

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 canalaire, 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 canalaire.

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



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

M22- 0019808

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5356

Société : R.A.T

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre

Nom & Prénom : Nader Abdelkader

Date de naissance : 1950

Adresse : Derb chofa Rue 55 N°15 Casa

Tél. : 06 09 91 3777

Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :

Nom et prénom du malade : KHALF ELWARDANI

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : HTA + RA ch. du f. e

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC

Pathologie :

En cas d'accident précisez les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère chronique, le malade communique 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) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

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
07/12/23	G.S		150,00	

INPE BON DE Paiement DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	092029453	Montant de la Facture
	7/12/23	186,20
	INPE 029453	ICE 001649422000052

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

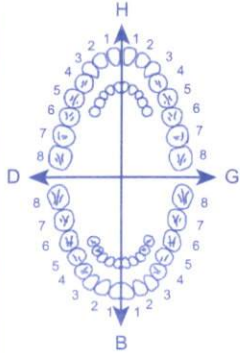
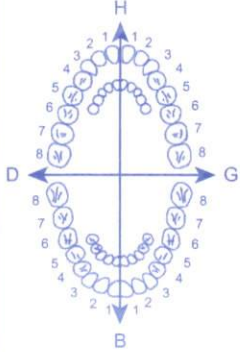
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

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 <input type="text"/>										
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>										
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>										
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>										
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE													
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412 00000000</td> <td>21433552 00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000 35533411</td> <td>00000000 11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>			H		25533412 00000000	21433552 00000000	D	G	00000000 35533411	00000000 11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H													
	25533412 00000000	21433552 00000000												
	D	G												
	00000000 35533411	00000000 11433553												
	B													
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>										
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>										
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>										

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur JOUICHATE Jamal

MÉDECINE GÉNÉRALE

Tr. 7, Imm 6, N° - Hay El Wallaa

Attacharouk - Casablanca

06 67 34 93 10



الدكتور جويشات جمال

الطب العام

الشرط 7، عمارة 6، الرقم 1 - حي الولاء (التشارك)

الدار البيضاء - (مابين إدارة التشارك وصيدلية الصحة)

06 67 34 93 10

Casablanca, le :

82,00

→ VOXGIR

75,10

→ EPYUSA

99,00

→ COOL

→ TRANXEN

H. DU GRAND
LACHAKAR
Hay My Rachid
Casablanca - Tel: 05 22 06 67 34 93 10

VOXCIB® 200MG,

Boîte de 20 et 10 gélules

Celecoxib

Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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 instructions fournies dans cette notice ou par votre pharmacien ou votre médecin.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien

Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmaco-thérapeutique :

Anti-inflammatoire non stéroïdien, antirhumatismal, AINS, Coxibs (code ATC : M01AH01).

Indications :

Voxcib est indiqué chez l'adulte dans le soulagement des symptômes dans le traitement de l'arthrose, de la polyarthrite rhumatoïde et de la spondylarthrite ankylosante. La décision de prescrire un inhibiteur sélectif de la cyclo-oxygénase-2 (COX-2) doit être basée sur l'évaluation de l'ensemble des risques spécifiques à chaque patient.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE VOXCIB ?

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre VOXCIB, gélules :

- Si vous avez des antécédents d'ulcère ou d'hémorragie au niveau de votre estomac ou de vos intestins,
- Si vous prenez de l'acide acétylsalicylique (y compris à faible dose pour protéger votre cœur). Celecoxib peut être associé à de faibles doses d'acide acétylsalicylique,
- Si vous prenez des médicaments pour diminuer la coagulation sanguine (par exemple la warfarine),
- Si vous fumez,
- Si vous avez du diabète,
- Si vous souffrez d'hypertension
- Si vous avez un cholestérol élevé

parpérienne et/ou antécédent d'accident vasculaire cérébral (y compris l'accident ischémique transitoire).

Fertilité, grossesse et allaitement

Grossesse :

Le Celecoxib est contre-indiqué au cours de la grossesse et chez les femmes pouvant devenir enceintes. En cas de découverte d'une grossesse au cours du traitement, le Celecoxib devra être arrêté.

Allaitement :

Les patientes traitées par Celecoxib ne devront pas allaiter.

Fertilité :

En raison de leur mécanisme d'action, l'utilisation d'AINS, dont le Celecoxib, peut retarder ou empêcher la rupture des follicules ovariens, ce qui a été associé à une stérilité réversible chez certaines femmes.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Les patients qui présentent des étourdissements, des vertiges ou une somnolence lors de la prise du Celecoxib, devront s'abstenir de conduire ou d'utiliser des machines.

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

Surdosage :

Il n'existe aucune expérience clinique de surdosage. Des doses uniques jusqu'à 1200 mg et des doses répétées jusqu'à 1200 mg, deux fois par jour, ont été administrées pendant 9 jours à des sujets sains sans provoquer d'effets indésirables cliniquement significatifs. En cas d'éventuel surdosage, une prise en charge médicale adaptée est nécessaire, par exemple évacuation du contenu gastrique, surveillance clinique et, si nécessaire, un traitement symptomatique. Il est peu probable que la dialyse soit un moyen efficace d'élimination du médicament en raison de sa forte liaison aux protéines.

Si vous oubliez de prendre Voxcib, gélules :

Si vous avez oublié de prendre une gélule, prenez-la dès que vous vous en apercevez. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre Voxcib, gélules :

L'arrêt brutal de votre traitement par Voxcib, gélules peut provoquer une aggravation de vos symptômes. N'interrompez pas la prise de Voxcib, gélules sauf si votre médecin vous le demande. Votre médecin pourra vous conseiller de réduire la dose pendant quelques jours avant d'interrompre définitivement le traitement.

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

3. COMMENT PRENDRE VOXCIB ?

Mode, voie d'administration et posologie :

Posologie :

En raison de l'augmentation possible des risques cardiovasculaires du Celecoxib en fonction de la dose et de la durée de traitement, ce médicament doit être prescrit à la dose minimale journalière efficace pendant la période la plus courte possible. La nécessité du traitement symptomatique et son efficacité thérapeutique pour le patient devront être réévaluées périodiquement, en particulier chez les patients atteints d'arthrose.

- Arthrose :

La dose journalière usuelle recommandée est de 200 mg répartie en une ou deux prises. Chez certains patients dont

sauvouré sur la compote de pommes, le riz lait ou le yaourt, le contenu de la gélule reste stable pendant 6 heures placé au réfrigérateur (entre 2 et 8 °C). Si le contenu de la gélule est saupoudré sur de la purée de banane, il ne doit pas être mis au réfrigérateur et doit être immédiatement ingéré.

Dans le cadre de l'asthénie, NE PAS UTILISER PLUS DE 4 SEMAINES SANS AVIS MEDICAL.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Effets indésirables :

Les effets indésirables ont été classés en fonction de leur incidence en utilisant la classification suivante :

Très fréquent : $\geq 1/10$; fréquent : $\geq 1/100$ à $1/10$; peu fréquent : $\geq 1/1000$ à $1/100$; rare : $\geq 1/10000$ à $< 1/1000$; très rare : $< 1/10000$; fréquence indéterminée.

Très fréquent : Hypertension (dont une aggravation de l'hypertension).

Fréquent : Sinusite, infection des voies respiratoires supérieures, pharyngite, infection de l'appareil urinaire, Hypersensibilité, Insomnie, Vertiges, hypertension, céphalées, infarctus du myocarde, Rhinite, toux, dyspnée, Nausées, douleurs abdominales, diarrhées, dyspepsie, flatulences, vomissements, dysphagie Eruption, prurit (inclus un prurit généralisé, Arthralgie, Syndrome pseudo grippal, œdème périphérique/rétention lymphatique, Blessure (blessure accidentelle).

Peu fréquent : Anémie, Hyperkaliémie, Anxiété, dépression, fatigue, Infarctus cérébral, paresthésies, somnolence, Vision floue, conjonctivite, Acouphènes, hypocoésie, Insuffisance cardiaque, palpitations, tachycardie, Bronchospasme, Constipation, gastrite, stomatite, inflammation gastro-intestinale (dont aggravation de l'inflammation gastro-intestinale), éructation, Fonction hépatique anormale, enzyme hépatique augmentée (dont augmentation des ALAT et ASAT), Urticaire, ecchymoses, Contractures musculaires (crampes des membres inférieurs), Créatininémie augmentée, urée sanguine augmentée, Œdème du visage, douleur thoracique.

Rare : Leucopénie, thrombocytopénie, Etat confusionnel, hallucinations, Ataxie, dysgueusie, Hémorragie de l'œil, Ailanthie, Embolie pulmonaire, bouffées vasomotrices, Pneumonie, Hémorragie gastro-intestinale, ulcère duodénal, ulcère gastrique, ulcère œsophagien, ulcère intestinal et ulcère du colon, perforation intestinale, œsophagite, mélanie, pancréatite, colite, Angio-œdème, atopie, photosensibilité, Insuffisance rénale aiguë, hypotension, Troubles menstruels.

Très rare : Pancytopénie, Choc anaphylactique, réaction anaphylactique, Hémorragie intracranienne (dont hémorragie intracranienne fatale), méningite aseptique, épilepsie (dont aggravation de l'épilepsie) anémie

anémie, veine ré (parfois d'hépatite f, cholestase exfoliative, Stevens-Johnson, médicamenteux systémique généralisée (PFAG) dermatite bulleuse, Mucosite

LOT : 20109
PER : 12/24
PPV : 82,00 DH

EPYCA® 50 mg, 75 mg et 150 mg

Prégabaline

Utilisez cet attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.
- 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.

DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT

EPYCA 50 mg gélules, boîte de 14
EPYCA 75 mg gélules, boîte de 14
EPYCA 150 mg gélules, boîte de 14

COMPOSITION DU MÉDICAMENT

(DCI): Prégabaline 50 mg, 75 mg, 150 mg

Excipients :

Noyaux :

Laque monohydraté, Amidon de maïs, Talc

Excipient à effet notable : Lactose monohydraté

CLASSE PHARMACOLOGIQUE, MODE D'UTILISATION

Epyca® contre la préglabrine. Cette substance agit de la classe de médicaments utilisée pour traiter l'épilepsie, les douleurs neuropathiques et le Trouble Anxieux Généralisé (TAG) chez l'adulte.

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Douleurs neuropathiques périphériques et centrales : Epyca est utilisé pour traiter les douleurs persistantes causées par des lésions des nerfs. Différentes pathologies comme le diabète ou la zone peuvent entraîner des douleurs neuropathiques périphériques.

Les manifestations douloureuses peuvent être déclenchées par des sensations de chaleur, de brûlure, de douleur lancinante, d'engourdissement, de coup de poignard, de douleur fulgurante, de crampes, d'endormissement, de picotements, d'engourdissement, de picotements et de coups d'agilité. Les douleurs neuropathiques périphériques et centrales peuvent aussi être associées à des changements de l'humeur, des troubles du sommeil, de la fatigue, et peuvent avoir un impact sur le fonctionnement physique et social, et sur la qualité de vie en général.

Epilepsie : Epyca est utilisé pour traiter un type particulier d'épilepsie (formes épileptiques partielles avec ou sans généralisation secondaire) chez l'adulte. Votre médecin vous prescrira Epyca pour agir à traiter votre épilepsie lorsque votre traitement actuel ne permet pas de contrôler complètement vos crises. Vous devez prendre Epyca en association à votre traitement actuel. Epyca ne doit pas être utilisé seul, mais doit toujours être utilisé en association à un autre traitement épileptique.

Trouble Anxieux Généralisé : Epyca est utilisé pour traiter le Trouble Anxieux Généralisé (TAG) chronique. Le TAG peut également induire une agitation ou une sensation d'excitation ou d'inconfort, une sensation d'être facilement fatigué, des difficultés à se concentrer ou des trous de mémoire, une irritation, une tension musculaire ou des troubles du sommeil. Ceci est différent des stress et des tensions de la vie quotidienne.

POSOLOGIE

Mode et voie d'administration :

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Veillez à prendre votre médicament au moment et à la dose prescrite.

Vous devez déterminer la posologie qui convient dans votre cas.

Epyca est destiné à la voie orale uniquement.

Douleurs neuropathiques périphériques et centrales, épilepsie ou Trouble Anxieux Généralisé :

- Prenez le nombre de gélules prescrit par votre médecin.
- La dose habituelle, qui a été adaptée à votre âge et votre état, est comprise entre 150 mg et 600 mg par jour.

• Votre médecin vous dira si vous devez prendre Epyca une fois ou deux fois par jour.

En cas de deux prises par jour, prenez Epyca une fois le matin et une fois le soir, environ aux mêmes heures chaque jour. En cas de trois prises par jour, prenez Epyca une fois le matin, une fois le midi et une fois le soir, environ aux mêmes heures chaque jour.

Si vous avez l'impression que l'effet d'Epyca est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous êtes un patient âgé (de plus de 65 ans), vous devez prendre Epyca normalement sauf en cas de maladie des reins.

Votre médecin peut vous prescrire un nombre de prise autre qu'une dose différente en cas de maladie des reins.

Avalez la gélule entière avec de l'eau. Continuez à prendre Epyca jusqu'à ce que votre médecin vous dise d'arrêter.

CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais Epyca :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la Prégabaline ou à l'un des autres composants contenus dans EPYCA.

EFFETS INDÉSIRABLES

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

Les effets indésirables très fréquents susceptibles d'affecter plus d'1 personne sur 10 sont listés ci-dessous :

- courbatures, somnolence
- Fréquents : susceptibles d'affecter jusqu'à 1 personne sur 10
 - augmentation de l'appétit
 - troubles d'équilibre, état confusionnel, désorientation, diminution de la libido, insétabilité
 - troubles de l'attention, maladresse, troubles de la mémoire, pertes de mémoire, vertiges, difficultés à parler, sensation de picotement, engourdissement, sidération, hémiparésie, hémiparésie, sensations anormales
 - vision floue, vision double
 - vertiges, troubles de l'équilibre, chutes
 - sécheresse de la bouche, constipation, vomissements, flatulences, diarrhée, nausées, ballonnement
 - troubles de l'écoulement
 - gonflement du corps et gonflement des extrémités
 - sensation d'échec, troubles de la marche
 - prise de poids
 - crampes musculaires, douleurs articulaires, douleurs dorsales, douleurs dans les membres
 - mal de gorge

Peu fréquents : susceptibles d'affecter jusqu'à 1 personne sur 100

- perte d'appétit, perte de poids, taux élevé de sucre dans le sang, taux de sucre élevé dans le sang
- modification de la personnalité, nervosité, dépression, agitation, humeur changeante, difficulté à trouver les mots, hallucinations, rêves anormaux, crises de panique, agitation, agression, excitation, altération de la fonction mentale, difficulté à se concentrer, augmentation de la libido, problèmes de fonctionnement sexuel incluant l'incapacité de parvenir à un orgasme, éjaculation précoce
- trouble de la vue, mouvements oculaires anormaux, troubles de la vision et certains troubles de la vision
- troubles du champ visuel, écouls de larmes, mouvements saccadés, diminution des réflexes, hyperactivité, vertiges en position debout, peau sensible, perte de goût, sensation de brûlure, tremblements lors des mouvements, dimensio de la vigilance, perte de connaissance, syncope, sensibilité au bruit, gonflement, sensation de malaise
- yeux secs, yeux gonflés, douleurs oculaires, larmes oculaires, yeux larmoyants, irritation des yeux
- troubles du rythme du cœur, accélération du rythme cardiaque, diminution de la pression sanguine, augmentation de la pression sanguine, modifications des battements du cœur, insuffisance cardiaque
- rougissement de la face, boudage de cholestérol
- difficulté à respirer, tachycardie, toux, congestion nasale
- augmentation de la salive, brûlures d'estomac, engourdissement autour de la bouche
- transpiration, rash cutané, insomnie, frissons
- contractions musculaires, gonflement articulaire, rigidité musculaire, douleurs et crampes musculaires, douleurs, douleurs de la nuque
- douleur dans les seins
- miction difficile ou douloureuse, incontinence
- sensation de faiblesse, sensation de poids, oppression dans la poitrine
- modifications des résultats des tests sanguins et du foie (augmentation de la créatinine phosphatase du sang, augmentation de l'alanine aminotransférase, augmentation de l'aspartate aminotransférase, diminution du nombre des plaquettes, neutropénie, augmentation de la sérotonine dans le sang, diminution du potassium dans le sang)
- hypersensibilité, gonflement du visage, démangeaisons, urticaire, écoulement nasal, alignement nasal, toux, ronflements
- douleurs menstruelles
- troubles des mains et des pieds

Rares : susceptibles d'affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000

- troubles de l'odorat, vision altérée, altération de la perception de la profondeur, écoulement, perte de la vue
- augmentation des pupilles, strabisme
- saignements hémorragiques de la gorge, gonflement de la langue
- inflammation du pancréas
- difficultés à avaler
- mouvement lent ou saccadé du cou
- difficulté à boire complètement
- accumulation de liquide dans l'œil
- augmentation des poumons
- modifications de l'innervation
- des troubles du rythme du cœur
- insomnie musculaire
- écoulement mammaire, crises
- thrombose
- interruption des règles

- insuffisance rénale, diminution du volume urinaire, rétention urinaire
- diminution du nombre de globules blancs
- comportement anormal
- réactions allergiques (poussière comprise des difficultés à respirer, une inflammation des yeux (kératite), et une réaction cutanée grave qui se manifeste par une éruption, des ampoules, une peau qui pèle ou une douleur)
- En cas de gonflement du visage ou de la langue ou si votre peau devient rouge et commence à former des ampoules ou à peler, vous devez immédiatement demander un avis médical.

Certains effets indésirables peuvent être plus fréquents, notamment la somnolence, car les patients présentent une lésion de la moelle épinière peuvent recevoir d'autres médicaments, destinés à traiter par exemple la douleur ou la spasticité, qui ont des effets indésirables similaires à ceux de la prégabaline et dont la sévérité peut être augmentée lorsque ces traitements sont pris en même temps.

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.

MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES D'EMPLOI

Avertissement et précautions

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

• Quelques patients prenant Epyca ont fait état de symptômes évocateurs d'une réaction allergique. Il s'agit d'un gonflement du visage, des lèvres, de la langue et de la gorge ainsi qu'un rash cutané ou éruption. Contactez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un de ces réactions.

• Epyca a été associé à des étourdissements et de la somnolence, pouvant augmenter le risque de blessures accidentelles (chutes) chez les patients âgés. Vous devez par conséquent être prudent jusqu'à ce que vous soyez totalement sûr des éventuels effets que le médicament journal produit.

• Epyca peut faire apparaître une vision trouble ou une perte de la vue ou d'autres modifications de la vision (comme des larmes ou des larmes). Informez immédiatement votre médecin si vous observez une quelconque modification de votre vision.

• Une adaptation des médicaments utilisés en cas de diabète peut être nécessaire chez certains patients prenant Epyca qui ont pris du poids lors d'un traitement sous prégabaline.

Certains effets indésirables peuvent être plus fréquents, notamment la somnolence, car les patients présentent une lésion de la moelle épinière peuvent recevoir d'autres médicaments, destinés à traiter par exemple la douleur ou la spasticité, qui ont des effets indésirables similaires à ceux de la prégabaline et dont la sévérité peut être augmentée lorsque ces traitements sont pris en même temps.

En cas d'insuffisance cardiaque et/ou rapporté chez certains patients prenant Epyca, ces patients doivent pour la plupart être traités des problèmes cardiovasculaires.

Avant de prendre ce médicament, vous devez informer votre médecin si vous avez déjà eu des maladies cardiaques pendant une période prolongée.

En cas d'insuffisance rénale et/ou rapporté chez certains patients prenant Epyca, Si vous devez être traité par Epyca, vous observez une diminution de votre miction, vous devez informer votre médecin car l'effet de votre traitement peut améliorer ces troubles.

Un petit nombre de personnes traitées avec des antipsychotiques tels que Epyca ont eu des effets autostimulatoires ou suicidaires. Si de telles pensées venaient à apparaître, à tout moment, contactez immédiatement votre médecin.

Des problèmes gastro-intestinaux peuvent apparaître (p.e. constipation, diarrhée, indigestion, brûlure ou paresthésie). Epyca est utilisé avec d'autres médicaments pouvant entraîner une constipation (tels que certaines classes de médicaments contre la douleur). Informez votre médecin si vous souffrez de constipation, en particulier si vous êtes assis à ce problème.

Avant de prendre ce médicament vous devez informer votre médecin si vous avez des antécédents d'accidents, d'abus de médicament ou de dépendance. Ne prenez pas d'avertissement de médicaments que la dose prescrite.

En cas de convulsions, contactez votre médecin immédiatement.

En cas de modification de la fonction hépatique (hépatopathies) et/ou rapporté chez certains patients prenant Epyca et présentant des facteurs favorisants. Prévenez votre médecin en cas d'augmentation des enzymes hépatiques et/ou des tests de la fonction hépatique.

Enfant et adolescent

La sécurité d'emploi et l'efficacité chez les enfants et les adolescents (moins de 18 ans) n'a pas été établie. La prégabaline ne doit donc pas être utilisée dans cette population.

Autres médicaments et Epyca

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Epyca et d'autres médicaments peuvent avoir un effet sur l'autre (il s'agit d'une interaction). Plus vous prenez d'autres médicaments, Epyca peut présenter des effets indésirables observés avec les médicaments, y compris l'insuffisance rénale chronique. L'intensité des effets indésirables, de la somnolence et de la diminution de la concentration peut être augmentée si vous êtes pris en même temps que des médicaments suivants :

Epyca peut être pris en même temps que les contraceptifs oraux.

Epyca avec des aliments, boissons et de l'alcool

LA gélule d'Epyca peuvent être prises au moment ou en dehors des repas.

La prise simultanée d'Epyca et d'alcool n'est pas recommandée.

Après contact du lactose monohydraté.

Si vous avez déjà consommé par le passé un médicament qui vous présentait une maladie héréditaire responsable d'une intolérance à certains sucres, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

Grossesse et Allaitement

Epyca ne doit pas être pris pendant la grossesse ou l'allaitement, sauf avis contraire de votre médecin.

Les femmes en âge de procréer doivent utiliser une méthode contraceptive efficace. Si vous êtes enceinte ou que vous souhaitez vous en occuper ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITÉ À CONDUIRE UN VÉHICULE OU À UTILISER CERTAINES MACHINES

Epyca peut entraîner des étourdissements et de la somnolence et une diminution de la concentration. Vous ne devez ni conduire, ni utiliser des machines complexes, ni vous engager dans des activités potentiellement dangereuses jusqu'à ce qu'il soit déterminé si ce médicament affecte votre aptitude à exercer ces tâches.

SYMPTÔMES ET CONDUITE À TENIR EN CAS DE SUICIDALITÉ

Vous devez immédiatement contacter votre médecin ou vous rendre au service des urgences de l'hôpital le plus proche. Prenez votre traitement ou votre fraction de gélules d'Epyca avec vous. Vous pouvez ressentir somnolence, confusion, agitation ou nervosité si vous avez pris plus d'Epyca que vous n'auriez dû.

CONDUITE À TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE PLUSIEURS DOSES

Il est important de prendre vos gélules d'Epyca de façon régulière aux mêmes heures chaque jour. Si vous oubliez de prendre une dose, prenez-la dès que vous vous rendez compte, à moins que ce ne soit le moment de prendre la dose suivante. Dans ce cas, prenez simplement la dose suivante comme convenu. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

RISQUE DE SYNDROME DU SEVRAGE

N'arrêtez pas votre traitement par Epyca sauf si le médecin vous le demande. Si vous arrêtez tout à fait, arrêtez d'abord d'effectuer de façon progressive pendant 1 semaine minimum. Avant l'arrêt d'un traitement à long terme ou à court terme par Epyca, vous devez savoir que vous pouvez ressentir certains effets indésirables. Ces effets comprennent des troubles du sommeil, des maux de tête, des nausées, une sensation d'anxiété, de la diarrhée, des symptômes pseudogripaux, convulsions, de la nervosité, de la dépression, de la douleur, de la transpiration et des étourdissements. Ces symptômes peuvent apparaître plus fréquemment ou de façon plus sévère lorsque Epyca est administré pendant une période prolongée. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

CONDITIONS DE CONSERVATION OU D'ÉLIMINATION

Conservez ce médicament hors de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte.

La date de péremption fait référence au dernier jour de son usage. Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au puits ou à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Tout hors de la portée des enfants

Conditions de prescriptions et de délivrance

TABLEAU A (Liste I).

Date de révision de la notice

Mars 2016 sur la base de la dernière révision des mentions légales de l'EMA du 07/2015

Epyca® 75 mg

Prégabaline

14 gélules

PPV : 75DHI0

PROMPHARM S.A

6 118001 260690



OEDES® 20 mg

Microgranules gastro-résistants en gélule (Oméprazole)

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

1. Identification du médicament:

Forme pharmaceutique et présentation:

OEDES® 20 mg, Microgranules gastro-résistants en gélules, boîtes de 14, 28 et 56.

2. Composition du médicament :

Principe actifs:

Oméprazole 20 mg

EXCIPIENTS : q.s.p une gélule.

Excipient à effet notoire : Saccharose.

3. Classe pharmaco-thérapeutique :

OEDES® 20 mg contient la substance active Oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelés inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

4. Indications thérapeutiques

OEDES® 20 mg est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO), l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).

• les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

• les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). OEDES® 20 mg peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.

• un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison).

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel ≥ 10 kg :

• le reflux gastro-œsophagien (RGO), l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

• Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents :

• les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

5. Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

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

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

Posologie :

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous :

Utilisation chez les adultes :

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien tels que brûlures et régurgitation acide

Si votre médecin constate que votre œsophage a été légèrement irrité, la prise d'un médicament peut vous aider à guérir l'irritation.

gazeuse, un jus de fruit légèrement acide (jus d'orange, pomme ou ananas) ou dans de la compote de pomme.

• Toujours remuer juste avant de boire le mélange (le mélange ne sera pas homogène). Puis boire le mélange immédiatement ou dans les 30 minutes.

• Pour s'assurer que vous avez bu tout le médicament, bien rincer le verre avec un demi-verre d'eau et le boire. Les morceaux solides contiennent le médicament, ne pas les mâcher ni les croquer.

6. Contre-indications :

Ne prenez jamais OEDES® 20 mg, gélule :

• si vous êtes allergique à l'oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans OEDES® 20 mg.

• si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple pantoprazole, lansoprazole, rabeprazole, ésomeprazole).

• Si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

• Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, ne prenez pas OEDES® 20 mg, gélule gastro-résistante. Si vous avez des douleurs, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre OEDES® 20 mg.

7. Effets indésirables :

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

Vous remarquerez un des effets indésirables suivants, ceux-ci étant rares mais sérieux, arrêtez de prendre OEDES® 20 mg et contactez immédiatement un médecin :

- Apparition soudaine d'une respiration sifflante, gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge ou du corps, éruptions cutanées, perte de connaissance ou difficultés à avaler (réactions allergiques graves).
- Rougeurs de la peau avec des bulles ou une desquamation. Parfois, les bulles peuvent être importantes et s'accompagner d'un saignement au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez et des parties génitales. Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une nécrolyse épidermique toxique.

• Jaunisse, urines foncées et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie.

Les autres effets indésirables sont :

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

- Maux de tête
- Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulences.

• Nausées ou vomissements.

• Polypes bénins dans l'estomac.

Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100)

• Gonflement des pieds et des chevilles.

• Troubles du sommeil (insomnie).

• Cloutissements, fourmillements, somnolence.

• Vertiges.

• Modifications des résultats des tests sanguins contrôlant le fonctionnement de votre foie.

• Éruptions cutanées, irritations et démangeaisons.

• Malaise général, manque d'énergie.

Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000)

• Troubles sanguins tels qu'une diminution du nombre de globules blancs ou de plaquettes. Ces effets peuvent provoquer une faiblesse, des ecchymoses ou faciliter la survenue d'infections.

• Réactions allergiques, parfois très graves incluant le gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge, de la fièvre, une respiration sifflante.

• Diminution du taux de sodium dans le sang. Celle-ci peut provoquer une faiblesse, des vomissements et des crampes.

• Agitation, confusion ou dépression.

• Troubles du goût.

• Troubles de la vue, tels que vision trouble.

• Vous avez des selles noires (teintées de sang), car l'oméprazole a été associé à une faible augmentation de diarrhées infectieuses.

• Si vous avez des problèmes hépatiques sévères.

• Si vous avez déjà arrêté de développer une réaction cutanée après un traitement par un médicament similaire à OEDES® qui réduit l'acide de l'estomac.

• Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (Chromogranine A).

Si vous prenez OEDES® 20 mg au long-cours (durée supérieure à un an), votre médecin vous surveillera probablement de façon régulière. Vous devez définir précisément tous les symptômes et événements nouveaux ou exceptionnels quand vous voyez votre médecin.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons tel que OEDES® 20 mg, gélule gastro-résistante, en particulier sur une période supérieure à un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque d'ostéoporose).

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet indésirable tel que des douleurs dans vos articulations.

Enfants :

Certains enfants atteints d'une maladie chronique peuvent nécessiter un traitement à long terme bien que celui-ci ne soit pas recommandé. Ne donner pas ce médicament aux enfants de moins de 1 an ou < 10 kg.

Mentions relatives aux excipients à effet notoire :

En raison de la présence de Saccharose, ce médicament est déconseillé chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucralose (maladies héréditaires rares).

9. Interactions avec d'autres médicaments :

Prise d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou pharmacien. OEDES® 20 mg peut interagir sur le fonctionnement d'autres médicaments et certains médicaments peuvent avoir un effet sur OEDES® 20 mg.

Vous ne devez pas prendre OEDES® 20 mg si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez l'un des médicaments suivants :

• Kétoconazole, itraconazole, posaconazole ou voriconazole (utilisés dans le traitement des infections fongiques) ;

• Digoxine (utilisée dans le traitement de problèmes cardiaques) ;

• Diazépam (utilisé dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant musculaire) ;

• Phénytoïne (utilisée dans l'épilepsie) ; si vous prenez de la phénytoïne, une surveillance par votre médecin serait nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de OEDES® 20 mg ;

• Médicaments anticoagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine ou autres anti-vitamines K : une surveillance par votre médecin serait nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de OEDES® 20 mg ;

• Rifampicine (utilisé dans le traitement de la tuberculose) ;

• Atazanavir (utilisé dans le traitement de l'infection par le VIH) ;

• Tacrolimus (dans le traitement de la transplantation d'organes) ;

• Milépéritus (Hyd la dépression modérée) ;

• Clostazol (l'intermittente) ;

• Siquinavir (utilisé dans le traitement de l'infection par le VIH) ;

• Érinidine (utilisée dans le traitement du cancer) ;

• Méthotrexate (médicament utilisé en chimiothérapie à forte dose).

LOT 211484

EXP 04/2024

PPV 99.00DH

Co-anginib® 50mg/12,5mg

Boîte de 30 ou 60 comprimés pelliculés
Losartan potassium et Hydrochlorothiazide



Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes, il pourrait lui être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST CE QUE CO-ANGINIB ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les patients dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée par une monothérapie.

Co-anginib® est une combinaison d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (losartan) et d'un diurétique (hydrochlorothiazide). L'angiotensine II est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. L'hydrochlorothiazide permet aux reins d'éliminer plus d'eau et de sels. Ceci contribue également à réduire la pression artérielle.

2. QU'ELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CO-ANGINIB® ?

Ne prenez jamais Co-anginib® en cas de :

- Hypersensibilité au losartan, aux dérivés sulfamidés (tels que l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des excipients.
- Hypokaliémie ou hypercalcémie résistante au traitement.
- Insuffisance hépatique sévère, cholestase et troubles obstructifs biliaires.
- Hyponatrémie réfractaire.
- Hypertonicité symptomatique (goutte).
- 2ème et 3ème trimestres de la grossesse
- Insuffisance rénale sévère (c'est-à-dire clairance de la créatinine < 30 ml/mn).
- Anurie.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Co-anginib®

Une attention particulière est requise chez les patients présentant :

- Angio-œdème : Une surveillance étroite est recommandée.
- Hypotension et hypovolémie : Il est recommandé de traiter ces pathologies avant l'administration de **Co-anginib®** 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé. Les électrolytes sériques doivent être contrôlés à intervalles réguliers en cas de diarrhée ou de vomissements intercurrents.
- Déséquilibres électrolytiques : les concentrations plasmatiques de potassium ainsi que la clairance de la créatinine devront être étroitement surveillées. Cette surveillance doit être renforcée en particulier chez les patients atteints d'insuffisance cardiaque et ayant une clairance de la créatinine comprise entre 30 et 50 ml/mn.
- Insuffisance hépatique : **Co-anginib®** 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé doit être utilisé avec prudence chez les patients ayant des antécédents d'insuffisance hépatique légère à modérée ou une maladie hépatique évolutive.
- Insuffisance rénale : La prudence est recommandée lors de l'utilisation de **Co-anginib®** 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé chez les patients présentant une insuffisance cardiaque sévère ou une dysfonction rénale préexistante.
- Hyperaldostérionisme primaire : Les patients présentant un hyperaldostérionisme primaire ne sont généralement pas répondeurs aux traitements antihypertenseurs agissant par inhibition du système rénine-angiotensine. Les comprimés de **Co-anginib®** ne devront donc pas être utilisés.

Cardiopathie ischémique et maladie vasculaire cérébrale : Comme avec d'autres traitements antihypertenseurs, une baisse trop importante de la pression artérielle peut entraîner un infarctus du myocarde ou un accident vasculaire cérébral. Si vous développez un lupus érythémateux aigu disséminé.

Précaution chez les enfants « et adolescents » : Si vous développez une lésion cutanée suspecte pendant le traitement. Le **Co-anginib®** ne doit pas être donné aux enfants. Les rayons UV lors que vous prenez **Co-anginib®** peuvent augmenter le risque de cancer de la peau non mélanome (carcinome basocellulaire, carcinome épidermoïde). Protégez votre peau du soleil et des rayons UV lorsque vous prenez **Co-anginib®**.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Les préparations à base de lithium ne doivent pas être prises simultanément avec **Co-anginib®** 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé sans contrôle étroit de votre médecin. Des précautions particulières (telles que contrôles sanguins) peuvent être appropriées si vous prenez des suppléments potassiques, substitués de sel contenant du potassium, des médicaments épargneurs de potassium, d'autres diurétiques, certains laxatifs, des médicaments pour le traitement de la goutte, des médicaments pour contrôler le rythme cardiaque ou pour le diabète (antidiabétiques oraux ou insuline).

Il est aussi important pour votre médecin de savoir si vous prenez d'autres médicaments pour abaisser la pression sanguine, des stéroïdes, des médicaments pour le traitement du cancer, des antalgiques, des médicaments pour le traitement des infections fongiques, des médicaments pour le traitement de l'arthrose, des résines utilisées pour lutter contre un taux important de cholestérol telles que les cholestyramine, des médicaments myorelaxants, des somnifères, des colloïdes tels que la morphine, des amines pressives telles que l'adrénaline ou d'autres médicaments, des résines utilisées pour lutter contre un taux important de cholestérol.

Co-anginib® avec des aliments et boissons

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant **Co-anginib®** 50 mg/12,5 mg. Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent neutraliser l'effet de **Co-anginib®**.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé est déconseillé pendant les 12 premiers

LOT: 331
PER: AUT 2024
PPV: 114 DH 30

Co-anginib® 50mg/12,5mg

Boîte de 30 ou 60 comprimés pelliculés
Losartan potassium et Hydrochlorothiazide



Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes, il pourrait lui être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST CE QUE CO-ANGINIB ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les patients dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée par une monothérapie.

Co-anginib® est une combinaison d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (losartan) et d'un diurétique (hydrochlorothiazide). L'angiotensine II est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. L'hydrochlorothiazide permet aux reins d'éliminer plus d'eau et de sels. Ceci contribue également à réduire la pression artérielle.

2. QU'ELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CO-ANGINIB® ?

Ne prenez jamais Co-anginib® en cas de :

- Hypersensibilité au losartan, aux dérivés sulfamidés (tels que l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des excipients.
- Hypokaliémie ou hypercalcémie résistante au traitement.
- Insuffisance hépatique sévère, cholestase et troubles obstructifs biliaires.
- Hyponatémie réfractaire.
- Hypertonicité symptomatique (goutte).
- 2ème et 3ème trimestres de la grossesse
- Insuffisance rénale sévère (c'est-à-dire clairance de la créatinine < 30 ml/mn).
- Anurie.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Co-anginib®

Une attention particulière est requise chez les patients présentant :

- Angio-œdème : Une surveillance étroite est recommandée.
- Hypotension et hypovolémie : Il est recommandé de traiter ces pathologies avant l'administration de **Co-anginib®** 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé. Les électrolytes sériques doivent être contrôlés à intervalles réguliers en cas de diarrhée ou de vomissements intercurrents.
- Déséquilibres électrolytiques : les concentrations plasmatiques de potassium ainsi que la clairance de la créatinine devront être étroitement surveillées. Cette surveillance doit être renforcée en particulier chez les patients atteints d'insuffisance cardiaque et ayant une clairance de la créatinine comprise entre 30 et 50 ml/mn.
- Insuffisance hépatique : **Co-anginib®** 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé doit être utilisé avec prudence chez les patients ayant des antécédents d'insuffisance hépatique légère à modérée ou une maladie hépatique évolutive.
- Insuffisance rénale : La prudence est recommandée lors de l'utilisation de **Co-anginib®** 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé chez les patients présentant une insuffisance cardiaque sévère ou une dysfonction rénale préexistante.
- Hyperaldostérionisme primaire : Les patients présentant un hyperaldostérionisme primaire ne sont généralement pas répondeurs aux traitements antihypertenseurs agissant par inhibition du système rénine-angiotensine. Les comprimés de **Co-anginib®** ne devront donc pas être utilisés.

Cardiopathie ischémique et maladie vasculaire cérébrale : Comme avec d'autres traitements antihypertenseurs, une baisse trop importante de la pression artérielle peut entraîner un infarctus du myocarde ou un accident vasculaire cérébral. Si vous développez un lupus érythémateux aigu disséminé, un accident vasculaire cérébral ou un accident cardiaque, arrêtez immédiatement l'utilisation à long terme avec des doses élevées, peut augmenter le risque de complications.

Précaution chez les enfants « et adolescents »
Il n'y a pas de données sur l'utilisation de **Co-anginib®** chez les enfants. Par conséquent, **Co-anginib®** ne doit pas être donné aux enfants.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.
Les préparations à base de lithium ne doivent pas être prises simultanément avec **Co-anginib®** 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé sans contrôle étroit de votre médecin. Des précautions particulières (telles que contrôles sanguins) peuvent être appropriées si vous prenez des suppléments potassiques, substitués de sel contenant du potassium, des médicaments épargneurs de potassium, d'autres diurétiques, certains laxatifs, des médicaments pour le traitement de la goutte, des médicaments pour contrôler le rythme cardiaque ou pour le diabète (antidiabétiques oraux ou insuline).

Il est aussi important pour votre médecin de savoir si vous prenez d'autres médicaments pour abaisser la pression sanguine, des stéroïdes, des médicaments pour le traitement du cancer, des antalgiques, des médicaments pour le traitement des infections fongiques, des médicaments pour le traitement de l'arthrose, des résines utilisées pour lutter contre un taux important de cholestérol telles que les cholestyramines, des médicaments myorelaxants, des somnifères, des colloïdes tels que la morphine, des amines pressives telles que l'adrénaline ou d'autres médicaments de la même classe.

Co-anginib® avec des aliments et boissons
Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant **Co-anginib®** 50 mg/12,5 mg.
Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent neutraliser l'effet de **Co-anginib®**.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement
Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé est déconseillé pendant les 12 premiers mois.

LOT: 331
PER: AUT 2024
PPV: 114 DH 30