin.

- **À partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois de grossesse** : évitez de prendre de l'aspirine à doses élevées, sauf prescription contraire de votre médecin.

- **À partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois de grossesse** : évitez de prendre de l'aspirine à doses élevées, sauf prescription contraire de votre médecin.

- **À partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois de grossesse** : évitez de prendre de l'aspirine à doses élevées, sauf prescription contraire de votre médecin.

- **À partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois de grossesse** : évitez de prendre de l'aspirine à doses élevées, sauf prescription contraire de votre médecin.

- **À partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois de grossesse** : évitez de prendre de l'aspirine à doses élevées, sauf prescription contraire de votre médecin.

- **À partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois de grossesse** : évitez de prendre de l'aspirine à doses élevées, sauf prescription contraire de votre médecin.

- **À partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois de grossesse** : évitez de prendre de l'aspirine à doses élevées, sauf prescription contraire de votre médecin.

- **À partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois de grossesse** : évitez de prendre de l'aspirine à doses élevées, sauf prescription contraire de votre médecin.

- **À partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois de grossesse** : évitez de prendre de l'aspirine à doses élevées, sauf prescription contraire de votre médecin.

- **À partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois de grossesse** : évitez de prendre de l'aspirine à doses élevées, sauf prescription contraire de votre médecin.

- **À partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois de grossesse** : évitez de prendre de l'aspirine à doses élevées, sauf prescription contraire de votre médecin.

- **À partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois de grossesse** : évitez de prendre de l'aspirine à doses élevées, sauf prescription contraire de votre médecin.

- **À partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois de grossesse** : évitez de prendre de l'aspirine à doses élevées, sauf prescription contraire de votre médecin.

- **À partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois de grossesse** : évitez de prendre de l'aspirine à doses élevées, sauf prescription contraire de votre médecin.

- **À partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois de grossesse** : évitez de prendre de l'aspirine à doses élevées, sauf prescription contraire de votre médecin.

- **À partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois de grossesse** : évitez de prendre de l'aspirine à doses élevées, sauf prescription contraire de votre médecin.

- **À partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois de grossesse** : évitez de prendre de l'aspirine à doses élevées, sauf prescription contraire de votre médecin.

- **À partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois de grossesse** : évitez de prendre de l'aspirine à doses élevées, sauf prescription contraire de votre médecin.

- **À partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois de grossesse** : évitez de prendre de l'aspirine à doses élevées, sauf prescription contraire de votre médecin.

- **À partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois de grossesse** : évitez de prendre de l'aspirine à doses élevées, sauf prescription contraire de votre médecin.

- **À partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois de grossesse** : évitez de prendre de l'aspirine à doses élevées, sauf prescription contraire de votre médecin.

- **À partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois de grossesse** : évitez de prendre de l'aspirine à doses élevées, sauf prescription contraire de votre médecin.

- **À partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois de grossesse** : évitez de prendre de l'aspirine à doses élevées, sauf prescription contraire de votre médecin.

- **À partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois de grossesse** : évitez de prendre de l'aspirine à doses élevées, sauf prescription contraire de votre médecin.

- **À partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois de grossesse** : évitez de prendre de l'aspirine à doses élevées, sauf prescription contraire de votre médecin.

- **À partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois de grossesse** : évitez de prendre de l'aspirine à doses élevées, sauf prescription contraire de votre médecin.

- **À partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois de grossesse** : évitez de prendre de l'aspirine à doses élevées, sauf prescription contraire de votre médecin.

- **À partir du début du 10<sup>ème</sup> mois jusqu'à la fin du 9<sup>ème</sup> mois de grossesse** : évitez de prendre de l'aspirine à doses élevées, sauf prescription contraire de votre médecin.





# Co-Vepran

134,30  
150 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés  
/Hydrochlorothiazide

Prendre ce médicament.

Consultez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

## Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés et dans quels cas sont-ils utilisés ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés ?
3. Comment prendre Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés ?
6. Informations supplémentaires.

## 1. QU'EST-CE QUE Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés ET DANS QUELS CAS SONT-ILS UTILISES ?

Co-Vepran est une association de deux substances actives, l'irbésartan et l'hydrochlorothiazide.

L'irbésartan appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II. L'angiotensine-II est une substance formée par l'organisme qui se lie aux récepteurs des vaisseaux sanguins, ce qui entraîne leur constriction. Il en résulte une élévation de la pression artérielle. L'irbésartan empêche la liaison de l'angiotensine-II à ces récepteurs et provoque ainsi un effet relaxant au niveau des vaisseaux sanguins et une baisse de la pression artérielle.

L'hydrochlorothiazide fait partie d'un groupe de médicaments (appelés diurétiques thiazidiques) qui favorisent l'élimination d'urine, diminuant de cette manière la pression artérielle.

Les deux principes actifs de Co-Vepran permettent ensemble de diminuer la pression artérielle de manière plus importante que s'ils avaient été pris seuls.

Co-Vepran est utilisé pour traiter l'hypertension artérielle, lorsqu'un traitement par l'irbésartan seul ou l'hydrochlorothiazide seul ne contrôle pas de façon adéquate votre pression artérielle.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés ?

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

### Ne prenez jamais Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'irbésartan, ou à l'un des autres composants contenus dans Co-Vepran,
- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'hydrochlorothiazide ou à tout autre médicament dérivé des sulfonamides,
- si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre Co-Vepran en début de grossesse - voir la rubrique grossesse),
- si vous avez des problèmes hépatiques ou rénaux graves,
- si vous avez des difficultés pour uriner,
- si votre médecin constate la persistance de taux élevés de calcium ou de taux faibles de potassium dans votre sang.

Co-Vepran ne doit pas être donné aux enfants et aux adolescents (de moins de 18 ans).

- si vous êtes atteint de diabète sucré ou d'insuffisance rénale et que vous êtes traité par lisinopril (un autre médicament pour traiter l'hypertension artérielle).

## Faites attention avec Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg comprimés pelliculés :

### Prévenez votre médecin si une des situations suivantes se présente :

- si vous souffrez de vomissements ou de diarrhées importantes,
- si vous souffrez de problèmes rénaux, ou si vous avez une greffe de rein,
- si vous souffrez de problèmes cardiaques,
- si vous souffrez de problèmes hépatiques,
- si vous souffrez d'un diabète,
- si vous souffrez d'un lupus érythémateux (connu aussi sous le nom de lupus ou LED),
- si vous souffrez d'hyperaldostérionisme primaire (une condition liée à une forte production de l'hormone aldostérone, qui provoque une rétention du sodium

# Co-Vepran

134,30  
150 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés  
/Hydrochlorothiazide

Prendre ce médicament.

Consultez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

## Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés et dans quels cas sont-ils utilisés ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés ?
3. Comment prendre Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés ?
6. Informations supplémentaires.

## 1. QU'EST-CE QUE Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés ET DANS QUELS CAS SONT-ILS UTILISES ?

Co-Vepran est une association de deux substances actives, l'irbésartan et l'hydrochlorothiazide.

L'irbésartan appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II. L'angiotensine-II est une substance formée par l'organisme qui se lie aux récepteurs des vaisseaux sanguins, ce qui entraîne leur constriction. Il en résulte une élévation de la pression artérielle. L'irbésartan empêche la liaison de l'angiotensine-II à ces récepteurs et provoque ainsi un effet relaxant au niveau des vaisseaux sanguins et une baisse de la pression artérielle.

L'hydrochlorothiazide fait partie d'un groupe de médicaments (appelés diurétiques thiazidiques) qui favorisent l'élimination d'urine, diminuant de cette manière la pression artérielle.

Les deux principes actifs de Co-Vepran permettent ensemble de diminuer la pression artérielle de manière plus importante que s'ils avaient été pris seuls.

Co-Vepran est utilisé pour traiter l'hypertension artérielle, lorsqu'un traitement par l'irbésartan seul ou l'hydrochlorothiazide seul ne contrôle pas de façon adéquate votre pression artérielle.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés ?

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

### Ne prenez jamais Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'irbésartan, ou à l'un des autres composants contenus dans Co-Vepran,
- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'hydrochlorothiazide ou à tout autre médicament dérivé des sulfonamides,
- si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre Co-Vepran en début de grossesse – voir la rubrique grossesse),
- si vous avez des problèmes hépatiques ou rénaux graves,
- si vous avez des difficultés pour uriner,
- si votre médecin constate la persistance de taux élevés de calcium ou de taux faibles de potassium dans votre sang.

Co-Vepran ne doit pas être donné aux enfants et aux adolescents (de moins de 18 ans).

- si vous êtes atteint de diabète sucré ou d'insuffisance rénale et que vous êtes traité par lisinapril (un autre médicament pour traiter l'hypertension artérielle).

## Faites attention avec Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg comprimés pelliculés :

### Prévenez votre médecin si une des situations suivantes se présente :

- si vous souffrez de vomissements ou de diarrhées importantes,
- si vous souffrez de problèmes rénaux, ou si vous avez une greffe de rein,
- si vous souffrez de problèmes cardiaques,
- si vous souffrez de problèmes hépatiques,
- si vous souffrez d'un diabète,
- si vous souffrez d'un lupus érythémateux (connu aussi sous le nom de lupus ou LED),
- si vous souffrez d'hyperaldostérionisme primaire (une condition liée à une forte production de l'hormone aldostérone, qui provoque une rétention du sodium



# Co-Vepran

134,30  
150 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés  
/Hydrochlorothiazide

Prendre ce médicament.

Consultez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

## Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés et dans quels cas sont-ils utilisés ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés ?
3. Comment prendre Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés ?
6. Informations supplémentaires.

## 1. QU'EST-CE QUE Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés ET DANS QUELS CAS SONT-ILS UTILISES ?

Co-Vepran est une association de deux substances actives, l'irbésartan et l'hydrochlorothiazide.

L'irbésartan appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II. L'angiotensine-II est une substance formée par l'organisme qui se lie aux récepteurs des vaisseaux sanguins, ce qui entraîne leur constriction. Il en résulte une élévation de la pression artérielle. L'irbésartan empêche la liaison de l'angiotensine-II à ces récepteurs et provoque ainsi un effet relaxant au niveau des vaisseaux sanguins et une baisse de la pression artérielle.

L'hydrochlorothiazide fait partie d'un groupe de médicaments (appelés diurétiques thiazidiques) qui favorisent l'élimination d'urine, diminuant de cette manière la pression artérielle.

Les deux principes actifs de Co-Vepran permettent ensemble de diminuer la pression artérielle de manière plus importante que s'ils avaient été pris seuls.

Co-Vepran est utilisé pour traiter l'hypertension artérielle, lorsqu'un traitement par l'irbésartan seul ou l'hydrochlorothiazide seul ne contrôle pas de façon adéquate votre pression artérielle.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés ?

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

**Ne prenez jamais Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés dans les cas suivants :**

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'irbésartan, ou à l'un des autres composants contenus dans Co-Vepran,
- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'hydrochlorothiazide ou à tout autre médicament dérivé des sulfonamides,
- si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre Co-Vepran en début de grossesse - voir la rubrique grossesse),
- si vous avez des problèmes hépatiques ou rénaux graves,
- si vous avez des difficultés pour uriner,
- si votre médecin constate la persistance de taux élevés de calcium ou de taux faibles de potassium dans votre sang.

Co-Vepran ne doit pas être donné aux enfants et aux adolescents (de moins de 18 ans).

- si vous êtes atteint de diabète sucré ou d'insuffisance rénale et que vous êtes traité par lisinapril (un autre médicament pour traiter l'hypertension artérielle).

**Faites attention avec Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg comprimés pelliculés :**

**Prévenez votre médecin si une des situations suivantes se présente :**

- si vous souffrez de vomissements ou de diarrhées importantes,
- si vous souffrez de problèmes rénaux, ou si vous avez une greffe de rein,
- si vous souffrez de problèmes cardiaques,
- si vous souffrez de problèmes hépatiques,
- si vous souffrez d'un diabète,
- si vous souffrez d'un lupus érythémateux (connu aussi sous le nom de lupus ou LED),
- si vous souffrez d'hyperaldostérionisme primaire (une condition liée à une forte production de l'hormone aldostérone, qui provoque une rétention du sodium