

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

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

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- 0048232

☒ **Maladie**

☐ **Dentaire**

☐ **Optique**

☐ **Autres**

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 399 Société : R.A.M.
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☒ Autre : Retraite
 Nom & Prénom : Adnan Med
 Date de naissance : 9-11-1942
 Adresse : LOT ROFRAN-4 B° MEKKA A/C Casablanca
 Tél. : 06 61093009 Total des frais engagés : 2375,60 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Docteur Mohamed LEBBAR
CARDIOLOGUE
4, Rue Tarik Ibn Ziad
Quartier des Hôpitaux - Casa
Tél. : 0522 86 33 66 - Fax : 0522 86 43 55

Date de consultation : 16/11/23
 Nom et prénom du malade : ATOUNA
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Maladie chronique + Newborn
 Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :
 Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.


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

Fait à : / / Le : / /

Signature de l'adhérent(e) : /

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

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
16/11/23	Ediff	8	2000 1000	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacie ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

16/11/2023 2045,60

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

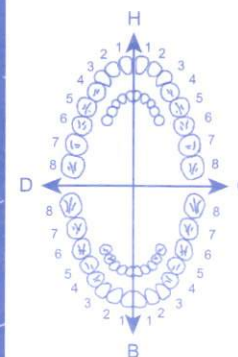
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

H
25533412 21433552
00000000 00000000
D 00000000 G
35533411 11433553
B

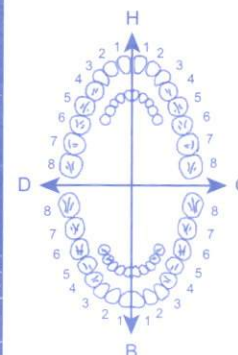
(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



CENTRE CARDIOVASCULAIRE
LES HÔPITAUX

Docteur Mohamed LEBBAR
Cardiologue Médico - Chirurgical

PHARMACIE LAIMOUN SARL AU
4668 Lot. Allaymoune Lissasfa
Casablanca - Tél.: 05 22 90 94 94
RC: 381781 - TP: 36293297 - IF: 2421866
Tél.: 001850025000089

Secrétariat : 05 22 86.33 66
Télécopie : 05 22 86 33 55
E-mail : labcardio@menara.ma

Casablanca

ADVANCE (E)

26-11-23

20500
x4

Coterep 16/25



147110
x4

174p)

Zoncel 1014



27130
x437

Canhepi 14



307
97120
x4

tenizip 14



Docteur Mohamed LEBBAR
CARDIOLOGISTE
4, Rue Tarik Ibn Ziad
Quartier des Hôpitaux - Casablanca
Tél.: 0522 86 33 55 - Fax: 0522 86 33 55

44.90
x47

Canix 6,25



2075,60

14p x

CARDIX®

Carvédilol

LOT: 220
PER: JUN 2025
PPV: 41 MH 90

COMPOSITION:

Chaque comprimé contient :

CARDIX 6.25 mg : Carvédilol 6.25 mg

CARDIX 25 mg : Carvédilol 25 mg

Excipients : lactose, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs, oxyde de fer jaune, silice colloïdale dioxyde, talc, Stéarate de magnésium.

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS:

Comprimés dosés à 6.25 mg, boîte de 14 et de 28

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

INDICATIONS THERAPEUTIQUES:

CARDIX 6.25 et 25 mg

- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection $\leq 35\%$) en association avec le traitement conventionnel comportant inhibiteur de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitalique.

CARDIX 25 mg

- Traitement de l'hypertension essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)
- Traitement de l'angine de poitrine chronique stable

EFFETS INDESIRABLES:

Les effets indésirables le plus fréquemment observés sont les suivants :

Système nerveux central : étourdissements.

Cardiovasculaires :

- bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;
- oedème (périphérique, génital, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique) ;
- possibilité de survenue d'un bloc auriculoventriculaire ;
- possibilité de décompensation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

Gastro-intestinaux : nausées, diarrhée et vomissements.

Hématologiques : thrombocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.

Métaboliques : hyperglycémie, prise de poids.

Autres : • anomalies de la vision, • possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant une atteinte vasculaire diffuse et/ou une altération de la fonction rénale.

La fréquence des effets indésirables ne dépend pas de la dose, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la vision et de la bradycardie.

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

CONTRE INDICATIONS:

Absolues :

- Patients ayant une insuffisance cardiaque sévère décompensée ;
- Signes cliniques de dysfonctionnement hépatique ;
- Hypersensibilité au carvédilol ou à l'un des excipients ;
- Antécédent de réaction anaphylactique ;
- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives ;
- Blocs auriculoventriculaires des 2^e et 3^e degrés ;
- Bradycardie sévère (< 50 contractions/min) ;
- Choc cardiogénique ;
- Maladie du sinus cardiaque (y compris bloc sino-auriculaire) ;
- Hypotension sévère (pression systolique < 85 mm Hg) ;
- Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires périphériques ;
- Association avec : Floctafénine, sultopride ou cimétidine ;
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du

F209013/05

CARDIX®

Carvédilol

LOT: 220
PER: JUN 2025
PPV: 41 MH 90

COMPOSITION:

Chaque comprimé contient :

CARDIX 6.25 mg : Carvédilol 6.25 mg

CARDIX 25 mg : Carvédilol 25 mg

Excipients : lactose, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs, oxyde de fer jaune, silice colloïdale dioxyde, talc, Stéarate de magnésium.

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS:

Comprimés dosés à 6.25 mg, boîte de 14 et de 28

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

INDICATIONS THERAPEUTIQUES:

CARDIX 6.25 et 25 mg

- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection $\leq 35\%$) en association avec le traitement conventionnel comportant inhibiteur de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitalique.

CARDIX 25 mg

- Traitement de l'hypertension essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)
- Traitement de l'angine de poitrine chronique stable

EFFETS INDESIRABLES:

Les effets indésirables le plus fréquemment observés sont les suivants :

Système nerveux central : étourdissements.

Cardiovasculaires :

- bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;
- oedème (périphérique, génital, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique) ;
- possibilité de survenue d'un bloc auriculoventriculaire ;
- possibilité de décompensation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

Gastro-intestinaux : nausées, diarrhée et vomissements.

Hématologiques : thrombocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.

Métaboliques : hyperglycémie, prise de poids.

Autres : • anomalies de la vision, • possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant une atteinte vasculaire diffuse et/ou une altération de la fonction rénale.

La fréquence des effets indésirables ne dépend pas de la dose, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la vision et de la bradycardie.

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

CONTRE INDICATIONS:

Absolues :

- Patients ayant une insuffisance cardiaque sévère décompensée ;
- Signes cliniques de dysfonctionnement hépatique ;
- Hypersensibilité au carvédilol ou à l'un des excipients ;
- Antécédent de réaction anaphylactique ;
- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives ;
- Blocs auriculoventriculaires des 2^e et 3^e degrés ;
- Bradycardie sévère (< 50 contractions/min) ;
- Choc cardiogénique ;
- Maladie du sinus cardiaque (y compris bloc sino-auriculaire) ;
- Hypotension sévère (pression systolique < 85 mm Hg) ;
- Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires périphériques ;
- Association avec : Floctafénine, sultopride ou cimétidine ;
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du

F209013/05

CARDIX®

Carvédilol

LOT: 220
PER: JUN 2025
PPV: 41 MH 90

COMPOSITION:

Chaque comprimé contient :

CARDIX 6.25 mg : Carvédilol 6.25 mg

CARDIX 25 mg : Carvédilol 25 mg

Excipients : lactose, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs, oxyde de fer jaune, silice colloïdale dioxyde, talc, Stéarate de magnésium.

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS:

Comprimés dosés à 6.25 mg, boîte de 14 et de 28

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

INDICATIONS THERAPEUTIQUES:

CARDIX 6.25 et 25 mg

- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection $\leq 35\%$) en association avec le traitement conventionnel comportant inhibiteur de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitalique.

CARDIX 25 mg

- Traitement de l'hypertension essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)
- Traitement de l'angine de poitrine chronique stable

EFFETS INDESIRABLES:

Les effets indésirables le plus fréquemment observés sont les suivants :

Système nerveux central : étourdissements.

Cardiovasculaires :

- bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;
- oedème (périphérique, génital, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique) ;
- possibilité de survenue d'un bloc auriculoventriculaire ;
- possibilité de décompensation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

Gastro-intestinaux : nausées, diarrhée et vomissements.

Hématologiques : thrombocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.

Métaboliques : hyperglycémie, prise de poids.

Autres : anomalies de la vision, possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant une atteinte vasculaire diffuse et/ou une altération de la fonction rénale.

La fréquence des effets indésirables ne dépend pas de la dose, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la vision et de la bradycardie.

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

CONTRE INDICATIONS:

Absolues :

- Patients ayant une insuffisance cardiaque sévère décompensée ;
- Signes cliniques de dysfonctionnement hépatique ;
- Hypersensibilité au carvédilol ou à l'un des excipients ;
- Antécédent de réaction anaphylactique ;
- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives ;
- Blocs auriculoventriculaires des 2^e et 3^e degrés ;
- Bradycardie sévère (< 50 contractions/min) ;
- Choc cardiogénique ;
- Maladie du sinus cardiaque (y compris bloc sino-auriculaire) ;
- Hypotension sévère (pression systolique < 85 mm Hg) ;
- Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires périphériques ;
- Association avec : Floctafénine, sultopride ou cimétidine ;
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du

F209013/05

CARDIX®

Carvédilol

LOT: 220
PER: JUN 2025
PPV: 41 MH 90

COMPOSITION:

Chaque comprimé contient :

CARDIX 6.25 mg : Carvédilol 6.25 mg

CARDIX 25 mg : Carvédilol 25 mg

Excipients : lactose, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs, oxyde de fer jaune, silice colloïdale dioxyde, talc, Stéarate de magnésium.

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS:

Comprimés dosés à 6.25 mg, boîte de 14 et de 28

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

INDICATIONS THERAPEUTIQUES:

CARDIX 6.25 et 25 mg

- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection $\leq 35\%$) en association avec le traitement conventionnel comportant inhibiteur de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitalique.

CARDIX 25 mg

- Traitement de l'hypertension essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)
- Traitement de l'angine de poitrine chronique stable

EFFETS INDESIRABLES:

Les effets indésirables le plus fréquemment observés sont les suivants :

Système nerveux central : étourdissements.

Cardiovasculaires :

- bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;
- oedème (périphérique, génital, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique) ;
- possibilité de survenue d'un bloc auriculoventriculaire ;
- possibilité de décompensation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

Gastro-intestinaux : nausées, diarrhée et vomissements.

Hématologiques : thrombocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.

Métaboliques : hyperglycémie, prise de poids.

Autres : anomalies de la vision, possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant une atteinte vasculaire diffuse et/ou une altération de la fonction rénale.

La fréquence des effets indésirables ne dépend pas de la dose, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la vision et de la bradycardie.

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

CONTRE INDICATIONS:

Absolues :

- Patients ayant une insuffisance cardiaque sévère décompensée ;
- Signes cliniques de dysfonctionnement hépatique ;
- Hypersensibilité au carvédilol ou à l'un des excipients ;
- Antécédent de réaction anaphylactique ;
- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives ;
- Blocs auriculoventriculaires des 2^e et 3^e degrés ;
- Bradycardie sévère (< 50 contractions/min) ;
- Choc cardiogénique ;
- Maladie du sinus cardiaque (y compris bloc sino-auriculaire) ;
- Hypotension sévère (pression systolique < 85 mm Hg) ;
- Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires périphériques ;
- Association avec : Floctafénine, sultopride ou cimétidine ;
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du

F209013/05

ZANIDIP® 10 mg, comprimés

Boîtes de 14 et 28

Chlorhydrate de lercanidipine

LOT 223650
EXP 10/2025
PPV 97.20

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. QU'EST-CE QUE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
3. COMMENT PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

1. QU'EST-CE QUE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTAGONISTE CALCIQUE / ANTIHYPERTENSEUR - code ATC : C08CA13.

ZANIDIP contient du chlorhydrate de lercanidipine qui est un antihypertenseur de la famille des antagonistes calciques.

ZANIDIP est utilisé dans le traitement de la pression sanguine trop élevée, aussi appelée hypertension artérielle, chez les adultes de plus de 18 ans (il n'est pas recommandé chez les enfants de moins de 18 ans).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?

Ne prenez jamais ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables :

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous souffrez de certaines maladies cardiaques tels que :
 - Obstacle à l'éjection du sang hors du cœur,
 - Insuffisance cardiaque non traitée,
 - Angine de poitrine au repos ou s'aggravant progressivement à l'effort ou survenant plus souvent (angine de poitrine instable),
 - Infarctus dans le mois précédent.
- Si vous avez une maladie sévère du foie.
- Si vous avez une maladie sévère du rein ou si vous êtes dialysé.
- Si vous prenez des médicaments qui inhibent le métabolisme du foie, comme :

- Des médicaments antifongiques (comme le kétoconazole ou l'itraconazole),
- Des antibiotiques de la famille des macrolides (comme l'érythromycine ou la clarithromycine),
- Des médicaments antiviraux (comme le ritonavir).
- Si vous prenez de la ciclosporine (médicament utilisé après une greffe d'organe pour éviter le rejet)
- Avec du pamplemousse ou du jus de pamplemousse.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables :

- Si vous avez un problème cardiaque
- Si vous avez un problème hépatique ou rénal
- Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, informez votre médecin (voir section Grossesse, allaitement et fertilité).

Enfants et adolescents

L'efficacité et la sécurité de ce médicament chez les enfants de moins de 18 ans n'ont pas été établies.

Autres médicaments et ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. En cas de prise concomitante, l'effet de ce médicament ou des autres médicaments peut

- De l'amiodarone, de la quinidine pour ralentir le rythme cardiaque.
- Du midazolam (médicament pour l'anesthésie).
- De la digoxine (utilisée dans le traitement de l'insuffisance cardiaque).
- Des bêta-bloquants comme le métoprolol, dans l'insuffisance cardiaque.
- De la cimétidine (dose supérieure à 1500 mg/jour) dans le traitement des ulcères, indigestions ou reflux gastro-œsophagien.
- De la simvastatine (utilisée pour abaisser le cholestérol sanguin).

D'autres médicaments antihypertenseurs peuvent interagir avec ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables.

boissons et de l'alcool

- Un repas riche en graisses augmente la concentration sanguine de ce médicament.
- L'alcool peut augmenter l'effet de ZANIDIP pendant le traitement par ZANIDIP.
- ZANIDIP ne doit pas être pris avec du pamplemousse (car ils peuvent augmenter l'effet).

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allez le devenir, ou si vous planifiez une grossesse, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament. ZANIDIP n'est pas recommandé si vous êtes enceinte ou allaitez. Il ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement. Il n'existe pas de données sur l'utilisation de ZANIDIP chez la femme enceinte ou allaitante.

Conduite de véhicules et utilisation de machines
Si vous avez des sensations de somnolence, ne conduisez pas de véhicules ou n'utilisez pas de machines.

ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables
Si votre médecin vous a prescrit ce médicament, suivez ses recommandations. Si vous avez des questions, contactez votre médecin avant.

3. COMMENT PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?

Veillez à toujours prendre ce médicament aux heures indiquées de votre médecin. Vérifiez avec votre pharmacien en cas de doute.

Adultes : La dose recommandée est de 10 mg une fois par jour. Dans certains cas, la posologie peut être augmentée à 20 mg par jour. Dans d'autres cas, elle peut être de 5 mg par jour.

Utilisation chez les enfants et les adolescents : Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants et les adolescents.

Utilisation dans la population âgée : Il n'est pas nécessaire d'adapter la posologie chez les personnes âgées. Particulièrement, il ne faut pas adapter la posologie chez les personnes âgées.

Patients ayant des problèmes hépatiques ou rénaux : Une prudence particulière doit être mise en œuvre lors du traitement. L'augmentation de la posologie doit être évitée.

Mode et voie d'administration
Voie orale.

Les comprimés doivent être pris avec un verre d'eau, de préférence le matin, 15 minutes avant le repas. Ils sont à avaler avec un peu d'eau.

Le comprimé peut être divisé en deux parties égales. Si vous avez pris plus de ZANIDIP que vous n'auriez dû, consultez votre médecin.

Ne dépassez pas la dose prescrite. Si vous avez pris une dose plus élevée que la dose prescrite, parlez-en à votre médecin. Prenez la dose prescrite.

Importante, cela peut causer une baisse de la pression artérielle et des battements cardiaques irréguliers. Si vous oubliez de prendre ZANIDIP, ne prenez pas de double dose.

Enfants et adolescents
Si vous avez oublié de prendre ZANIDIP, ne prenez pas de double dose.

Enfants et adolescents
Si vous avez oublié de prendre ZANIDIP, ne prenez pas de double dose.

Enfants et adolescents
Si vous avez oublié de prendre ZANIDIP, ne prenez pas de double dose.

Enfants et adolescents
Si vous avez oublié de prendre ZANIDIP, ne prenez pas de double dose.

ZANIDIP® 10 mg, comprimés

Boîtes de 14 et 28

Chlorhydrate de lercanidipine

LOT 223650
EXP 10/2025
PPV 97.20

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. QU'EST-CE QUE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
3. COMMENT PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

1. QU'EST-CE QUE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTAGONISTE CALCIQUE / ANTIHYPERTENSEUR - code ATC : C08CA13.

ZANIDIP contient du chlorhydrate de lercanidipine qui est un antihypertenseur de la famille des antagonistes calciques.

ZANIDIP est utilisé dans le traitement de la pression sanguine trop élevée, aussi appelée hypertension artérielle, chez les adultes de plus de 18 ans (il n'est pas recommandé chez les enfants de moins de 18 ans).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?

Ne prenez jamais ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables :

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous souffrez de certaines maladies cardiaques tels que :
 - Obstacle à l'éjection du sang hors du cœur,
 - Insuffisance cardiaque non traitée,
 - Angine de poitrine au repos ou s'aggravant progressivement à l'effort ou survenant plus souvent (angine de poitrine instable),
 - Infarctus dans le mois précédent.
- Si vous avez une maladie sévère du foie.
- Si vous avez une maladie sévère du rein ou si vous êtes dialysé.
- Si vous prenez des médicaments qui inhibent le métabolisme du foie, comme :

- Des médicaments antifongiques (comme le kétoconazole ou l'itraconazole),
- Des antibiotiques de la famille des macrolides (comme l'érythromycine ou la clarithromycine),
- Des médicaments antiviraux (comme le ritonavir).
- Si vous prenez de la ciclosporine (médicament utilisé après une greffe d'organe pour éviter le rejet)
- Avec du pamplemousse ou du jus de pamplemousse.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables :

- Si vous avez un problème cardiaque
- Si vous avez un problème hépatique ou rénal
- Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, informez votre médecin (voir section Grossesse, allaitement et fertilité).

Enfants et adolescents

L'efficacité et la sécurité de ce médicament chez les enfants de moins de 18 ans n'ont pas été établies.

Autres médicaments et ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. En cas de prise concomitante, l'effet de ce médicament ou des autres médicaments peut

- De l'amiodarone, de la quinidine pour ralentir le rythme cardiaque.
- Du midazolam (médicament pour l'anesthésie).
- De la digoxine (utilisée dans le traitement de l'insuffisance cardiaque).
- Des bêta-bloquants comme le métoprolol, dans l'insuffisance cardiaque.
- De la cimétidine (dose supérieure à 1500 mg/jour) dans le traitement des ulcères, indigestions ou reflux gastro-œsophagien.
- De la simvastatine (utilisée pour abaisser le cholestérol sanguin).

D'autres médicaments antihypertenseurs peuvent interagir avec ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables.

boissons et de l'alcool

- Un repas riche en graisses augmente la concentration sanguine de ce médicament.
- L'alcool peut augmenter l'effet de ZANIDIP pendant le traitement par ZANIDIP.
- ZANIDIP ne doit pas être pris avec du pamplemousse (car ils peuvent augmenter l'effet).

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allez le devenir, ou si vous planifiez une grossesse, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament. ZANIDIP n'est pas recommandé si vous êtes enceinte ou allaitez. Il ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement. Il n'existe pas de données sur l'utilisation de ZANIDIP chez la femme enceinte ou allaitante.

Conduite de véhicules et utilisation de machines
Si vous avez des sensations de somnolence, ne conduisez pas de véhicules ou n'utilisez pas de machines.

ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables
Si votre médecin vous a prescrit ce médicament, suivez ses recommandations. Si vous avez des questions, contactez votre médecin avant.

3. COMMENT PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?

Veillez à toujours prendre ce médicament aux heures indiquées de votre médecin. Vérifiez avec votre pharmacien en cas de doute.

Adultes : La dose recommandée est de 10 mg une fois par jour. Dans certains cas, la posologie peut être augmentée à 20 mg par jour. Dans d'autres cas, elle peut être de 5 mg par jour.

Utilisation chez les enfants et les adolescents : Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants et les adolescents.

Utilisation dans la population âgée : Il n'est pas nécessaire d'adapter la posologie chez les personnes âgées. Particulièrement, il ne faut pas adapter la posologie chez les personnes âgées.

Patients ayant des problèmes hépatiques ou rénaux : Une prudence particulière doit être mise en œuvre lors du traitement. L'augmentation de la posologie doit être évitée.

Mode et voie d'administration
Voie orale.

Les comprimés doivent être pris avec un verre d'eau, de préférence le matin, 15 minutes avant le repas. Ils sont à avaler avec un peu d'eau.

Le comprimé peut être divisé en deux parties égales. Si vous avez pris plus de ZANIDIP que vous n'auriez dû, consultez votre médecin.

Ne dépassez pas la dose prescrite. Si vous avez pris moins de ZANIDIP que la dose prescrite, parlez-en à votre médecin. Ne prenez pas de médicament supplémentaire.

Prenez la dose avec vous. Si vous oubliez de prendre ZANIDIP, ne prenez pas de médicament supplémentaire. Si vous oubliez de prendre ZANIDIP, ne prenez pas de médicament supplémentaire.

Si vous avez oublié de prendre ZANIDIP
Si vous avez oublié de prendre ZANIDIP, ne prenez pas de médicament supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre ZANIDIP, ne prenez pas de médicament supplémentaire.

Si vous arrêtez de prendre ZANIDIP
Si vous arrêtez de prendre ZANIDIP, ne prenez pas de médicament supplémentaire. Si vous arrêtez de prendre ZANIDIP, ne prenez pas de médicament supplémentaire.

Si vous arrêtez de prendre ZANIDIP
Si vous arrêtez de prendre ZANIDIP, ne prenez pas de médicament supplémentaire. Si vous arrêtez de prendre ZANIDIP, ne prenez pas de médicament supplémentaire.

Si vous avez d'autres questions sur

ZANIDIP® 10 mg, comprimés

Boîtes de 14 et 28

Chlorhydrate de lercanidipine

LOT 223650
EXP 10/2025
PPV 97.20

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. QU'EST-CE QUE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
3. COMMENT PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

1. QU'EST-CE QUE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTAGONISTE CALCIQUE / ANTIHYPERTENSEUR - code ATC : C08CA13.

ZANIDIP contient du chlorhydrate de lercanidipine qui est un antihypertenseur de la famille des antagonistes calciques.

ZANIDIP est utilisé dans le traitement de la pression sanguine trop élevée, aussi appelée hypertension artérielle, chez les adultes de plus de 18 ans (il n'est pas recommandé chez les enfants de moins de 18 ans).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?

Ne prenez jamais ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables :

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous souffrez de certaines maladies cardiaques tels que :
 - Obstacle à l'éjection du sang hors du cœur,
 - Insuffisance cardiaque non traitée,
 - Angine de poitrine au repos ou s'aggravant progressivement à l'effort ou survenant plus souvent (angine de poitrine instable),
 - Infarctus dans le mois précédent.
- Si vous avez une maladie sévère du foie.
- Si vous avez une maladie sévère du rein ou si vous êtes dialysé.
- Si vous prenez des médicaments qui inhibent le métabolisme du foie, comme :

- Des médicaments antifongiques (comme le kétoconazole ou l'itraconazole),
- Des antibiotiques de la famille des macrolides (comme l'érythromycine ou la clarithromycine),
- Des médicaments antiviraux (comme le ritonavir).
- Si vous prenez de la ciclosporine (médicament utilisé après une greffe d'organe pour éviter le rejet)
- Avec du pamplemousse ou du jus de pamplemousse.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables :

- Si vous avez un problème cardiaque
- Si vous avez un problème hépatique ou rénal
- Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, informez votre médecin (voir section Grossesse, allaitement et fertilité).

Enfants et adolescents

L'efficacité et la sécurité de ce médicament chez les enfants de moins de 18 ans n'ont pas été établies.

Autres médicaments et ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. En cas de prise concomitante, l'effet de ce médicament ou des autres médicaments peut

- De l'amiodarone, de la quinidine pour ralentir le rythme cardiaque.
- Du midazolam (médicament pour l'anesthésie).
- De la digoxine (utilisée dans le traitement de l'insuffisance cardiaque).
- Des bêta-bloquants comme le métoprolol, dans l'insuffisance cardiaque.
- De la cimétidine (dose supérieure à 1500 mg/jour) dans le traitement des ulcères, indigestions ou reflux gastro-œsophagien.
- De la simvastatine (utilisée pour abaisser le cholestérol sanguin).

D'autres médicaments antihypertenseurs peuvent interagir avec ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables.

boissons et de l'alcool

- Un repas riche en graisses augmente la concentration sanguine de ce médicament.
- L'alcool peut augmenter l'effet de ZANIDIP pendant le traitement par ZANIDIP.
- ZANIDIP ne doit pas être pris avec du pamplemousse (car ils peuvent augmenter l'effet).

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allez le faire, ou si vous planifiez une grossesse, si vous êtes enceinte ou que vous allez le faire, demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament. ZANIDIP n'est pas recommandé si vous êtes enceinte ou allaitez. Il ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement. Il n'existe pas de données sur l'utilisation de ZANIDIP chez les femmes enceintes ou allaitantes.

Conduite de véhicules et utilisation de machines
Si vous avez des sensations de somnolence, ne conduisez pas de véhicules ou de machines.

ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables
Si votre médecin vous a prescrit ce médicament, suivez ses conseils et contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?

Veillez à toujours prendre ce médicament aux heures indiquées de votre médecin. Vérifiez avec votre pharmacien en cas de doute.

Adultes : La dose recommandée est de 10 mg une fois par jour. Dans certains cas, la posologie peut être augmentée à 20 mg une fois par jour, sous la surveillance de votre médecin.

Utilisation chez les enfants et les adolescents : Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants et les adolescents.

Utilisation dans la population âgée : Il n'est pas nécessaire d'adapter la posologie chez les personnes âgées.

Patients ayant des problèmes hépatiques ou rénaux : Une prudence particulière doit être mise en œuvre lors du traitement. L'augmentation de la posologie doit être évitée.

Mode et voie d'administration
Voie orale.

Les comprimés doivent être pris avec un verre d'eau, de préférence le matin, 15 minutes avant le repas.

Le comprimé peut être divisé en deux moitiés. Si vous avez pris plus de ZANIDIP que vous n'auriez dû, contactez votre médecin.

Ne dépassez pas la dose prescrite. Si vous avez oublié de prendre ZANIDIP, ne prenez pas la dose suivante.

Si vous avez oublié de prendre ZANIDIP, ne prenez pas la dose suivante. Si vous avez oublié de prendre ZANIDIP, ne prenez pas la dose suivante.

Si vous avez oublié de prendre ZANIDIP
Si vous avez oublié de prendre ZANIDIP, ne prenez pas la dose suivante.

Si vous arrêtez de prendre ZANIDIP
Si vous arrêtez de prendre ZANIDIP, consultez votre médecin avant de reprendre le traitement.

Si vous avez d'autres questions sur
Si vous avez d'autres questions sur ce médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

ZANIDIP® 10 mg, comprimés

Boîtes de 14 et 28

Chlorhydrate de lercanidipine

LOT 223650
EXP 10/2025
PPV 97.20

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. QU'EST-CE QUE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
3. COMMENT PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

1. QU'EST-CE QUE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTAGONISTE CALCIQUE / ANTIHYPERTENSEUR - code ATC : C08CA13.

ZANIDIP contient du chlorhydrate de lercanidipine qui est un antihypertenseur de la famille des antagonistes calciques.

ZANIDIP est utilisé dans le traitement de la pression sanguine trop élevée, aussi appelée hypertension artérielle, chez les adultes de plus de 18 ans (il n'est pas recommandé chez les enfants de moins de 18 ans).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?

Ne prenez jamais ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables :

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous souffrez de certaines maladies cardiaques tels que :
 - Obstacle à l'éjection du sang hors du cœur,
 - Insuffisance cardiaque non traitée,
 - Angine de poitrine au repos ou s'aggravant progressivement à l'effort ou survenant plus souvent (angine de poitrine instable),
 - Infarctus dans le mois précédent.
- Si vous avez une maladie sévère du foie.
- Si vous avez une maladie sévère du rein ou si vous êtes dialysé.
- Si vous prenez des médicaments qui inhibent le métabolisme du foie, comme :

- Des médicaments antifongiques (comme le kétoconazole ou l'itraconazole),
- Des antibiotiques de la famille des macrolides (comme l'érythromycine ou la clarithromycine),
- Des médicaments antiviraux (comme le ritonavir).
- Si vous prenez de la ciclosporine (médicament utilisé après une greffe d'organe pour éviter le rejet)
- Avec du pamplemousse ou du jus de pamplemousse.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables :

- Si vous avez un problème cardiaque
- Si vous avez un problème hépatique ou rénal
- Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, informez votre médecin (voir section Grossesse, allaitement et fertilité).

Enfants et adolescents

L'efficacité et la sécurité de ce médicament chez les enfants de moins de 18 ans n'ont pas été établies.

Autres médicaments et ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. En cas de prise concomitante, l'effet de ce médicament ou des autres médicaments peut

- De l'amiodarone, de la quinidine pour ralentir le rythme cardiaque.
- Du midazolam (médicament pour l'anesthésie).
- De la digoxine (utilisée dans le traitement de l'insuffisance cardiaque).
- Des bêta-bloquants comme le métoprolol, dans l'insuffisance cardiaque.
- De la cimétidine (dose supérieure à 1500 mg/jour) dans le traitement des ulcères, indigestions ou reflux gastro-œsophagien.
- De la simvastatine (utilisée pour abaisser le cholestérol sanguin).

D'autres médicaments antihypertenseurs peuvent interagir avec ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables.

boissons et de l'alcool

- Un repas riche en graisses augmente la concentration sanguine de ce médicament.
- L'alcool peut augmenter l'effet de ZANIDIP pendant le traitement.
- ZANIDIP ne doit pas être pris avec du pamplemousse (car ils peuvent augmenter l'effet).

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allez le devenir, ou si vous planifiez une grossesse, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament. ZANIDIP n'est pas recommandé si vous êtes enceinte ou allaitez. Il ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement. Il n'existe pas de données sur l'utilisation de ZANIDIP chez la femme enceinte ou allaitante.

Conduite de véhicules et utilisation de machines
Si vous avez des sensations de somnolence, ne conduisez pas de véhicules ou de machines.

ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables
Si votre médecin vous a prescrit ce médicament, suivez ses conseils et contactez votre médecin avant de l'arrêter.

3. COMMENT PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?

Veillez à toujours prendre ce médicament aux heures indiquées de votre médecin. Vérifiez avec votre pharmacien en cas de doute.

Adultes : La dose recommandée est de 10 mg par jour. Dans certains cas, la posologie peut être augmentée à 20 mg par jour.

Utilisation chez les enfants et les adolescents : Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants et les adolescents.

Utilisation dans la population âgée : Il n'est pas nécessaire d'adapter la posologie chez les personnes âgées.

Patients ayant des problèmes hépatiques ou rénaux : Une prudence particulière doit être mise en œuvre lors du traitement. L'augmentation de la posologie doit être évitée.

Mode et voie d'administration
Voie orale.

Les comprimés doivent être pris avec un verre d'eau, de préférence le matin, 15 minutes avant le repas.

Le comprimé peut être divisé en deux moitiés. Si vous avez pris plus de ZANIDIP que prescrit, ne prenez pas de supplément.

Si vous avez pris plus de ZANIDIP que prescrit, ne prenez pas de supplément. Si vous avez pris moins de ZANIDIP que prescrit, ne prenez pas de supplément.

Si vous avez oublié de prendre ZANIDIP, ne prenez pas de supplément. Si vous avez oublié de prendre ZANIDIP, ne prenez pas de supplément.

Si vous avez oublié de prendre ZANIDIP, ne prenez pas de supplément. Si vous avez oublié de prendre ZANIDIP, ne prenez pas de supplément.

Si vous avez oublié de prendre ZANIDIP, ne prenez pas de supplément. Si vous avez oublié de prendre ZANIDIP, ne prenez pas de supplément.

Si vous avez oublié de prendre ZANIDIP, ne prenez pas de supplément. Si vous avez oublié de prendre ZANIDIP, ne prenez pas de supplément.

Cardioaspirine 100 mg/30cps
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH

Bayer S.A.



Conservativement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

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 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.



CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants

Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se dissout que dans l'intestin.

Cardioaspirine 100 mg/30cps
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH

Bayer S.A.



Conservativement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

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 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.



CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants

Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se dissout que dans l'intestin.

Cardioaspirine 100 mg/30cps
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH

Bayer S.A.



O

Activez l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

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 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.



CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants

Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se dissout que dans l'intestin.

Rosucal®

5 mg - 10 mg - 20 mg
Rosuvastatine
Comprimés pelliculés

Si
la
vi
et
la
Si
v
ave
Vo
le

LOT : 2469
PER : 08 - 25
P.P.V : 147 DH 10

ph
de
cho
si
vous
dos
g
de

cause, prévenez l'équipe médicale si vous prenez Rosucal.

Si vous oubliez de prendre Rosucal, comprimé pelliculé :
Ne vous inquiétez pas, prenez seulement votre prochaine dose au bon moment. Ne prenez pas de double dose pour compenser celle que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre Rosucal, comprimé pelliculé :
Informez votre médecin si vous souhaitez arrêter Rosucal car votre taux de cholestérol devrait encore augmenter.
Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE Rosucal, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase. Rosucal appartient au groupe des médicaments appelés statines. Rosucal vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. Rosucal est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.
- Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypocholérolémié et l'activité physique en même temps que la prise de Rosucal.
- Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs.

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une maladie appelée athérosclérose. L'athérosclérose est due à une accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Pourquoi il est important de continuer de prendre Rosucal :
Rosucal est utilisé pour corriger le taux de substances grasses dans le sang, appelées lipides, le plus fréquent étant le cholestérol.

Il y a différents types de cholestérol trouvé dans le sang : le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C). Rosucal peut réduire le « mauvais cholestérol » et augmenter le « bon cholestérol ».

• Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol » par votre organisme. Il améliore également l'aptitude de votre corps à éliminer de votre sang. Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'a pas de conséquence sur la façon dont elles se sentent parce que cela n'entraîne aucun symptôme. Cependant, sans traitement, des dépôts graisseux peuvent s'accumuler sur la paroi des vaisseaux sanguins et réduire leur diamètre.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage du sang jusqu'au cœur ou au cerveau conduisant à une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. En diminuant votre taux de cholestérol, vous pouvez réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés.

Il est très important de continuer à prendre Rosucal, même si votre taux de cholestérol revient à la normale, parce qu'il

pharmacien la dose de Rosucal avant de débiter le traitement. Chez un petit nombre de sujets, les statines peuvent avoir un effet sur le foie, ceci est identifié par un simple test de recherche d'augmentation des enzymes du foie dans le sang. Pour cette raison, votre médecin pratiquera habituellement un test sanguin (bilan hépatique) avant traitement et au cours du traitement.

Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique ou si vous présentez un risque de survenue d'un diabète, vous serez suivi attentivement par votre médecin. Vous pouvez débiter un diabète si vous avez un taux de sucre (glycémie) et de graisses élevés dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée.

Enfants et adolescents

- Si le patient est un enfant âgé de moins de 6 ans : Rosucal ne doit pas être donné aux enfants de moins de 6 ans.
- Si le patient est âgé de moins de 18 ans : la dose de 40 mg ne doit pas être utilisée chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans.

Autres médicaments et Rosucal, comprimé pelliculé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Dites à votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- Ciclosporine (utilisée par exemple après une greffe d'organe).
 - Warfarine ou clopidogrel (ou tout autre médicament pour fluidifier le sang).
 - Fibrates (comme le gemfibrozil, le fenofibrate), ou tout autre médicament qui abaisse le cholestérol sanguin (comme l'ézetimibe).
 - Un antiacide (utilisé pour neutraliser l'acidité de votre estomac).
 - Erythromycine (antibiotique), acide fusidique (un antibiotique à usage cutané et/ou rubrique « Avertissements et précautions »).
 - Un contraceptif oral (pilule).
 - Régofranil® (utilisé pour traiter le cancer).
 - Un traitement hormonal substitutif (THS) de la ménopause.
 - N'importe quel des médicaments suivants utilisés pour traiter des infections virales, incluant l'infection par le VIH et l'hépatite C, seul ou en association (voir Avertissements et précautions) : ritonavir, lopinavir, atazanavir, ombitasvir, paritaprevir, dasabuvir, velpatasvir, grazoprevir, elbasvir, glecaprevir, pibrentasvir.
- Les effets de ces médicaments pourraient être modifiés par Rosucal ou pourraient modifier l'effet de Rosucal.
- Si vous avez besoin de prendre de l'acide fusidique par voie orale pour traiter une infection bactérienne, vous aurez besoin d'arrêter temporairement ce médicament. Votre docteur vous indiquera le moment le plus sûr pour reprendre Rosucal. Prendre Rosucal en association avec de l'acide fusidique peut, dans de rares cas, mener à des faiblesses musculaires, une sensibilité ou des douleurs musculaires (rhabdomyolyse). Plus d'informations sur la rhabdomyolyse sont disponibles à la rubrique 4.

Rosucal, comprimé pelliculé avec des aliments et boissons
Vous pouvez prendre Rosucal avec ou sans aliments.

Grossesse et allaitement

Vous ne devez pas prendre Rosucal si vous êtes enceinte ou si vous allaitez. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, **arrêtez le traitement immédiatement** et consultez votre médecin. Les femmes doivent éviter une grossesse pendant un traitement par Rosucal en utilisant un contraceptif adapté.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

La plupart des personnes peuvent conduire une voiture ou utiliser une machine lorsqu'ils prennent Rosucal, leur aptitude n'est pas affectée. Cependant, quelques personnes ont des vertiges lors du traitement par Rosucal. Si vous éprouvez des vertiges, consultez votre médecin avant de conduire ou d'utiliser une machine.

Rosucal contient du lactose monohydraté. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au lactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

Il est important que vous soyez informés des effets indésirables possibles. Ils sont habituellement légers et de courte durée.

Arrêtez de prendre Rosucal et consultez immédiatement un médecin si vous avez les réactions allergiques suivantes :

- Difficulté à respirer avec ou sans gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge.
- Gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge qui peut causer des difficultés pour avaler.
- Démangeaison sévère de la peau (avec des cloques).

Consultez votre médecin immédiatement :

- Si vous ressentez des douleurs musculaires inhabituelles qui durent anormalement longtemps. Les symptômes musculaires sont plus fréquents chez les enfants et adolescents que chez les adultes. Comme avec les autres statines, un très petit nombre de personnes ont eu des problèmes musculaires qui ont rarement entraîné un danger pour la vie de ces personnes (rhabdomyolyse).
- Si vous présentez une déchirure musculaire.
- Si vous souffrez d'un syndrome lupique (y compris une éruption cutanée, des troubles articulaires et des effets sur les cellules sanguines).

Effets indésirables fréquents (entre 1 cas sur 10 et 1 cas sur 100 patients)

- Maux de tête, douleurs d'estomac, constipation, sensation de malaise, douleurs musculaires, sentiment général de faiblesse, sensations vertigineuses.
- Augmentation des protéines dans les urines à la dose de 40 mg – ceci revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le traitement.
- Diabète : vous pouvez débiter un diabète si vous avez un taux de sucre (glycémie) et de graisses élevés dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée. Vous serez suivi attentivement par votre médecin au cours de votre traitement avec ce médicament.

Effets indésirables peu fréquents (entre 1 cas sur 100 et 1 cas sur 1000 patients)

- Eruption cutanée, démangeaisons, autres réactions cutanées.
- Augmentation des protéines dans les urines – ceci revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le traitement de Rosucal.

Effets indésirables rares (entre 1 cas sur 1000 et 1 cas sur 10 000 patients)

- Réactions allergiques graves ; elles peuvent se manifester par un gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge avec difficultés à avaler et respirer, une démangeaison sévère de la peau (avec des cloques). **Si vous ressentez ces signes, vous devez arrêter de prendre Rosucal et consulter immédiatement un médecin.**

• Atteintes des muscles chez l'adulte. Par mesure de précaution, si vous ressentez des douleurs musculaires inhabituelles qui durent anormalement longtemps, **arrêtez de prendre Rosucal et consultez votre médecin immédiatement.**

- Douleur sévère au niveau de l'estomac (inflammation du pancréas).
- Augmentation des enzymes du foie dans le sang.
- Saignement ou apparition d'hématomes plus facilement qu'habituellement dus au faible taux de plaquettes.
- Syndrome lupique (y compris une éruption cutanée, des troubles articulaires et des effets sur les cellules sanguines).

Effets indésirables très rares (moins de 1 cas sur 10 000 patients)

Rosucal®

5 mg - 10 mg - 20 mg
Rosuvastatine
Comprimés pelliculés

Si
la
vi
et
la
Si
v
ave
Vo
le

LOT : 2469
PER : 08 - 25
P.P.V : 147 DH 10

ph
de
cho
si
vous
dos
g
de
cho

cause, prévenez l'équipe médicale si vous prenez Rosucal.

Si vous oubliez de prendre Rosucal, comprimé pelliculé :
Ne vous inquiétez pas, prenez seulement votre prochaine dose au bon moment. Ne prenez pas de double dose pour compenser celle que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre Rosucal, comprimé pelliculé :
Informez votre médecin si vous souhaitez arrêter Rosucal car votre taux de cholestérol devrait encore augmenter.
Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable que ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE Rosucal, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase. Rosucal appartient au groupe des médicaments appelés statines. Rosucal vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. Rosucal est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.
- Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypocholérolémié et l'activité physique en même temps que la prise de Rosucal.
- Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs.

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une maladie appelée athérosclérose. L'athérosclérose est due à une accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Pourquoi il est important de continuer de prendre Rosucal :
Rosucal est utilisé pour corriger le taux de substances grasses dans le sang, appelées lipides, le plus fréquent étant le cholestérol.

Il y a différents types de cholestérol trouvé dans le sang : le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C). Rosucal peut réduire le « mauvais cholestérol » et augmenter le « bon cholestérol ».

• Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol » par votre organisme. Il améliore également l'aptitude de votre corps à éliminer de votre sang. Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'a pas de conséquence sur la façon dont elles se sentent parce que cela n'entraîne aucun symptôme. Cependant, sans traitement, des dépôts gras peuvent s'accumuler sur la paroi des vaisseaux sanguins et réduire leur diamètre.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage du sang jusqu'au cœur ou au cerveau conduisant à une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. En diminuant votre taux de cholestérol, vous pouvez réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés.

Il est très important de continuer à prendre Rosucal, même si votre taux de cholestérol revient à la normale, parce qu'il

pharmacien la dose de Rosucal avant de débiter le traitement. Chez un petit nombre de sujets, les statines peuvent avoir un effet sur le foie, ceci est identifié par un simple test de recherche d'augmentation des enzymes du foie dans le sang. Pour cette raison, votre médecin pratiquera habituellement un test sanguin (bilan hépatique) avant traitement et au cours du traitement.

Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique ou si vous présentez un risque de survenue d'un diabète, vous serez suivi attentivement par votre médecin. Vous pouvez débiter un diabète si vous avez un taux de sucre (glycémie) et de graisses élevés dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée.

Enfants et adolescents

- Si le patient est un enfant âgé de moins de 6 ans : Rosucal ne doit pas être donné aux enfants de moins de 6 ans.
- Si le patient est âgé de moins de 18 ans : la dose de 40 mg ne doit pas être utilisée chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans.

Autres médicaments et Rosucal, comprimé pelliculé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Dites à votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- Ciclosporine (utilisée par exemple après une greffe d'organe).
 - Warfarine ou clopidogrel (ou tout autre médicament pour fluidifier le sang).
 - Fibrates (comme le gemfibrozil, le fenofibrate), ou tout autre médicament qui abaisse le cholestérol sanguin (comme l'ézetimibe).
 - Un antiacide (utilisé pour neutraliser l'acidité de votre estomac).
 - Erythromycine (antibiotique), acide fusidique (un antibiotique - voir ci-dessous et rubrique « Avertissements et précautions »).
 - Un contraceptif oral (pilule).
 - Régofranil® (utilisé pour traiter le cancer).
 - Un traitement hormonal substitutif (THS) de la ménopause.
 - N'importe quel des médicaments suivants utilisés pour traiter des infections virales, incluant l'infection par le VIH et l'hépatite C, seul ou en association (voir Avertissements et précautions) : ritonavir, lopinavir, atazanavir, ombitasvir, paritaprevir, dasabuvir, velpatasvir, grazoprevir, elbasvir, glecaprevir, pibrentasvir.
- Les effets de ces médicaments pourraient être modifiés par Rosucal ou pourraient modifier l'effet de Rosucal.

Si vous avez besoin de prendre de l'acide fusidique par voie orale pour traiter une infection bactérienne, vous aurez besoin d'arrêter temporairement ce médicament. Votre docteur vous indiquera le moment le plus sûr pour reprendre Rosucal. Prendre Rosucal en association avec de l'acide fusidique peut, dans de rares cas, mener à des faiblesses musculaires, une sensibilité ou des douleurs musculaires (rhabdomyolyse). Plus d'informations sur la rhabdomyolyse sont disponibles à la rubrique 4.

Rosucal, comprimé pelliculé avec des aliments et boissons
Vous pouvez prendre Rosucal avec ou sans aliments.

Grossesse et allaitement

Vous ne devez pas prendre Rosucal si vous êtes enceinte ou si vous allaitez. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, **arrêtez le traitement immédiatement** et consultez votre médecin. Les femmes doivent éviter une grossesse pendant un traitement par Rosucal en utilisant un contraceptif adapté.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

La plupart des personnes peuvent conduire une voiture ou utiliser une machine lorsqu'ils prennent Rosucal, leur aptitude n'est pas affectée. Cependant, quelques personnes ont des vertiges lors du traitement par Rosucal. Si vous éprouvez des vertiges, consultez votre médecin avant de conduire ou d'utiliser une machine.

Rosucal contient du lactose monohydraté. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au lactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

Il est important que vous soyez informés des effets indésirables possibles. Ils sont habituellement légers et de courte durée.

Arrêtez de prendre Rosucal et consultez immédiatement un médecin si vous avez les réactions allergiques suivantes :

- Difficulté à respirer avec ou sans gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge.
- Gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge qui peut causer des difficultés pour avaler.
- Démangeaison sévère de la peau (avec des cloques).

Consultez votre médecin immédiatement :

- Si vous ressentez des douleurs musculaires inhabituelles qui durent anormalement longtemps. Les symptômes musculaires sont plus fréquents chez les enfants et adolescents que chez les adultes. Comme avec les autres statines, un très petit nombre de personnes ont eu des problèmes musculaires qui ont rarement entraîné un danger pour la vie de ces personnes (rhabdomyolyse).
- Si vous présentez une déchirure musculaire.
- Si vous souffrez d'un syndrome lupique (y compris une éruption cutanée, des troubles articulaires et des effets sur les cellules sanguines).

Effets indésirables fréquents (entre 1 cas sur 10 et 1 cas sur 100 patients)

- Maux de tête, douleurs d'estomac, constipation, sensation de malaise, douleurs musculaires, sentiment général de faiblesse, sensations vertigineuses.
- Augmentation des protéines dans les urines à la dose de 40 mg - ceci revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le traitement.
- Diabète : vous pouvez débiter un diabète si vous avez un taux de sucre (glycémie) et de graisses élevés dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée. Vous serez suivi attentivement par votre médecin au cours de votre traitement avec ce médicament.

Effets indésirables peu fréquents (entre 1 cas sur 100 et 1 cas sur 1000 patients)

- Eruption cutanée, démangeaisons, autres réactions cutanées.
- Augmentation des protéines dans les urines - ceci revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le traitement de Rosucal.

Effets indésirables rares (entre 1 cas sur 1000 et 1 cas sur 10 000 patients)

- Réactions allergiques graves ; elles peuvent se manifester par un gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge avec difficultés à avaler et respirer, une démangeaison sévère de la peau (avec des cloques). **Si vous ressentez ces signes, vous devez arrêter de prendre Rosucal et consulter immédiatement un médecin.**

• Atteintes des muscles chez l'adulte. Par mesure de précaution, si vous ressentez des douleurs musculaires inhabituelles qui durent anormalement longtemps, **arrêtez de prendre Rosucal et consultez votre médecin immédiatement.**

- Douleur sévère au niveau de l'estomac (inflammation du pancréas).
- Augmentation des enzymes du foie dans le sang.
- Saignement ou apparition d'hématomes plus facilement qu'habituellement dus au faible taux de plaquettes.
- Syndrome lupique (y compris une éruption cutanée, des troubles articulaires et des effets sur les cellules sanguines).

Effets indésirables très rares (moins de 1 cas sur 10 000 patients)

Rosucal®

5 mg - 10 mg - 20 mg
Rosuvastatine
Comprimés pelliculés

Si
la
vi
et
la
Si
v
ave
Vo
le

LOT : 2469
PER : 08 - 25
P.P.V : 147 DH 10

ph
de
cho
si
vous
dos
g
ph
la

cause, prévenez l'équipe médicale si vous prenez Rosucal.

Si vous oubliez de prendre Rosucal, comprimé pelliculé :
Ne vous inquiétez pas, prenez seulement votre prochaine dose au bon moment. Ne prenez pas de double dose pour compenser celle que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre Rosucal, comprimé pelliculé :
Informez votre médecin si vous souhaitez arrêter Rosucal car votre taux de cholestérol devrait encore augmenter.
Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE Rosucal, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase. Rosucal appartient au groupe des médicaments appelés statines. Rosucal vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. Rosucal est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.
- Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypocholérolémié et l'activité physique en même temps que la prise de Rosucal.
- Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs.

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une maladie appelée athérosclérose. L'athérosclérose est due à une accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Pourquoi il est important de continuer de prendre Rosucal :
Rosucal est utilisé pour corriger le taux de substances grasses dans le sang, appelées lipides, le plus fréquent étant le cholestérol.

Il y a différents types de cholestérol trouvé dans le sang : le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C). Rosucal peut réduire le « mauvais cholestérol » et augmenter le « bon cholestérol ».

• Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol » par votre organisme. Il améliore également l'aptitude de votre corps à éliminer de votre sang. Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'a pas de conséquence sur la façon dont elles se sentent parce que cela n'entraîne aucun symptôme. Cependant, sans traitement, des dépôts gras peuvent s'accumuler sur la paroi des vaisseaux sanguins et réduire leur diamètre.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage du sang jusqu'au cœur ou au cerveau conduisant à une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. En diminuant votre taux de cholestérol, vous pouvez réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés.

Il est très important de continuer à prendre Rosucal, même si votre taux de cholestérol revient à la normale, parce qu'il

pharmacien la dose de Rosucal avant de débiter le traitement. Chez un petit nombre de sujets, les statines peuvent avoir un effet sur le foie, ceci est identifié par un simple test de recherche d'augmentation des enzymes du foie dans le sang. Pour cette raison, votre médecin pratiquera habituellement un test sanguin (bilan hépatique) avant traitement et au cours du traitement.

Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique ou si vous présentez un risque de survenue d'un diabète, vous serez suivi attentivement par votre médecin. Vous pouvez débiter un diabète si vous avez un taux de sucre (glycémie) et de graisses élevés dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée.

Enfants et adolescents

- Si le patient est un enfant âgé de moins de 6 ans : Rosucal ne doit pas être donné aux enfants de moins de 6 ans.
- Si le patient est âgé de moins de 18 ans : la dose de 40 mg ne doit pas être utilisée chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans.

Autres médicaments et Rosucal, comprimé pelliculé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Dites à votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- Ciclosporine (utilisée par exemple après une greffe d'organe).
 - Warfarine ou clopidogrel (ou tout autre médicament pour fluidifier le sang).
 - Fibrates (comme le gemfibrozil, le fenofibrate), ou tout autre médicament qui abaisse le cholestérol sanguin (comme l'ézetimibe).
 - Un antiacide (utilisé pour neutraliser l'acidité de votre estomac).
 - Erythromycine (antibiotique), acide fusidique (un antibiotique à usage cutané et rubrique « Avertissements et précautions »).
 - Un contraceptif oral (pilule).
 - Régofranil® (utilisé pour traiter le cancer).
 - Un traitement hormonal substitutif (THS) de la ménopause.
 - N'importe quel des médicaments suivants utilisés pour traiter des infections virales, incluant l'infection par le VIH et l'hépatite C, seul ou en association (voir Avertissements et précautions) : ritonavir, lopinavir, atazanavir, ombitasvir, paritaprevir, dasabuvir, velpatasvir, grazoprevir, elbasvir, glecaprevir, pibrentasvir.
- Les effets de ces médicaments pourraient être modifiés par Rosucal ou pourraient modifier l'effet de Rosucal.
- Si vous avez besoin de prendre de l'acide fusidique par voie orale pour traiter une infection bactérienne, vous aurez besoin d'arrêter temporairement ce médicament. Votre docteur vous indiquera le moment le plus sûr pour reprendre Rosucal. Prendre Rosucal en association avec de l'acide fusidique peut, dans de rares cas, mener à des faiblesses musculaires, une sensibilité ou des douleurs musculaires (rhabdomyolyse). Plus d'informations sur la rhabdomyolyse sont disponibles à la rubrique 4.

Rosucal, comprimé pelliculé avec des aliments et boissons
Vous pouvez prendre Rosucal avec ou sans aliments.

Grossesse et allaitement

Vous ne devez pas prendre Rosucal si vous êtes enceinte ou si vous allaitez. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, **arrêtez le traitement immédiatement** et consultez votre médecin. Les femmes doivent éviter une grossesse pendant un traitement par Rosucal en utilisant un contraceptif adapté.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

La plupart des personnes peuvent conduire une voiture ou utiliser une machine lorsqu'ils prennent Rosucal, leur aptitude n'est pas affectée. Cependant, quelques personnes ont des vertiges lors du traitement par Rosucal. Si vous éprouvez des vertiges, consultez votre médecin avant de conduire ou d'utiliser une machine.

Rosucal contient du lactose monohydraté. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au lactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

Il est important que vous soyez informés des effets indésirables possibles. Ils sont habituellement légers et de courte durée.

Arrêtez de prendre Rosucal et consultez immédiatement un médecin si vous avez les réactions allergiques suivantes :

- Difficulté à respirer avec ou sans gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge.
- Gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge qui peut causer des difficultés pour avaler.
- Démangeaison sévère de la peau (avec des cloques).

Consultez votre médecin immédiatement :

- Si vous ressentez des douleurs musculaires inhabituelles qui durent anormalement longtemps. Les symptômes musculaires sont plus fréquents chez les enfants et adolescents que chez les adultes. Comme avec les autres statines, un très petit nombre de personnes ont eu des problèmes musculaires qui ont rarement entraîné un danger pour la vie de ces personnes (rhabdomyolyse).
- Si vous présentez une déchirure musculaire.
- Si vous souffrez d'un syndrome lupique (y compris une éruption cutanée, des troubles articulaires et des effets sur les cellules sanguines).

Effets indésirables fréquents (entre 1 cas sur 10 et 1 cas sur 100 patients)

- Maux de tête, douleurs d'estomac, constipation, sensation de malaise, douleurs musculaires, sentiment général de faiblesse, sensations vertigineuses.
- Augmentation des protéines dans les urines à la dose de 40 mg - ceci revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le traitement.
- Diabète : vous pouvez débiter un diabète si vous avez un taux de sucre (glycémie) et de graisses élevés dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée. Vous serez suivi attentivement par votre médecin au cours de votre traitement avec ce médicament.

Effets indésirables peu fréquents (entre 1 cas sur 100 et 1 cas sur 1000 patients)

- Eruption cutanée, démangeaisons, autres réactions cutanées.
- Augmentation des protéines dans les urines - ceci revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le traitement de Rosucal.

Effets indésirables rares (entre 1 cas sur 1000 et 1 cas sur 10 000 patients)

- Réactions allergiques graves ; elles peuvent se manifester par un gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge avec difficultés à avaler et respirer, une démangeaison sévère de la peau (avec des cloques). **Si vous ressentez ces signes, vous devez arrêter de prendre Rosucal et consulter immédiatement un médecin.**

• Atteintes des muscles chez l'adulte. Par mesure de précaution, si vous ressentez des douleurs musculaires inhabituelles qui durent anormalement longtemps, **arrêtez de prendre Rosucal et consultez votre médecin immédiatement.**

- Douleur sévère au niveau de l'estomac (inflammation du pancréas).
- Augmentation des enzymes du foie dans le sang.
- Saignement ou apparition d'hématomes plus facilement qu'habituellement dus au faible taux de plaquettes.
- Syndrome lupique (y compris une éruption cutanée, des troubles articulaires et des effets sur les cellules sanguines).

Effets indésirables très rares (moins de 1 cas sur 10 000 patients)

Rosucal®

5 mg - 10 mg - 20 mg
Rosuvastatine
Comprimés pelliculés

Si
la
vi
et
la
Si
v
ave
Vo
le

LOT : 2469
PER : 08 - 25
P.P.V : 147 DH 10

ph
de
cho
si
vous
dos
g
de

cause, prévenez l'équipe médicale si vous prenez Rosucal.

Si vous oubliez de prendre Rosucal, comprimé pelliculé :
Ne vous inquiétez pas, prenez seulement votre prochaine dose au bon moment. Ne prenez pas de double dose pour compenser celle que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre Rosucal, comprimé pelliculé :
Informez votre médecin si vous souhaitez arrêter Rosucal car votre taux de cholestérol devrait encore augmenter.
Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable que ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE Rosucal, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase. Rosucal appartient au groupe des médicaments appelés statines. Rosucal vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. Rosucal est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.
- Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypocholérolémié et l'activité physique en même temps que la prise de Rosucal.
- Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs.

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une maladie appelée athérosclérose. L'athérosclérose est due à une accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Pourquoi il est important de continuer de prendre Rosucal :
Rosucal est utilisé pour corriger le taux de substances grasses dans le sang, appelées lipides, le plus fréquent étant le cholestérol.

Il y a différents types de cholestérol trouvé dans le sang : le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C). Rosucal peut réduire le « mauvais cholestérol » et augmenter le « bon cholestérol ».

• Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol » par votre organisme. Il améliore également l'aptitude de votre corps à éliminer de votre sang. Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'a pas de conséquence sur la façon dont elles se sentent parce que cela n'entraîne aucun symptôme. Cependant, sans traitement, des dépôts graisseux peuvent s'accumuler sur la paroi des vaisseaux sanguins et réduire leur diamètre.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage du sang jusqu'au cœur ou au cerveau conduisant à une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. En diminuant votre taux de cholestérol, vous pouvez réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés.

Il est très important de continuer à prendre Rosucal, même si votre taux de cholestérol revient à la normale, parce qu'il

pharmacien la dose de Rosucal avant de débiter le traitement. Chez un petit nombre de sujets, les statines peuvent avoir un effet sur le foie, ceci est identifié par un simple test de recherche d'augmentation des enzymes du foie dans le sang. Pour cette raison, votre médecin pratiquera habituellement un test sanguin (bilan hépatique) avant traitement et au cours du traitement.

Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique ou si vous présentez un risque de survenue d'un diabète, vous serez suivi attentivement par votre médecin. Vous pouvez débiter un diabète si vous avez un taux de sucre (glycémie) et de graisses élevés dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée.

Enfants et adolescents

- Si le patient est un enfant âgé de moins de 6 ans : Rosucal ne doit pas être donné aux enfants de moins de 6 ans.
- Si le patient est âgé de moins de 18 ans : la dose de 40 mg ne doit pas être utilisée chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans.

Autres médicaments et Rosucal, comprimé pelliculé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Dites à votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- Ciclosporine (utilisée par exemple après une greffe d'organe).
 - Warfarine ou clopidogrel (ou tout autre médicament pour fluidifier le sang).
 - Fibrates (comme le gemfibrozil, le fenofibrate), ou tout autre médicament qui abaisse le cholestérol sanguin (comme l'ézetimibe).
 - Un antiacide (utilisé pour neutraliser l'acidité de votre estomac).
 - Erythromycine (antibiotique), acide fusidique (un antibiotique à usage cutané et rubrique « Avertissements et précautions »).
 - Un contraceptif oral (pilule).
 - Régofranil® (utilisé pour traiter le cancer).
 - Un traitement hormonal substitutif (THS) de la ménopause.
 - N'importe quel des médicaments suivants utilisés pour traiter des infections virales, incluant l'infection par le VIH et l'hépatite C, seul ou en association (voir Avertissements et précautions) : ritonavir, lopinavir, atazanavir, ombitasvir, paritaprevir, dasabuvir, velpatasvir, grazoprevir, elbasvir, glecaprevir, pibrentasvir.
- Les effets de ces médicaments pourraient être modifiés par Rosucal ou pourraient modifier l'effet de Rosucal.
- Si vous avez besoin de prendre de l'acide fusidique par voie orale pour traiter une infection bactérienne, vous aurez besoin d'arrêter temporairement ce médicament. Votre docteur vous indiquera le moment le plus sûr pour reprendre Rosucal. Prendre Rosucal en association avec de l'acide fusidique peut, dans de rares cas, mener à des faiblesses musculaires, une sensibilité ou des douleurs musculaires (rhabdomyolyse). Plus d'informations sur la rhabdomyolyse sont disponibles à la rubrique 4.

Rosucal, comprimé pelliculé avec des aliments et boissons
Vous pouvez prendre Rosucal avec ou sans aliments.

Grossesse et allaitement

Vous ne devez pas prendre Rosucal si vous êtes enceinte ou si vous allaitez. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, arrêtez le traitement immédiatement et consultez votre médecin. Les femmes doivent éviter une grossesse pendant un traitement par Rosucal en utilisant un contraceptif adapté.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

La plupart des personnes peuvent conduire une voiture ou utiliser une machine lorsqu'ils prennent Rosucal, leur aptitude n'est pas affectée. Cependant, quelques personnes ont des vertiges lors du traitement par Rosucal. Si vous éprouvez des vertiges, consultez votre médecin avant de conduire ou d'utiliser une machine.

Rosucal contient du lactose monohydraté. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au lactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

Il est important que vous soyez informés des effets indésirables possibles. Ils sont habituellement légers et de courte durée.

Arrêtez de prendre Rosucal et consultez immédiatement un médecin si vous avez les réactions allergiques suivantes :

- Difficulté à respirer avec ou sans gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge.
- Gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge qui peut causer des difficultés pour avaler.
- Démangeaison sévère de la peau (avec des cloques).

Consultez votre médecin immédiatement :

- Si vous ressentez des douleurs musculaires inhabituelles qui durent anormalement longtemps. Les symptômes musculaires sont plus fréquents chez les enfants et adolescents que chez les adultes. Comme avec les autres statines, un très petit nombre de personnes ont eu des problèmes musculaires qui ont rarement entraîné un danger pour la vie de ces personnes (rhabdomyolyse).
- Si vous présentez une déchirure musculaire.
- Si vous souffrez d'un syndrome lupique (y compris une éruption cutanée, des troubles articulaires et des effets sur les cellules sanguines).

Effets indésirables fréquents (entre 1 cas sur 10 et 1 cas sur 100 patients)

- Maux de tête, douleurs d'estomac, constipation, sensation de malaise, douleurs musculaires, sentiment général de faiblesse, sensations vertigineuses.
- Augmentation des protéines dans les urines à la dose de 40 mg – ceci revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le traitement.
- Diabète : vous pouvez débiter un diabète si vous avez un taux de sucre (glycémie) et de graisses élevés dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée. Vous serez suivi attentivement par votre médecin au cours de votre traitement avec ce médicament.

Effets indésirables peu fréquents (entre 1 cas sur 100 et 1 cas sur 1000 patients)

- Eruption cutanée, démangeaisons, autres réactions cutanées.
- Augmentation des protéines dans les urines – ceci revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le traitement de Rosucal.

Effets indésirables rares (entre 1 cas sur 1000 et 1 cas sur 10 000 patients)

- Réactions allergiques graves ; elles peuvent se manifester par un gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge avec difficultés à avaler et respirer, une démangeaison sévère de la peau (avec des cloques). Si vous ressentez ces signes, vous devez arrêter de prendre Rosucal et consulter immédiatement un médecin.

• Atteintes des muscles chez l'adulte. Par mesure de précaution, si vous ressentez des douleurs musculaires inhabituelles qui durent anormalement longtemps, arrêtez de prendre Rosucal et consultez votre médecin immédiatement.

- Douleur sévère au niveau de l'estomac (inflammation du pancréas).
- Augmentation des enzymes du foie dans le sang.
- Saignement ou apparition d'hématomes plus facilement qu'habituellement dus au faible taux de plaquettes.
- Syndrome lupique (y compris une éruption cutanée, des troubles articulaires et des effets sur les cellules sanguines).

Effets indésirables très rares (moins de 1 cas sur 10 000 patients)



Dénomination du médicament :

COTAREG®

80/12.5 mg, 160/12.5 mg, 160/25 mg

Comprimés pelliculés. Boîte de 28.

Valsartan / Hydrochlorothiazide

Veillez 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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais 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 COTAREG et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre COTAREG ?
3. Comment prendre COTAREG ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver COTAREG ?

1. Qu'est-ce que COTAREG et dans quel cas est-il utilisé ?

COTAREG contient deux substances actives complémentaires, qui influencent le système régulant la pression artérielle dans l'organisme. Il s'agit d'une part du valsartan qui produit une baisse de la pression en dilatant les vaisseaux sanguins, et de l'hydrochlorothiazide qui réduit la teneur de l'organisme en chlorure de sodium (sel) et en eau en augmentant l'excrétion urinaire.

COTAREG s'utilise pour traiter l'hypertension légère ou modérée, chez des patients lorsqu'un traitement combinant deux substances actives est nécessaire.

Votre médecin en mesurera et en contrôlera l'effet en prenant votre pression artérielle.

COTAREG ne doit être pris que sur prescription médicale.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre COTAREG ?

De quoi faut-il tenir compte en dehors du traitement ?

Pourquoi faut-il traiter une hypertension artérielle ?

Une hypertension artérielle non traitée peut endommager des organes vitaux tels que le cœur, les reins et le cerveau. Vous pouvez vous sentir aujourd'hui en parfaite santé, sans aucune manifestation de maladie – mais une hypertension non traitée peut entraîner des séquelles ultérieures telles qu'un accident vasculaire cérébral, un infarctus du myocarde, une insuffisance cardiaque, une insuffisance rénale ou la cécité.

Quand COTAREG ne doit-il pas être utilisé ?

Vous ne devez pas prendre COTAREG si vous avez eu dans le passé une hypersensibilité ou une allergie au valsartan, à l'hydrochlorothiazide ou à un autre composant du médicament. De même, vous ne devez pas prendre COTAREG pendant la grossesse, si vous programmez une grossesse ou en période d'allaitement, si vous souffrez d'une destruction des voies biliaires de petit calibre dans le foie (cirrhose biliaire) conduisant à un arrêt de l'écoulement de la bile, si vous souffrez d'un diabète (de type 1 ou 2) ou d'une insuffisance rénale, si vous prenez de l'alisirkirène, un principe actif abaissant la pression artérielle, ou encore si vous souffrez d'une forte diminution de la quantité d'urine (anurie). Si vous souffrez d'un angio-œdème héréditaire. Si la prise par le passé de médicaments antihypertenseurs a provoqué chez vous un gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou du larynx (troubles de la déglutition ou de la respiration), vous ne devez pas prendre COTAREG.

Quelles sont les précautions à observer lors de la prise de COTAREG ?

Comme tout médicament abaissant la pression artérielle, COTAREG peut diminuer votre vigilance et votre concentration. C'est pourquoi



6 118001 030132

COTAREX 160/25 mg

28 comprimés pelliculés

PPV : 205.00 DH

NOVARTIS

تسمية الدواء:

كوتاريغ

12.5/80 ملغ، 12.5/160 ملغ، 25/160 ملغ

أقراص مغلفة، علبة من 28 قرص

الفالستران/الهيدروكلوروثيازيد

يرجى قراءة النشرة بعناية قبل استعمال هذا الدواء لأنها تحتوي على معلومات مهمة بالنسبة إليك.

- حافظ على هذه النشرة لأنك قد تحتاج لقراءتها مرة أخرى.
- اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي إذا كان لديك المزيد من الأسئلة أو إذا راودك شك.
- وُصف لك هذا الدواء شخصياً فلا تصفه لأشخاص آخرين حتى وإن كانت أعراض مرضهم تشبه أعراض مرضك لأنه يمكن أن يكون مضراً لهم.
- إذا تفاقم إحدى الأعراض الجانبية أو إذا لاحظت أي أعراض جانبية غير المذكورة في هذه النشرة، استشر الطبيب أو الصيدلي.

محتويات النشرة

1. ما هو دواء كوتاريغ وفي أي الحالات يجب استعماله؟
2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استخدام دواء كوتاريغ؟
3. كيف يستخدم دواء كوتاريغ؟
4. ما هي الأعراض الجانبية المحتملة لدواء كوتاريغ؟
5. كيف يتم تخزين دواء كوتاريغ؟

1. ما هو دواء كوتاريغ وفي أي الحالات يجب استعماله؟

يحتوي دواء كوتاريغ على مادتين فعاليتين تكميليتين، تؤثران على النظام المنظم لضغط الدم في الجسم. وهما الفالستران، الذي يسبب انخفاض الضغط عن طريق توسيع الأوعية الدموية، والهيدروكلوروثيازيد، الذي يقلل من كلوريد الصوديوم (الملح) في الجسم ومن محتوى الماء عن طريق زيادة إفراز البول.

يستخدم كوتاريغ في علاج ارتفاع ضغط الدم الخفيف أو المعتدل لدى المرضى الذين يتوجب علاجهم بمادتين فعاليتين.

1232151-1232152 MA TA

سيعمل الطبيب على قياس ومراقبة تأثير الدواء عن طريق قياس ضغط الدم لديك. يؤخذ دواء كوتاريغ بوصفة طبية.

2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استخدام دواء كوتاريغ؟

ما الذي يجب الانتباه إليه بعيداً عن العلاج؟

لماذا يجب عليك علاج ارتفاع ضغط الدم؟

يمكن أن يتسبب ارتفاع ضغط الدم غير المعالج في تلف الأعضاء الحيوية مثل القلب والكلى والدماغ. يمكن أن تشعر اليوم أنك في حالة صحية جيدة دون أن تبدو عليك أي علامات للمرض - ولكن ارتفاع ضغط الدم غير المعالج يمكن أن يؤدي إلى عواقب لاحقة مثل السكتة الدماغية أو احتشاء عضلة القلب أو قصور القلب أو الفشل الكلوي أو العمى.

متى لا يجب استعمال دواء كوتاريغ؟

يجب أن لا تأخذ دواء كوتاريغ إذا عانيت في الماضي من فرط الحساسية أو من حساسية من الفالستران، الهيدروكلوروثيازيد أو من أي مكون آخر يدخل في تركيب هذا الدواء. وبالمثل، يجب أن لا تأخذ دواء كوتاريغ أثناء الحمل، إذا كنت تخططين للحمل أو كنت في فترة الرضاعة الطبيعية، إذا كنت تعاني من تدمير القنوات الصفراوية الصغيرة في الكبد (تليف الكبد الصفراوي) مما يؤدي إلى فشل تدفق الصفراء، إذا كنت تعاني من مرض السكري (النوع 1 أو 2) أو الفشل الكلوي، أو إذا كنت تأخذ مادة الأليسكيريون، وهي مادة فعالة تخفف من ضغط الدم، أو إذا كنت تعاني من انخفاض حاد في كمية البول (انقطاع البول) إذا كنت تعاني من وذمة وعائية وراثية. إذا تسبب أخذ أدوية مضادة لارتفاع ضغط الدم في الماضي في تورم في وجهك أو شفتيك أو لسانك أو حنجرتك (اضطرابات في البلع أو التنفس)، يجب ألا تأخذ دواء كوتاريغ.

ما هي الاحتياطات الواجب اتخاذها عند أخذ دواء كوتاريغ؟

على غرار أي دواء يعمل على خفض ضغط الدم، قد يقلل دواء كوتاريغ من يقظتك وتركيزك. لذلك ينصح بالحد من حركة المرور على الطرق أو عند التعامل مع الأدوات أو الآلات.



COTAREX 160/25 mg
28 comprimés pelliculés

PPV : 205.00 DH

NOVARTIS

تسمية الدواء:

كوتاريغ

ملغ: 12.5/160 ملغ، 25/160 ملغ

أقراص مغلفة، علبة من 28 قرص

الفالستران/الهيدروكلوروثيازيد

يرجى قراءة النشرة بعناية قبل استعمال هذا الدواء لأنها تحتوي على معلومات مهمة بالنسبة إليك.

- حافظ على هذه النشرة لأنك قد تحتاج لقراءتها مرة أخرى.
- اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي إذا كان لديك المزيد من الأسئلة أو إذا راودك شك.
- وُصف لك هذا الدواء شخصياً فلا تصفه لأشخاص آخرين حتى وإن كانت أعراض مرضهم تشبه أعراض مرضك لأنه يمكن أن يكون مضراً لهم.
- إذا تفاقم إحدى الأعراض الجانبية أو إذا لاحظت أي أعراض جانبية غير المذكورة في هذه النشرة، استشر الطبيب أو الصيدلي.

محتويات النشرة

1. ما هو دواء كوتاريغ وفي أي الحالات يجب استعماله؟
2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استخدام دواء كوتاريغ؟
3. كيف يستخدم دواء كوتاريغ؟
4. ما هي الأعراض الجانبية المحتملة لدواء كوتاريغ؟
5. كيف يتم تخزين دواء كوتاريغ؟

1. ما هو دواء كوتاريغ وفي أي الحالات يجب استعماله؟

يحتوي دواء كوتاريغ على مادتين فعاليتين تكميليتين، تؤثران على النظام المنظم لضغط الدم في الجسم. وهما الفالستران، الذي يسبب انخفاض الضغط عن طريق توسيع الأوعية الدموية، والهيدروكلوروثيازيد، الذي يقلل من كلوريد الصوديوم (الملح) في الجسم ومن محتوى الماء عن طريق زيادة إفراز البول.

يستخدم كوتاريغ في علاج ارتفاع ضغط الدم الخفيف أو المعتدل لدى المرضى الذين يتوجب علاجهم بمادتين فعاليتين.

1232151-1232152 MA TA

سيمعل الطبيب على قياس ومراقبة تأثير الدواء عن طريق قياس ضغط الدم لديك. يؤخذ دواء كوتاريغ بوصفة طبية.

2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استخدام دواء كوتاريغ؟

ما الذي يجب الانتباه إليه بعيداً عن العلاج؟

لماذا يجب عليك علاج ارتفاع ضغط الدم؟

يمكن أن يتسبب ارتفاع ضغط الدم غير المعالج في تلف الأعضاء الحيوية مثل القلب والكلى والدماغ. يمكن أن تشعر اليوم أنك في حالة صحية جيدة دون أن تبدو عليك أي علامات للمرض - ولكن ارتفاع ضغط الدم غير المعالج يمكن أن يؤدي إلى عواقب لاحقة مثل السكتة الدماغية أو احتشاء عضلة القلب أو قصور القلب أو الفشل الكلوي أو العمى.

متى لا يجب استعمال دواء كوتاريغ؟

يجب أن لا تأخذ دواء كوتاريغ إذا عانيت في الماضي من فرط الحساسية أو من حساسية من الفالستران، الهيدروكلوروثيازيد أو من أي مكون آخر يدخل في تركيب هذا الدواء. وبالمثل، يجب أن لا تأخذ دواء كوتاريغ أثناء الحمل، إذا كنت تخططين للحمل أو كنت في فترة الرضاعة الطبيعية، إذا كنت تعاني من تدمير القنوات الصفراوية الصغيرة في الكبد (تليف الكبد الصفراوي) مما يؤدي إلى فشل تدفق الصفراء، إذا كنت تعاني من مرض السكري (النوع 1 أو 2) أو الفشل الكلوي، أو إذا كنت تأخذ مادة الأليسكيرين، وهي مادة فعالة تخفف من ضغط الدم، أو إذا كنت تعاني من انخفاض حاد في كمية البول (انقطاع البول) إذا كنت تعاني من وذمة وعائية وراثية. إذا تسبب أخذ أدوية مضادة لارتفاع ضغط الدم في الماضي في تورم في وجهك أو شفتيك أو لسانك أو حنجرتك (اضطرابات في البلع أو التنفس)، يجب ألا تأخذ دواء كوتاريغ.

ما هي الاحتياطات الواجب اتخاذها عند أخذ دواء كوتاريغ؟

على غرار أي دواء يعمل على خفض ضغط الدم، قد يقلل دواء كوتاريغ من يقظتك وتركيزك. لذلك ينصح بالحد من حركة المرور على الطرق أو عند التعامل مع الأدوات أو الآلات.



6 118001 030132

COTAREX 160/25 mg

28 comprimés pelliculés

PPV : 205.00 DH

NOVARTIS

تسمية الدواء:

كوتاريغ

12.5/80 ملغ، 12.5/160 ملغ، 25/160 ملغ

أقراص مغلفة، علبة من 28 قرص

الفالستران/الهيدروكلوروثيازيد

يرجى قراءة النشرة بعناية قبل استعمال هذا الدواء لأنها تحتوي على معلومات مهمة بالنسبة إليك.

- حافظ على هذه النشرة لأنك قد تحتاج لقراءتها مرة أخرى.
- اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي إذا كان لديك المزيد من الأسئلة أو إذا راودك شك.
- وُصف لك هذا الدواء شخصياً فلا تصفه لأشخاص آخرين حتى وإن كانت أعراض مرضهم تشبه أعراض مرضك لأنه يمكن أن يكون مضراً لهم.
- إذا تفاقم إحدى الأعراض الجانبية أو إذا لاحظت أي أعراض جانبية غير المذكورة في هذه النشرة، استشر الطبيب أو الصيدلي.

محتويات النشرة

1. ما هو دواء كوتاريغ وفي أي الحالات يجب استعماله؟
2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استخدام دواء كوتاريغ؟
3. كيف يستخدم دواء كوتاريغ؟
4. ما هي الأعراض الجانبية المحتملة لدواء كوتاريغ؟
5. كيف يتم تخزين دواء كوتاريغ؟

1. ما هو دواء كوتاريغ وفي أي الحالات يجب استعماله؟

يحتوي دواء كوتاريغ على مادتين فعاليتين تكمليتين، تؤثران على النظام المنظم لضغط الدم في الجسم. وهما الفالستران، الذي يسبب انخفاض الضغط عن طريق توسيع الأوعية الدموية، والهيدروكلوروثيازيد، الذي يقلل من كلوريد الصوديوم (الملح) في الجسم ومن محتوى الماء عن طريق زيادة إفراز البول.

يستخدم كوتاريغ في علاج ارتفاع ضغط الدم الخفيف أو المعتدل لدى المرضى الذين يتوجب علاجهم بمادتين فعاليتين.

1232151-1232152 MA TA

سيمعل الطبيب على قياس ومراقبة تأثير الدواء عن طريق قياس ضغط الدم لديك. يؤخذ دواء كوتاريغ بوصفة طبية.

2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استخدام دواء كوتاريغ؟

ما الذي يجب الانتباه إليه بعيداً عن العلاج؟

لماذا يجب عليك علاج ارتفاع ضغط الدم؟

يمكن أن يتسبب ارتفاع ضغط الدم غير المعالج في تلف الأعضاء الحيوية مثل القلب والكلى والدماغ. يمكن أن تشعر اليوم أنك في حالة صحية جيدة دون أن تبدو عليك أي علامات للمرض - ولكن ارتفاع ضغط الدم غير المعالج يمكن أن يؤدي إلى عواقب لاحقة مثل السكتة الدماغية أو احتشاء عضلة القلب أو قصور القلب أو الفشل الكلوي أو العمى.

متى لا يجب استعمال دواء كوتاريغ؟

يجب أن لا تأخذ دواء كوتاريغ إذا عانيت في الماضي من فرط الحساسية أو من حساسية من الفالستران، الهيدروكلوروثيازيد أو من أي مكون آخر يدخل في تركيب هذا الدواء. وبالمثل، يجب أن لا تأخذ دواء كوتاريغ أثناء الحمل، إذا كنت تخططين للحمل أو كنت في فترة الرضاعة الطبيعية، إذا كنت تعاني من تدمير القنوات الصفراوية الصغيرة في الكبد (تليف الكبد الصفراوي) مما يؤدي إلى فشل تدفق الصفراء، إذا كنت تعاني من مرض السكري (النوع 1 أو 2) أو الفشل الكلوي، أو إذا كنت تأخذ مادة الأليسكيريون، وهي مادة فعالة تخفف من ضغط الدم، أو إذا كنت تعاني من انخفاض حاد في كمية البول (انقطاع البول) إذا كنت تعاني من وذمة وعائية وراثية. إذا تسبب أخذ أدوية مضادة لارتفاع ضغط الدم في الماضي في تورم في وجهك أو شفتيك أو لسانك أو حنجرتك (اضطرابات في البلع أو التنفس)، يجب ألا تأخذ دواء كوتاريغ.

ما هي الاحتياطات الواجب اتخاذها عند أخذ دواء كوتاريغ؟

على غرار أي دواء يعمل على خفض ضغط الدم، قد يقلل دواء كوتاريغ من يقظتك وتركيزك. لذلك ينصح بالحد من حركة المرور على الطرق أو عند التعامل مع الأدوات أو الآلات.



6 118001 030132

COTAREX 160/25 mg

28 comprimés pelliculés

PPV : 205.00 DH

NOVARTIS

تسمية الدواء:

كوتاريغ

12.5/80 ملغ، 12.5/160 ملغ، 25/160 ملغ

أقراص مغلفة، علبة من 28 قرص

الفالسرطان/الهيدروكلوروثيازيد

يرجى قراءة النشرة بعناية قبل استعمال هذا الدواء لأنها تحتوي على معلومات

مهمة بالنسبة إليك.

- حافظ على هذه النشرة لأنك قد تحتاج لقراءتها مرة أخرى.
- اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي إذا كان لديك المزيد من الأسئلة أو إذا راودك شك.
- وُصف لك هذا الدواء شخصياً فلا تصفه لأشخاص آخرين حتى وإن كانت أعراض مرضهم تشبه أعراض مرضك لأنه يمكن أن يكون مضراً لهم.
- إذا تفاقم إحدى الأعراض الجانبية أو إذا لاحظت أي أعراض جانبية غير المذكورة في هذه النشرة، استشر الطبيب أو الصيدلي.

محتويات النشرة

1. ما هو دواء كوتاريغ وفي أي الحالات يجب استعماله؟
2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استخدام دواء كوتاريغ؟
3. كيف يستخدم دواء كوتاريغ؟
4. ما هي الأعراض الجانبية المحتملة لدواء كوتاريغ؟
5. كيف يتم تخزين دواء كوتاريغ؟

1. ما هو دواء كوتاريغ وفي أي الحالات يجب استعماله؟

يحتوي دواء كوتاريغ على مادتين فعاليتين تكميليتين، تؤثران على النظام المنظم لضغط الدم في الجسم. وهما الفالسرطان، الذي يسبب انخفاض الضغط عن طريق توسيع الأوعية الدموية، والهيدروكلوروثيازيد، الذي يقلل من كلوريد الصوديوم (الملح) في الجسم ومن محتوى الماء عن طريق زيادة إفراز البول.

يستخدم كوتاريغ في علاج ارتفاع ضغط الدم الخفيف أو المعتدل لدى المرضى الذين يتوجب علاجهم بمادتين فعاليتين.

1232151-1232152 MA TA

سيمعل الطبيب على قياس ومراقبة تأثير الدواء عن طريق قياس ضغط الدم لديك. يؤخذ دواء كوتاريغ بوصفة طبية.

2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استخدام دواء كوتاريغ؟

ما الذي يجب الانتباه إليه بعيداً عن العلاج؟

لماذا يجب عليك علاج ارتفاع ضغط الدم؟

يمكن أن يتسبب ارتفاع ضغط الدم غير المعالج في تلف الأعضاء الحيوية مثل القلب والكلى والدماغ. يمكن أن تشعر اليوم أنك في حالة صحية جيدة دون أن تبدو عليك أي علامات للمرض - ولكن ارتفاع ضغط الدم غير المعالج يمكن أن يؤدي إلى عواقب لاحقة مثل السكتة الدماغية أو احتشاء عضلة القلب أو قصور القلب أو الفشل الكلوي أو العمي.

متى لا يجب استعمال دواء كوتاريغ؟

يجب أن لا تأخذ دواء كوتاريغ إذا عانيت في الماضي من فرط الحساسية أو من حساسية من الفالسرطان، الهيدروكلوروثيازيد أو من أي مكون آخر يدخل في تركيب هذا الدواء. وبالمثل، يجب أن لا تأخذ دواء كوتاريغ أثناء الحمل، إذا كنت تخططين للحمل أو كنت في فترة الرضاعة الطبيعية، إذا كنت تعاني من تدمير القنوات الصفراوية الصغيرة في الكبد (تليف الكبد الصفراوي) مما يؤدي إلى فشل تدفق الصفراء، إذا كنت تعاني من مرض السكري (النوع 1 أو 2) أو الفشل الكلوي، أو إذا كنت تأخذ مادة الأليسكربين، وهي مادة فعالة تخفف من ضغط الدم، أو إذا كنت تعاني من انخفاض حاد في كمية البول (انقطاع البول) إذا كنت تعاني من وذمة وعائية وراثية. إذا تسبب أخذ أدوية مضادة لارتفاع ضغط الدم في الماضي في تورم في وجهك أو شفتيك أو لسانك أو حنجرتك (اضطرابات في البلع أو التنفس)، يجب ألا تأخذ دواء كوتاريغ.

ما هي الاحتياطات الواجب اتخاذها عند أخذ دواء كوتاريغ؟

على غرار أي دواء يعمل على خفض ضغط الدم، قد يقلل دواء كوتاريغ من يقظتك وتركيزك. لذلك ينصح بالحد من حركة المرور على الطرق أو عند التعامل مع الأدوات أو الآلات.



CENTRE CARDIOVASCULAIRE
LES HÔPITAUX

Secrétariat : 05 22 86 33 66

Télécopie : 05 22 86 33 55

E-mail : labcardio@menara.ma

Docteur Mohamed LEBBAR

Cardiologue Médico - Chirurgical

Casablanca, le 16.11.13

Note d'Honoraires

Nom/Prénom : ADJALE [Signature]

Nature d'examen :

Ed/1/1 1000 g

Total : 1000 g

Somme arrêtée à :

Docteur Mohamed LEBBAR
CARDIOLOGUE
Rue Tarik Ibn Ziad
Quartier des Hôpitaux - Casa
Tél: 0522 86 33 66 - Fax: 0522 86 33 55

4, Rue Tarik Ibn Ziad - Quartier des Hôpitaux
(Prolongement Faculté de Médecine vers lycée Mohammed V) - Casablanca 20360

CENTRE CARDIOVASCULAIRE LES HOPITAUX

Docteur Mohamed LEBBAR
Cardiologue Médico Chirurgical

Secrétariat: 05-22-86-33-66
Télécopie: 05-22-86-33-55
Portable : 06 61 32 26 05
Email: labcardio@menara.ma

Casa, le 16/11/2023

ECHO-DOPPLER CARDIAQUE

ADNANE MED

- PAS D EPANCHEMENT PERICARDIQUE
- LA VALVE MITRALE EST NORMALE

LA VALVE AORTIQUE EST REMANIEE AVEC UNE SURFACE
ESTIMEE A 1.3CM2

- L AORTE ASCENDANTE EST NLE
- LES CAVITES DROITES SONT DE TAILLE NORMALE
- PAS DE THROMBUS INTRACARDIAQUE
- VG EST DE TAILLE NLE
- LA FE EST ESTIMEE A 70%

C/C

CINETIQUE SEGMENTAIRE DU VG EST NORMALE
CAVITES DROITES SONT NORMALES
LES PAROIS DU VG SONT LEGEREMENT HYPERTROPHIEES
PAS DE THROMBUS INTRACARDIAQUE
STENOSE AORTIQUE ENCORE MODEREE

Docteur Mohamed LEBBAR
Cardiologue
4, Rue Tarik Ibn Ziad
Quartier des Hôpitaux - Casa
Tél.: 0522 86 33 66 - Fax: 0522 86 33 55

N 4 Rue Tarik Ibn Ziad Quartier des Hôpitaux Casablanca 20100

Patient name: MOHAMED ADNANE

Patient birthdate: 1942-01-01

Doctor name: DR LEBBAR

Patient code: ADNANEE

Patient sex: Male



Innomed Medical

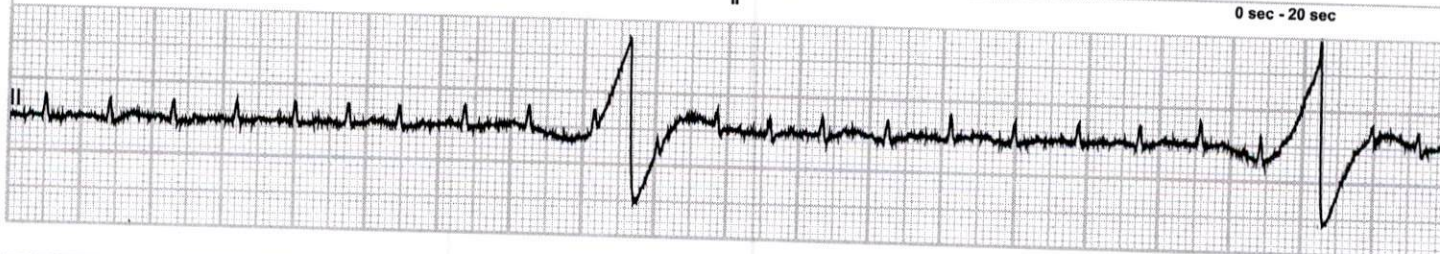
Institute name: DR LEBBAR

Record time: 2023-11-16 10:32:20

10 mm/s 5 mm/mV

II

0 sec - 20 sec



25 mm/s
10 mm/mV

0 sec - 8 sec



CENTRE CARDIOVASCULAIRE LES HOPITAUX

Docteur Mohamed LEBBAR
Cardiologue Médico Chirurgical

Secrétariat: 05-22-86-33-66
Télécopie: 05-22-86-33-55
Portable : 06 61 32 26 05
Email: labcardio@menara.ma

Casa, le 16/11/2023

ECHO-DOPPLER CARDIAQUE

ADNANE MED

- PAS D EPANCHEMENT PERICARDIQUE
- LA VALVE MITRALE EST NORMALE

LA VALVE AORTIQUE EST REMANIEE AVEC UNE SURFACE
ESTIMEE A 1.3CM2

- L AORTE ASCENDANTE EST NLE
- LES CAVITES DROITES SONT DE TAILLE NORMALE
- PAS DE THROMBUS INTRACARDIAQUE
- VG EST DE TAILLE NLE
- LA FE EST ESTIMEE A 70%

C/C

CINETIQUE SEGMENTAIRE DU VG EST NORMALE
CAVITES DROITES SONT NORMALES
LES PAROIS DU VG SONT LEGEREMENT HYPERTROPHIEES
PAS DE THROMBUS INTRACARDIAQUE
STENOSE AORTIQUE ENCORE MODEREE

Docteur Mohamed LEBBAR
Cardiologue
4, Rue Tarik Ibn Ziad
Quartier des Hôpitaux - Casa
Tél: 0522 86 33 66 - Fax: 0522 86 33 55

N 4 Rue Tarik Ibn Ziad Quartier des Hôpitaux Casablanca 20100



CENTRE CARDIOVASCULAIRE
LES HÔPITAUX

Secrétariat : 05 22 86 33 66

Télécopie : 05 22 86 33 55

E-mail : labcardio@menara.ma

Docteur Mohamed LEBBAR

Cardiologue Médico - Chirurgical

Casablanca, le

16.11.13

Note d'Honoraires

Nom/Prénom :

ADJANE SE

Nature d'examen :

Ed/1/1f 1000 mg

Total :

1000 mg

Somme arrêtée à :

Docteur Mohamed LEBBAR
CARDIOLOGUE
Rue Tarik Ibn Ziad
Quartier des Hôpitaux - Casa
Tél: 0522 86 33 66 Fax 0522 86 33 55

4. Rue Tarik Ibn Ziad - Quartier des Hôpitaux

(Prolongement Faculté de Médecine vers lycée Mohammed V) - Casablanca 20360



CENTRE CARDIOVASCULAIRE
LES HÔPITAUX

Secrétariat : 05 22 86 33 66
Télécopie : 05 22 86 33 55
E-mail : labcardio@menara.ma

Docteur Mohamed LEBBAR

Cardiologue Médico - Chirurgical

Casablanca 26-11-23

ADVANCE (ED)

1/ Coterel 16/25
(14p)

2/ Zooncel 10/14p

3/ Candexin 14p

4/ Fenizip 14p

5/ Candex 6,25
14p x 2

Docteur Mohamed LEBBAR
CARDIOLOGUE
4, Rue Tarik Ibn Ziad
Quartier des Hôpitaux - Casablanca
Tel: 0522 86 33 66 - Fax: 0522 86 33 55

4, Rue Tarik Ibn Ziad - Quartier des Hôpitaux
(Prolongement Faculté de Médecine vers lycée Mohammed V) - Casablanca 20360