

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.

Educations :

- 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.

Prothèse :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

- Le suivi radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Information : contact@mupras.com
En charge : pec@mupras.com
Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

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

N°D:

34517

Déclaration de Maladie : N° P19- 0024982

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1519 Société : ROYAL AIR MAROC

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : ELJAMAI AHMED Date de naissance : 01/01/1950

Adresse : CASA BL ANCA

Tél : 0522500324 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 06/06/2020

Nom et prénom du malade : ELJAMAI AHMED Age :

Lien de parenté :

☒ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : HTA avec crise

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aura un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la mutuelle.

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

Fait à :

Signature de l'adhérent(e) : ACCUEIL

Le 06/06/2020

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
06/07/20	06/07/20		3000	
06/07/20	06/07/20		8000	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

06/07/20

1201,50

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 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'

Docteur Saâd SOULAMI

Professeur de Cardiologie



Spécialiste des maladies du Cœur et des vaisseaux

Diplômé de la Faculté de Médecine de Paris

Echo Doppler Couleur - Holter

الدكتور سعد السلمي

أستاذ سابقا بكلية الطب بالدار البيضاء

إختصاصي في أمراض القلب و الاوعية الدموية

خريج كلية الطب بباريس

فحص القلب بالصدى و الدوبلير بالالوان

Patient :

Casablanca, le

06 JUL 2020

Alus 2x7200

Tabesol to

4x75,20 1/2 1 fu sur

AM EP to

8x6x10/80 1/2 1 fu sur

106/ - Connylon

1.201,50

Pharmacie EL MOSTAKBAL
356, Rue Mostafa El Maâni (coté Rue d'Agadir) - 1^{er} étage - Casablanca - E-mail : cabinetsoulami@gmail.com
Tél.: 05 22 22 18 84 / 06 62 88 90 91 - Tél./Fax: 05 22 26 13 36 - Urgence: 06 65 14 69 96
CNSS: 2700608 - IF: 41802254 - ICE: 001755076000067 - IPN: 091130922

356, زقة مصطفى المعالي قرب زقة أكادير - الدار البيضاء

356, Rue Mostafa El Maâni (coté Rue d'Agadir) - 1^{er} étage - Casablanca - E-mail : cabinetsoulami@gmail.com

Tél.: 05 22 22 18 84 / 06 62 88 90 91 - Tél./Fax: 05 22 26 13 36 - Urgence: 06 65 14 69 96

CNSS: 2700608 - IF: 41802254 - ICE: 001755076000067 - IPN: 091130922

MERCK**DETENSIEL® 10 mg,
comprimé pelliculé sécable****Bisoprolol fumarate****Voie orale**

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

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

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
3. Comment prendre Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE DETENSIEL 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

La substance active de Détensiel est le bisoprolol, qui appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

Ces médicaments agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier dans le cœur. Ces cas

La posologie doit être adaptée individuellement. La dose habituelle pour les adultes est de un comprimé de Détensiel 10 mg, une fois par jour.

Dans les cas sévères, la dose peut être augmentée à 20 mg une fois par jour.

Dans tous les cas, la posologie doit être adaptée individuellement et progressivement, en fonction notamment de la fréquence cardiaque et de la réponse au traitement.

Durée du traitement

Le traitement par Détensiel

Posologie chez les patients atteints d'insuffisance rénale et/ou hépatique

Aucune adaptation posologique n'est nécessaire chez les patients présentant des troubles sévères de la fonction rénale.

Chez les patients atteints d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 20 ml/min) et chez les patients présentant des troubles sévères de la fonction hépatique, la dose maximale est de 10 mg par jour.

Posologie chez les personnes âgées

Le traitement doit être initié avec des faibles doses (5 mg) et sous surveillance étroite.

Posologie chez l'enfant

En l'absence d'étude sur les effets du bisoprolol chez l'enfant, l'utilisation de Détensiel n'est donc pas recommandée dans ce groupe d'âge.

Mode d'emploi



MERCK**DETENSIEL® 10 mg,
comprimé pelliculé sécable****Bisoprolol fumarate****Voie orale**

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

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

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
3. Comment prendre Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE DETENSIEL 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

La substance active de Détensiel est le bisoprolol, qui appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

Ces médicaments agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier dans le cœur. Ces cas

La posologie doit être adaptée individuellement. La dose habituelle pour les adultes est de un comprimé de Détensiel 10 mg, une fois par jour.

Dans les cas sévères, la dose peut être augmentée à 20 mg une fois par jour.

Dans tous les cas, la posologie doit être adaptée individuellement et progressivement, en fonction notamment de la fréquence cardiaque et de la réponse au traitement.

Durée du traitement

Le traitement par Détensiel

Posologie chez les patients et/ou rénale

Aucune adaptation posologique pour les patients présentant des troubles sévères de la fonction rénale.

Chez les patients atteints d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 20 ml/min) et chez les patients présentant des troubles sévères de la fonction hépatique, la dose maximale est de 10 mg par jour.

Posologie chez les personnes âgées

Le traitement doit être initié avec des faibles doses (5 mg) et sous surveillance étroite.

Posologie chez l'enfant

En l'absence d'étude sur les effets du bisoprolol chez l'enfant, l'utilisation de Détensiel n'est donc pas recommandée dans ce groupe d'âge.

Mode d'emploi



كوفرسيل® 5 ملغ

بيرواندوبريل أرجينين ، حبات ملتبسة قابلة للكسر

- ليوپورينول (لعلاج القرص)،
- بروكابين أميد (لعلاج إضرابات ضربات القلب)،
- الأدوية المستعملة في علاج هبوط الضغط الشرياني، أو في علاج الوهن، أو في علاج الربو (لإبطهين أو نورادريالين أو أدريالين)،
- الأملاح الذهبية وخاصة الحقونة عبر الوريد (المستعملة في علاج أعراض التهاب المفاصل الروماتويدي).
- **كوفرسيل 5 ملغ، حبات ملتبسة قابلة للكسر مع الطعام والشراب**
- يُستحسن أخذ كوفرسيل 5 ملغ، حبات ملتبسة قابلة للكسر قبل وجبة الطعام.
- الحمل والرضاعة**
- إذا كنت حاملاً أو مرضعاً، أو تعتقدن بأنك حامل أو تخططين للإجهاض، عليك باستشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تعاطي هذا الدواء.
- الأطفال**
- من النصح أن تعلمي طبيبك إن كنت تعطين بابتك حامل (أو إن كنت تتوقعين الحمل).
- فقد يطلب منك طبيبك التوقف عن أخذ كوفرسيل 5 ملغ حبات ملتبسة قابلة للكسر قبل وقوع الحمل أو بمجرد ظهوره. كما سيصف لك دواء آخر بدلاً عن كوفرسيل 5 ملغ حبات ملتبسة قابلة للكسر.
- لا يصح بأخذ كوفرسيل 5 ملغ حبات ملتبسة قابلة للكسر في بداية الحمل، كما يُعطَّر أخذ قطعاً بعد الشهر الثالث من الحمل، حيث أنه يُشكل خطراً على الجنين.

- الرضاعة**
- أعطي طبيبك إن كنت ترضعين (أو على وشك الإرضاع).
- لا يجوز استعمال كوفرسيل 5 ملغ حبات ملتبسة قابلة للكسر لدى المرأة المرضع. فإن كنت مصرة على الإرضاع، فسوف يختار لك طبيبك علاجاً آخر، وخاصة إن كان يظهر حديث الولادة أو إن كانت ولادته مبكرة.
- بالنسبة لقيادة للسيارة والعمل على الآليات**
- إن كوفرسيل 5 ملغ، حبات ملتبسة قابلة للكسر لا يؤثر على البقعة، لكن قد يبطئ إحساس بالدوار أو التعب لدى بعض المرضى نتيجة لهبوط الضغط الشرياني. لذا فقد تنقص القدرة على قيادة السيارات أو العمل على الآلات.
- يحتوي كوفرسيل 5 ملغ، حبات ملتبسة قابلة للكسر على سكر الحليب (لاكتوز)**
- في حالة اعلمتك طبيبك بأن جسمك لا يتقبل بعض أنواع السكر، عليك بمراجعته قبل أخذ هذا الدواء.
- 3. كيف يؤخذ كوفرسيل، حبات ملتبسة قابلة للكسر؟**
- عليك تأتيا الالتزام بتناول هذا الدواء بالطريقة التي وصفها لك طبيبك. فإن لم تكن متأكدًا، عليك باستشارة طبيبك.
- تُبلع الحبة مع كأس من الماء، ويُستحسن أخذها يومياً في نفس المواعيد أي في الصباح قبل وجبة الإفطار.
- إن طبيبك هو الذي يقرّر مقدار الجرعة المناسبة لوضعك.
- يتراوح مقدار الجرعة المناسبة بها كالتالي:
- ارتفاع الضغط الشرياني: إن الجرعة الإضافية في بداية العلاج وجرعة الوقاية عبارة عن 5 ملغ في اليوم. إن تطلب الأمر، يمكن رفع هذه الجرعة، بعد شهر من العلاج، إلى 10 ملغ في اليوم وهي الجرعة القصوى لمشار إليها لعلاج ارتفاع الضغط الشرياني.
- إن كنت متجاوزاً 65 سنة من العمر، تكون الجرعة الإضافية في بداية العلاج عبارة عن 2.5 ملغ في اليوم، يمكن رفعها، بعد شهر من العلاج، إلى 5 ملغ، ثم إلى 10 ملغ في اليوم إن تطلب الأمر.
- القصور القلبي: الجرعة الإضافية في بداية العلاج عبارة عن 2.5 ملغ في اليوم. إن تطلب الأمر، يمكن رفعها، بعد أسبوعين من العلاج، إلى 5 ملغ في اليوم وهي الجرعة القصوى لمشار إليها لعلاج القصور القلبي.
- الأمراض الكلوية الشديدة: الجرعة الإضافية في بداية العلاج عبارة عن 5 ملغ في اليوم. يمكن رفعها، بعد أسبوعين من العلاج، إلى 10 ملغ في اليوم وهي الجرعة القصوى لمشار إليها في هذا العلاج.
- إن كنت متجاوزاً 65 سنة من العمر تكون الجرعة الإضافية في بداية العلاج عبارة عن 2.5 ملغ في اليوم، يمكن رفعها، بعد أسبوعين من العلاج، إلى 5 ملغ، ثم إلى 10 ملغ في اليوم الأسبوع التالي.
- في حالة أخذك كوفرسيل 5 ملغ، حبات ملتبسة قابلة للكسر أكثر من اللازم**
- استشر طبيبك أو الصيدلي أو أذهب فوراً إلى المستشفى في حالة ذلك. أكثر ما يُحتمل وقوعه في هذا الشأن هو هبوط الضغط الشرياني، وقد يكون هذا معطشاً بالدوار والذهول. في هذه الحالة يجب التماسد مع رفع الساقين للأعلى.
- في حالة سببت أخذ كوفرسيل 5 ملغ، حبات ملتبسة قابلة للكسر**
- من الهام جداً أخذ الدواء يومياً إن تعالته الدواء تابعة للعلاج المنتظم. ففي حالة نسبت أخذ كوفرسيل 5 ملغ، حبات ملتبسة قابلة للكسر، أخذ الدواء كالعادة في اليوم التالي.
- لا يجوز على الإطلاق مضاعفة الجرعة تعويضاً للجرعة.
- في حالة التوقف عن أخذ كوفرسيل 5 ملغ، حبات ملتبسة قابلة للكسر**
- بشكل عام، إن العلاج بواسطة كوفرسيل 5 ملغ حبات ملتبسة قابلة للكسر، مع طول المدى، لذا ينبغي عليك أن تستشير طبيبك قبل التوقف عنه.
- إن تسببت بخصيص استعمال هذا الدواء، عليك بالاستعلام لدى الطبيب أو الصيدلي أو

4. ما هو الأثر الجانبى الشديداً ؟

اقرأ بَدَقَّة هذه النشرة قبل أن تأخذ هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة لك.

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاجها لتستند إليها من جديد.
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى اسأل الطبيب أو الصيدلي أو الممرض (ة).
- لقد وُصف هذا الدواء لك شخصياً. فلا يجوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة، فقد تلحق به الضرر.
- إذا شعرتم بأي آثار جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلي أو الممرض (ة). هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المدلى بها في هذه النشرة (انظر إلى مقطع 4 : «ماهي الآثار الجانبية المحتملة»؟)

في هذه النشرة:

1. ما هو كوفرسيل 5 ملغ، حبات ملتبسة قابلة للكسر وفي أية حالة يُستعمل؟
2. ما هي المعلومات الهامة عن هذا الدواء قبل أخذ كوفرسيل 5 ملغ، حبات ملتبسة قابلة للكسر؟

حالة يُستعمل؟

لحمية تحويل (IEC) - وهو لدوم غيرها.

من ضخ الكمية الكافية من الدم التي الذبحة القلبية، لدى المصابين بمرض الشريان التاجي، والذي من أسبابه من قبل بكتلة في شريان تاجي توسيع الشرايين التي

5 ملغ، حبات ملتبسة قابلة

أنواع السكر، فاصلت بالطبيب

للكسر:

ت الأخرى التي يحتوي عليها هذا

التهويستين،

في الوجه أو في اللسان، أو في

أسئلة طمأنات تحويل التهويستين

إذ عائلتك مهما كان السبب (أي

أخذ كوفرسيل 5 ملغ، حبات ملتبسة

تبعاً لتلك المستعملة،

إن كنت تشكو من اضطرابات كلوية مع انخفاض تدفق الدم إلى الكلي (تضيق في الشريان

الكلي أي الشريان الذي يروي الكلية بالدم).

إن كنت تتعاطى حالياً سكسينيد/فالسارتن، دواء يستعمل لعلاج قصور القلب (انظر إلى

مقطع 4 وتحذيرات واحتياطات و «الأدوية الأخرى وكوفرسيل».)

تعدديت وأحيات

استشر طبيبك أو الصيدلي أو الممرض (ة) قبل أخذ كوفرسيل 5 ملغ، حبات ملتبسة قابلة

للكسر.

إن كان لك تضيق كبهي (أي تضيق في الشريان الرئيسي الذي يروي للقلب)، أو تضيق في

الشرية، أو تضيق في الشريان الكلي، (أي الشريان الذي

يروي القلب).

COVERSYL

Perindopril arginine

5 mg

Comprimés pelliculés secs

6 118000 100294

COVERSYL® 5 mg

Périndopril arginine, comprimé pelliculé sécable

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions. Interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. 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 COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
3. Comment prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'Enzyme de Conversion (IEC) non associés - Code ATC: C09AA04

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Il agit en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est utilisé dans :

- le traitement de l'hypertension artérielle,
- le traitement de l'insuffisance cardiaque (le cœur est incapable de fournir assez de sang pour satisfaire les besoins de l'organisme),
- la réduction du risque d'événements cardiaques, tel que l'infarctus, chez les patients souffrant de maladie coronarienne stable (le flux sanguin alimentant le cœur est réduit ou bloqué) et ayant un antécédent d'infarctus et/ou d'intervention visant à améliorer l'apport sanguin au cœur en dilatant les vaisseaux sanguins.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ?

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

Ne prenez jamais COVERSYL 5mg, comprimé pelliculé sécable :

- si vous êtes allergique au périndopril à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés à la rubrique 6 ou à d'autres inhibiteurs de l'enzyme de conversion,
- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, des gonflements du visage, de la langue ou de la gorge, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille avez déjà eu ces symptômes quel que soit les circonstances (angioedème).
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable en début de grossesse (cf. « Grossesse et allaitement »).
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aldésone pour diminuer votre pression artérielle.
- si vous êtes dialysé(e) ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, COVERSYL peut ne pas être adapté.
- si vous avez des problèmes rénaux avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale).
- si vous êtes actuellement traité par saquinavir/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque (voir « Avertissements et précautions » et « Autres médicaments et COVERSYL »).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable si vous :

- avez une sténose aortique (rétrécissement de l'artère principale alimentant le cœur) ou une cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou une sténose de l'artère aorte (rétrécissement de l'artère principale).

- les traitements de l'hypertension artérielle, des collapsus ou de l'asthme (éphédrine, noradrénaline ou adrénaline) ;
- sels d'or, en particulier lors d'administration intraveineuse (utilisés dans le traitement des symptômes de la polyarthrite rhumatoïde).

COVERSYL 5mg, comprimé pelliculé sécable avec des aliments et boissons

Il est conseillé de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable avant un repas.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable avant d'être enceinte ou dès que vous apprendrez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable. COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant.

Allaitement

Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point de commencer à allaiter. COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est déconseillé aux femmes qui allaitent et votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable n'affecte pas la vigilance mais des sensations de vertiges ou de fatigue peuvent survenir chez certains patients. Elles peuvent survenir chez certains patients en conduite automobile ou en utilisation de machines.

COVERSYL 5mg, comprimé pelliculé sécable

Si votre médecin vous a informé de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable

Veillez à toujours prendre ce médicament.

Vérifiez auprès de votre médecin si vous devez prendre ce médicament.

Après un mois de traitement, cette dose de 10 mg par jour est la dose recommandée.

Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, un mois de traitement, cette dose de 10 mg par jour.

Insuffisance cardiaque : la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après 2 semaines, la dose peut être augmentée à 5 mg par jour, qui est la dose maximale recommandée dans l'insuffisance cardiaque.

Maladie coronarienne stable : la dose usuelle initiale est de 5 mg par jour. Après 2 semaines, cette dose peut être augmentée à 10 mg par jour, qui est la dose maximale recommandée dans cette indication.

Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, une semaine, cette dose de 10 mg par jour.

Si vous avez pris plus d'un comprimé, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper le comprimé oublié.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper le comprimé oublié.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper le comprimé oublié.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper le comprimé oublié.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper le comprimé oublié.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper le comprimé oublié.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper le comprimé oublié.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper le comprimé oublié.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper le comprimé oublié.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper le comprimé oublié.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper le comprimé oublié.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper le comprimé oublié.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper le comprimé oublié.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper le comprimé oublié.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper le comprimé oublié.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper le comprimé oublié.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper le comprimé oublié.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper le comprimé oublié.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper le comprimé oublié.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper le comprimé oublié.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper le comprimé oublié.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper le comprimé oublié.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper le comprimé oublié.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper le comprimé oublié.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper le comprimé oublié.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper le comprimé oublié.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper le comprimé oublié.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper le comprimé oublié.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper le comprimé oublié.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper le comprimé oublié.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper le comprimé oublié.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper le comprimé oublié.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper le comprimé oublié.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper le comprimé oublié.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper le comprimé oublié.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper le comprimé oublié.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper le comprimé oublié.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper le comprimé oublié.

COVERSYL®
Périndopril arginine
Comprimés pelliculés sécables **5 mg**



6 118000 100294

10980

COVERSYL® 5 mg

Périndopril arginine, comprimé pelliculé sécable

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions. Interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. 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 COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
3. Comment prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'Enzyme de Conversion (IEC) non associés - Code ATC: C09AA04

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Il agit en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est utilisé dans :

- le traitement de l'hypertension artérielle,
- le traitement de l'insuffisance cardiaque (le cœur est incapable de fournir assez de sang pour satisfaire les besoins de l'organisme),
- la réduction du risque d'événements cardiaques, tel que l'infarctus, chez les patients souffrant de maladie coronarienne stable (le flux sanguin alimentant le cœur est réduit ou bloqué) et ayant un antécédent d'infarctus et/ou d'intervention visant à améliorer l'apport sanguin au cœur en dilatant les vaisseaux sanguins.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ?

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

Ne prenez jamais COVERSYL 5mg, comprimé pelliculé sécable :

- si vous êtes allergique au périndopril à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés à la rubrique 6 ou à d'autres inhibiteurs de l'enzyme de conversion,
- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, des gonflements du visage, de la langue ou de la gorge, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille avez déjà eu ces symptômes quel que soit les circonstances (angioedème).
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable en début de grossesse (cf. Grossesse et allaitement)).
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aldésone pour diminuer votre pression artérielle.
- si vous êtes dialysé(e) ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, COVERSYL peut ne pas être adapté.
- si vous avez des problèmes rénaux avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale).
- si vous êtes actuellement traité par sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque (voir «Avertissements et précautions» et «Autres médicaments et COVERSYL»).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable si vous :

- avez une sténose aortique (rétrécissement de l'artère principale alimentant le cœur) ou une cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou une sténose de l'artère aorte (rétrécissement de l'artère principale).

- les traitements de l'hypertension artérielle, des collapsus ou de l'asthme (éphédrine, noradrénaline ou adrénaline) ;
- sels d'or, en particulier lors d'administration intraveineuse (utilisés dans le traitement des symptômes de la polyarthrite rhumatoïde).

COVERSYL 5mg, comprimé pelliculé sécable avec des aliments et boissons

Il est conseillé de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable avant un repas.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable avant d'être enceinte ou dès que vous apprendrez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable. COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant.

Allaitement

Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point de commencer à allaiter. COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est déconseillé aux femmes qui allaitent et votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable n'affecte pas la vigilance mais des sensations de vertiges ou de fatigue peuvent survenir chez certains patients. Elles peuvent survenir chez certains patients en conduisant une voiture ou en utilisant des machines.

COVERSYL 5mg, comprimé pelliculé sécable

Si votre médecin vous a informé de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable

Veillez à toujours prendre ce médicament.

Vérifiez auprès de votre médecin si vous devez prendre ce médicament.

Après un mois de traitement, cette dose de 10 mg par jour est la dose recommandée.

Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, un mois de traitement, cette dose de 10 mg par jour.

Insuffisance cardiaque : la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après 2 semaines, la dose peut être augmentée à 5 mg par jour, qui est la dose maximale recommandée dans l'insuffisance cardiaque.

Maladie coronarienne stable : la dose usuelle initiale est de 5 mg par jour. Après 2 semaines, cette dose peut être augmentée à 10 mg par jour, qui est la dose maximale recommandée dans cette indication.

Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, une semaine, cette dose de 10 mg par jour.

Si vous avez pris plus d'un comprimé, consultez immédiatement votre médecin.

L'événement le plus grave est la survenue de vertiges ou de malaises.

Si vous oubliez de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable, il est important de prendre votre dose suivante à l'heure habituelle.

Si vous oubliez de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable, ne prenez pas de dose double pour rattraper.

Si vous arrêtez de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable, le traitement par COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable étant généralement un traitement de longue durée, vous devez demander conseil à votre médecin avant de l'interrompre.

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

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.

Si vous remarquez l'un des effets indésirables potentiellement graves suivants, arrêtez tout de suite de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable et contactez immédiatement votre médecin :

COVERSYL®
Périndopril arginine
Comprimés pelliculés sécables **5 mg**



6 118000 100294

10980

COVERSYL® 5mg

Périndopril arginine, comprimé pelliculé sécable

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions. Interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. 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 COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
3. Comment prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'Enzyme de Conversion (IEC) non associés - Code ATC: C09AA04

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Il agit en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est utilisé dans :

- le traitement de l'hypertension artérielle,
- le traitement de l'insuffisance cardiaque (le cœur est incapable de fournir assez de sang pour satisfaire les besoins de l'organisme),
- la réduction du risque d'événements cardiaques, tel que l'infarctus, chez les patients souffrant de maladie coronarienne stable (le flux sanguin alimentant le cœur est réduit ou bloqué) et ayant un antécédent d'infarctus et/ou d'intervention visant à améliorer l'apport sanguin au cœur en dilatant les vaisseaux sanguins.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ?

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

Ne prenez jamais COVERSYL 5mg, comprimé pelliculé sécable :

- si vous êtes allergique au périndopril à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés à la rubrique 6 ou à d'autres inhibiteurs de l'enzyme de conversion,
- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, des gonflements du visage, de la langue ou de la gorge, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille avez déjà eu ces symptômes quel que soit les circonstances (angioedème).
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable en début de grossesse (Cf. « Grossesse et allaitement »).
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aldésone pour diminuer votre pression artérielle.
- si vous êtes dialysé(e) ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, COVERSYL peut ne pas être adapté.
- si vous avez des problèmes rénaux avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale).
- si vous êtes actuellement traité par sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque (voir « Avertissements et précautions » et « Autres médicaments et COVERSYL »).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable si vous :

- avez une sténose aortique (rétrécissement de l'artère principale alimentant le cœur) ou une cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou une sténose de l'artère aorte (rétrécissement de l'artère principale).

- les traitements de l'hypertension artérielle, des collapsus ou de l'asthme (éphédrine, noradrénaline ou adrénaline) ;
- sels d'or, en particulier lors d'administration intraveineuse (utilisés dans le traitement des symptômes de la polyarthrite rhumatoïde).

COVERSYL 5mg, comprimé pelliculé sécable avec des aliments et boissons

Il est conseillé de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable avant un repas.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable avant d'être enceinte ou dès que vous apprendrez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable. COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant.

Allaitement

Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point de commencer à allaiter. COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est déconseillé aux femmes qui allaitent et votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable n'affecte pas la vigilance mais des sensations de vertiges ou de fatigue peuvent survenir chez certains patients. Elles peuvent survenir chez certains patients en conduite automobile ou lors de l'utilisation de machines.

COVERSYL 5mg, comprimé pelliculé sécable

Si votre médecin vous a informé de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable

Veillez à toujours prendre ce médicament.

Vérifiez auprès de votre médecin si vous devez prendre ce médicament.

Après un mois de traitement, cette dose de 10 mg par jour est la dose recommandée.

Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, un mois de traitement, cette dose de 10 mg par jour.

Insuffisance cardiaque : la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après 2 semaines, la dose peut être augmentée à 5 mg par jour, qui est la dose maximale recommandée dans l'insuffisance cardiaque.

Maladie coronarienne stable : la dose usuelle initiale est de 5 mg par jour. Après 2 semaines, cette dose peut être augmentée à 10 mg par jour, qui est la dose maximale recommandée dans cette indication.

Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, une semaine, cette dose de 10 mg par jour.

Si vous avez pris plus d'un comprimé, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

COVERSYL®
Périndopril arginine
Comprimés pelliculés sécables **5mg**



6 118000 100294

10980

COVERSYL® 5 mg

Périndopril arginine, comprimé pelliculé sécable

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions. Interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. 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 COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
3. Comment prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'Enzyme de Conversion (IEC) non associés - Code ATC: C09AA04

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Il agit en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est utilisé dans :

- le traitement de l'hypertension artérielle,
- le traitement de l'insuffisance cardiaque (le cœur est incapable de fournir assez de sang pour satisfaire les besoins de l'organisme),
- la réduction du risque d'événements cardiaques, tel que l'infarctus, chez les patients souffrant de maladie coronaire stable (le flux sanguin alimentant le cœur est réduit ou bloqué) et ayant un antécédent d'infarctus et/ou d'intervention visant à améliorer l'apport sanguin au cœur en dilatant les vaisseaux sanguins.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ?

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

Ne prenez jamais COVERSYL 5mg, comprimé pelliculé sécable :

- si vous êtes allergique au périndopril à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés à la rubrique 6 ou à d'autres inhibiteurs de l'enzyme de conversion,
- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, des gonflements du visage, de la langue ou de la gorge, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille avez déjà eu ces symptômes quel que soit les circonstances (angioedème).
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable en début de grossesse (cf. « Grossesse et allaitement »).
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aldésone pour diminuer votre pression artérielle.
- si vous êtes dialysé(e) ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, COVERSYL peut ne pas être adapté.
- si vous avez des problèmes rénaux avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale).
- si vous êtes actuellement traité par saquinavir/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque (voir « Avertissements et précautions » et « Autres médicaments et COVERSYL »).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable si vous :

- avez une sténose aortique (rétrécissement de l'artère principale alimentant le cœur) ou une cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou une sténose de l'artère aorte (rétrécissement de l'artère principale).

- les traitements de l'hypertension artérielle, des collapsus ou de l'asthme (éphédrine, noradrénaline ou adrénaline) ;
- sels d'or, en particulier lors d'administration intraveineuse (utilisés dans le traitement des symptômes de la polyarthrite rhumatoïde).

COVERSYL 5mg, comprimé pelliculé sécable avec des aliments et boissons

Il est conseillé de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable avant un repas.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable avant d'être enceinte ou dès que vous apprendrez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable. COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant.

Allaitement

Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point de commencer à allaiter. COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est déconseillé aux femmes qui allaitent et votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable n'affecte pas la vigilance mais des sensations de vertiges ou de fatigue peuvent survenir chez certains patients. Elles peuvent survenir chez certains patients en conduite ou en utilisation de machines.

COVERSYL 5mg, comprimé pelliculé sécable

Si votre médecin vous a informé de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable

Veillez à toujours prendre ce médicament.

Vérifiez auprès de votre médecin si vous devez prendre ce médicament.

Après un mois de traitement, cette dose de 10 mg par jour est la dose recommandée.

Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, un mois de traitement, cette dose de 10 mg par jour.

Insuffisance cardiaque : la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après 2 semaines, la dose peut être augmentée à 5 mg par jour, qui est la dose maximale recommandée dans l'insuffisance cardiaque.

Maladie coronarienne stable : la dose usuelle initiale est de 5 mg par jour. Après 2 semaines, cette dose peut être augmentée à 10 mg par jour, qui est la dose maximale recommandée dans cette indication.

Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, une semaine, cette dose de 10 mg par jour.

Si vous avez pris plus d'un comprimé, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

COVERSYL®
Périndopril arginine
Comprimés pelliculés sécables **5 mg**



6 118000 100294

10980

COVERSYL® 5 mg

Périndopril arginine, comprimé pelliculé sécable

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions. Interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. 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 COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
3. Comment prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'Enzyme de Conversion (IEC) non associés - Code ATC: C09AA04

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Il agit en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est utilisé dans :

- le traitement de l'hypertension artérielle,
- le traitement de l'insuffisance cardiaque (le cœur est incapable de fournir assez de sang pour satisfaire les besoins de l'organisme),
- la réduction du risque d'événements cardiaques, tel que l'infarctus, chez les patients souffrant de maladie coronarienne stable (le flux sanguin alimentant le cœur est réduit ou bloqué) et ayant un antécédent d'infarctus et/ou d'intervention visant à améliorer l'apport sanguin au cœur en dilatant les vaisseaux sanguins.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ?

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

Ne prenez jamais COVERSYL 5mg, comprimé pelliculé sécable :

- si vous êtes allergique au périndopril à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés à la rubrique 6 ou à d'autres inhibiteurs de l'enzyme de conversion,
- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, des gonflements du visage, de la langue ou de la gorge, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille avez déjà eu ces symptômes quel que soit les circonstances (angioedème).
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable en début de grossesse (cf. Grossesse et allaitement)).
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aldésone pour diminuer votre pression artérielle.
- si vous êtes dialysé(e) ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, COVERSYL peut ne pas être adapté.
- si vous avez des problèmes rénaux avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale).
- si vous êtes actuellement traité par sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque (voir «Avertissements et précautions» et «Autres médicaments et COVERSYL»).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable si vous :

- avez une sténose aortique (rétrécissement de l'artère principale alimentant le cœur) ou une cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou une sténose de l'artère aorte (rétrécissement de l'artère aorte).

- les traitements de l'hypertension artérielle, des collapsus ou de l'asthme (éphédrine, noradrénaline ou adrénaline) ;
- sels d'or, en particulier lors d'administration intraveineuse (utilisés dans le traitement des symptômes de la polyarthrite rhumatoïde).

COVERSYL 5mg, comprimé pelliculé sécable avec des aliments et boissons

Il est conseillé de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable avant un repas.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable avant d'être enceinte ou dès que vous apprendrez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable. COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est contre-indiqué en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant.

Allaitement

Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point de commencer à allaiter. COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est contre-indiqué aux femmes qui allaitent et votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable n'affecte pas la vigilance mais des sensations de vertiges ou de fatigue peuvent survenir chez certains patients. Si vous ressentez ces symptômes, ne conduisez pas de véhicules ou n'utilisez pas de machines.

COVERSYL 5mg, comprimé pelliculé sécable

Si votre médecin vous a informé de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable

Veillez à toujours prendre ce médicament.

Vérifiez auprès de votre médecin si vous devez prendre ce médicament.

Après un mois de traitement, cette dose de 10 mg par jour est la dose recommandée.

Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, un mois de traitement, cette dose de 10 mg par jour.

Insuffisance cardiaque : la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après 2 semaines, la dose peut être augmentée à 5 mg par jour, qui est la dose maximale recommandée dans l'insuffisance cardiaque.

Maladie coronarienne stable : la dose usuelle initiale est de 5 mg par jour. Après 2 semaines, cette dose peut être augmentée à 10 mg par jour, qui est la dose maximale recommandée dans cette indication.

Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, une semaine, cette dose de 10 mg par jour.

Si vous avez pris plus d'un comprimé, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

Si vous oubliez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper.

COVERSYL®
Périndopril arginine
Comprimés pelliculés sécables **5 mg**



6 118000 100294

10980

COVERSYL® 5 mg

Périndopril arginine, comprimé pelliculé sécable

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions. Interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. 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 COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
3. Comment prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'Enzyme de Conversion (IEC) non associés - Code ATC: C09AA04

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Il agit en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est utilisé dans :

- le traitement de l'hypertension artérielle,
- le traitement de l'insuffisance cardiaque (le cœur est incapable de fournir assez de sang pour satisfaire les besoins de l'organisme),
- la réduction du risque d'événements cardiaques, tel que l'infarctus, chez les patients souffrant de maladie coronarienne stable (le flux sanguin alimentant le cœur est réduit ou bloqué) et ayant un antécédent d'infarctus et/ou d'intervention visant à améliorer l'apport sanguin au cœur en dilatant les vaisseaux sanguins.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ?

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

Ne prenez jamais COVERSYL 5mg, comprimé pelliculé sécable :

- si vous êtes allergique au périndopril à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés à la rubrique 6 ou à d'autres inhibiteurs de l'enzyme de conversion,
- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, des gonflements du visage, de la langue ou de la gorge, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille avez déjà eu ces symptômes quel que soit les circonstances (angioedème).
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable en début de grossesse (cf. « Grossesse et allaitement »).
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aldésone pour diminuer votre pression artérielle.
- si vous êtes dialysé(e) ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, COVERSYL peut ne pas être adapté.
- si vous avez des problèmes rénaux avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale).
- si vous êtes actuellement traité par sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque (voir « Avertissements et précautions » et « Autres médicaments et COVERSYL »).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable si vous :

- avez une sténose aortique (rétrécissement de l'artère principale alimentant le cœur) ou une cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou une sténose de l'artère aorte (rétrécissement de l'artère principale).

- les traitements de l'hypertension artérielle, des collapsus ou de l'asthme (éphédrine, noradrénaline ou adrénaline) ;
- sels d'or, en particulier lors d'administration intraveineuse (utilisés dans le traitement des symptômes de la polyarthrite rhumatoïde).

COVERSYL 5mg, comprimé pelliculé sécable avec des aliments et boissons

Il est conseillé de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable avant un repas.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable avant d'être enceinte ou dès que vous apprendrez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable. COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant.

Allaitement

Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point de commencer à allaiter. COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est déconseillé aux femmes qui allaitent et votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable n'affecte pas la vigilance mais des sensations de vertiges ou de fatigue peuvent survenir chez certains patients. Elles peuvent survenir chez certains patients en conduisant une voiture ou en utilisant des machines.

COVERSYL 5mg, comprimé pelliculé sécable

Si votre médecin vous a informé de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable

Veillez à toujours prendre ce médicament.

Vérifiez auprès de votre médecin.

Après un mois de traitement, cette dose de 10 mg par jour est la

Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, un mois de traitement, cette dose de 10 mg par jour.

Insuffisance cardiaque : la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après 2 semaines, la dose peut être augmentée à 5 mg par jour, qui est la dose maximale recommandée dans l'insuffisance cardiaque.

Maladie coronarienne stable : la dose usuelle initiale est de 5 mg par jour. Après 2 semaines, cette dose peut être augmentée à 10 mg par jour, qui est la dose maximale recommandée dans cette indication.

Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, une semaine, cette dose de 10 mg par jour.

Si vous avez pris plus d'un comprimé, consultez immédiatement votre médecin.

L'événement le plus fréquent est la sensation de vertiges ou de fatigue.

Si vous oubliez de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable, il est important de prendre votre dose suivante à l'heure habituelle.

Si vous oubliez de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable, ne prenez pas de dose double pour rattraper.

Si vous arrêtez de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable, le traitement par COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable étant généralement un traitement de longue durée, vous devez demander conseil à votre médecin avant de l'interrompre.

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

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.

Si vous remarquez l'un des effets indésirables potentiellement graves suivants, arrêtez tout de suite de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable et contactez immédiatement votre médecin :

COVERSYL®
Périndopril arginine
Comprimés pelliculés sécables **5 mg**



6 118000 100294

10980

AMEP® 5 mg & 10 mg, Comprimés

Boîtes de 14, 28 & 56.

Amlodipine

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce qu'AMEP® 5 & 10 mg comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
3. Comment prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que AMEP® comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

AMEP® contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

AMEP® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal.

Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, AMEP® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?

Ne prenez jamais AMEP® comprimé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique composition, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.

- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).

- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).

- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

Faites attention avec AMEP® comprimé :

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

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

- crise cardiaque récente,
- insuffisance cardiaque,
- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- maladie du foie,

- vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être augmentée.

Enfants et adolescents :
AMEP® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. AMEP® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans (voir rubrique 3). Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

Autres médicaments et AMEP® comprimés :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris tout autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

AMEP® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

- le kétocanazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- le ritonavir, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH),
- la rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
- l'hypericum perforatum (millepertuis),
- le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
- le dinitroline (péritonite pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- le tacrolimus, le sirolimus, le témsorimus et l'évérolimus (médicaments utilisés pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),
- la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),
- la ciclosporine (médicament immunosuppresseur).

AMEP® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà

d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

Le jus de pamplemousse et le pamplemousse :

Le jus de pamplemousse et le pamplemousse ne doivent pas être consommés par des personnes traitées par AMEP®. Cela est dû au fait que le pamplemousse et le jus de pamplemousse peuvent entraîner une augmentation des concentrations sanguines de l'ingrédient actif, l'amlodipine, ce qui peut entraîner une augmentation imprévisible de l'effet hypotenseur d'AMEP®.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse :

La sécurité de l'amlodipine chez la femme enceinte n'a pas été établie. Si vous êtes enceinte, ou si vous avez eu de la grossesse d'origine, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Allaitement :

Il a été démontré que l'amlodipine est excrétée dans le lait maternel en petites quantités. Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre le médicament.

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

AMEP® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, d'encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

Mentions relatives aux excipients à effet notoire.

Sans objet.

3. Comment prendre AMEP® comprimés ?

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

La posologie initiale recommandée d'AMEP® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'AMEP® une fois par jour.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après les repas.

Il est préférable de prendre le médicament avec un verre d'eau. Ne prenez pas d'autres médicaments sans avis de votre médecin.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants et les adolescents, la dose recommandée est de 2,5 mg par jour, par jour. Les comprimés d'AMEP® à 2,5 mg sont disponibles.

Il est très important de continuer à prendre le médicament avant de ne pas avoir de comprimés.

Si vous avez pris plus d'AMEP® comprimé que prescrit, contactez votre médecin.

Prendre trop de comprimés peut entraîner une pression artérielle. Vous pouvez ressentir des vertiges, des étourdissements, une connaissance ou vous sentir faible. Si la sévère, un choc peut survenir. Votre peau, vos lèvres, vos doigts peuvent devenir engourdis.

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez ces symptômes.

Si vous oubliez de prendre AMEP® comprimé :

Ne vous inquiétez pas. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, passez à la dose suivante sans en rajouter.

Ne prenez pas de double dose pour compenser la dose oubliée.

Si vous arrêtez de prendre AMEP®, consultez votre médecin.

Votre médecin vous indiquera la dose à prendre.

Si vous avez d'autres questions d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables ?

Comme tous les médicaments, AMEP® peut entraîner des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement.

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants après la prise de ce médicament :

- Respiration sifflante sous la gorge.
- Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres.
- Gonflement de la langue et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires.

- Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparition de vésicules, desquamation et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique) ou autres réactions allergiques.

- Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux.

- Inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère accompagnée d'un très grand malaise.

Les effets indésirables très fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou si vous êtes plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables très fréquents : pouvant affecter plus de 1 personne sur 10 :

- Cédème (rétention d'eau).

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou si l'un d'eux dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :



AMEP® 5 mg & 10 mg, Comprimés

Boîtes de 14, 28 & 56.

Amlodipine

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce qu'AMEP® 5 & 10 mg comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
3. Comment prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que AMEP® comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

AMEP® contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

AMEP® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal.

Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, AMEP® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?

Ne prenez jamais AMEP® comprimé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique composition, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.

- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).

- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).

- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

Faites attention avec AMEP® comprimé :

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

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

- crise cardiaque récente,
- insuffisance cardiaque,
- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- maladie du foie,

- vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être augmentée.

Enfants et adolescents :
AMEP® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. AMEP® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans (voir rubrique 3). Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

Autres médicaments et AMEP® comprimés :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris tout autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

AMEP® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

- le kétocanazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- le ritonavir, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteur de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH),
- la rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
- l'hypericum perforatum (millepertuis),
- le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
- le dinitroline (péritonite pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- le tacrolimus, le sirolimus, le témsorimus et l'évérolimus (médicaments utilisés pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),
- la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),
- la ciclosporine (médicament immunosuppresseur).

AMEP® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà

d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

Le jus de pamplemousse et le pamplemousse :

Le jus de pamplemousse et le pamplemousse ne doivent pas être consommés par des personnes traitées par AMEP®. Cela est dû au fait que le pamplemousse et le jus de pamplemousse peuvent entraîner une augmentation des concentrations sanguines de l'effet hypotenseur d'AMEP®.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse :

La sécurité de l'amlodipine chez la femme enceinte n'a pas été établie. Si vous êtes enceinte, ou si vous avez eu de la grossesse d'être enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Allaitement :

Il a été démontré que l'amlodipine est excrétée dans le lait maternel en petites quantités. Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre le médicament.

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

AMEP® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, d'encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

Mentions relatives aux excipients à effet notoire.

Sans objet.

3. Comment prendre AMEP® comprimés ?

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

La posologie initiale recommandée d'AMEP® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'AMEP® une fois par jour.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après les repas.

boissons. Il est préférable de prendre le médicament avec un verre d'eau. Ne prenez pas d'autres médicaments sans avis de votre médecin.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants et les adolescents, la dose recommandée est de 2,5 mg par jour, par jour. Les comprimés d'AMEP® à 2,5 mg sont disponibles.

Il est très important de continuer à prendre le médicament avant de ne pas avoir de comprimés.

Si vous avez pris plus d'AMEP® comprimé

Prendre trop de comprimés peut entraîner une pression artérielle. Vous pouvez ressentir des vertiges, des étourdissements, une connaissance ou vous sentir faible. Si la sévère, un choc peut survenir. Votre peau, perdre conscience. Consultez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre AMEP® comprimé

Ne vous inquiétez pas. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, passez à la dose suivante sans en prendre deux. Ne prenez pas de comprimé en double pour compenser la dose oubliée.

Si vous arrêtez de prendre AMEP® comprimé

Votre médecin vous indiquera la manière de prendre le médicament. Votre maladie peut être aggravée si vous arrêtez de prendre le médicament.

Si vous avez d'autres questions d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables

Comme tous les médicaments, AMEP® peut entraîner des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement.

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants après la prise de ce médicament :

- Respiration sifflante sous la gorge.
- Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres.
- Gonflement de la langue et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires.
- Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparition de vésicules, desquamation et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique) ou autres réactions allergiques.
- Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux.
- Inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère accompagnée d'un très grand malaise.

Les effets indésirables très fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou si vous présentez l'un des effets indésirables suivants, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables très fréquents : pouvant affecter plus de 1 personne sur 10 :

- Cédème (rétention d'eau).

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou si vous présentez l'un des effets indésirables suivants, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :



AMEP® 5 mg & 10 mg, Comprimés

Boîtes de 14, 28 & 56.

Amlodipine

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce qu'AMEP® 5 & 10 mg comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
3. Comment prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que AMEP® comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

AMEP® contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

AMEP® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal.

Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, AMEP® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?

Ne prenez jamais AMEP® comprimé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique composition, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.

- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).

- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).

- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

Faites attention avec AMEP® comprimé :

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

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

- crise cardiaque récente,
- insuffisance cardiaque,
- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- maladie du foie,

- vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être augmentée.

Enfants et adolescents :
AMEP® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. AMEP® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans (voir rubrique 3). Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

Autres médicaments et AMEP® comprimés :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris tout autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

AMEP® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

- le kétocanazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- le ritonavir, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteur de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH),
- la rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
- l'hypericum perforatum (millepertuis),
- le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
- le dinitroline (péritonite pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- le tacrolimus, le sirolimus, le témsorimus et l'évérolimus (médicaments utilisés pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),
- la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),
- la ciclosporine (médicament immunosuppresseur).

AMEP® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà

d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

LE JUS DE PAMPLEMOUSSE et le pamplemousse :

Le jus de pamplemousse et le pamplemousse ne doivent pas être consommés par des personnes traitées par AMEP®. Cela est dû au fait que le pamplemousse et le jus de pamplemousse peuvent entraîner une augmentation des concentrations sanguines de l'ingrédient actif, l'amlodipine, ce qui peut entraîner une augmentation imprévisible de l'effet hypotenseur d'AMEP®.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse :

La sécurité de l'amlodipine chez la femme enceinte n'a pas été établie. Si vous êtes enceinte, ou si vous avez eu de la grossesse d'origine, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Allaitement :

Il a été démontré que l'amlodipine est excrétée dans le lait maternel en petites quantités. Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre le médicament.

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

AMEP® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, d'encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser de machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

Mentions relatives aux excipients à effet notoire.

Sans objet.

3. Comment prendre AMEP® comprimés ?

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

La posologie initiale recommandée d'AMEP® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'AMEP® une fois par jour.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après les repas.

Il est préférable de prendre le médicament avec un verre d'eau. Ne prenez pas d'autres médicaments sans avis de votre médecin.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants et les adolescents, la dose recommandée est de 2,5 mg par jour, par jour. Les comprimés d'AMEP® à 2,5 mg ne sont pas disponibles.

Il est très important de continuer à prendre le médicament avant de ne pas avoir de comprimés.

Si vous avez pris plus d'AMEP® comprimé que prescrit, contactez votre médecin.

Prendre trop de comprimés peut entraîner une pression artérielle. Vous pouvez ressentir des vertiges, des étourdissements, une connaissance ou vous sentir faible. Si la sévère, un choc peut survenir. Votre peau, vos lèvres, vos doigts peuvent devenir engourdis.

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez ces symptômes.

Si vous oubliez de prendre AMEP® comprimé, ne vous inquiétez pas. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, passez à la dose suivante.

Ne prenez pas de comprimé supplémentaire. Ne prenez pas de comprimé supplémentaire.

Ne prenez pas de comprimé supplémentaire. Ne prenez pas de comprimé supplémentaire.

Ne prenez pas de comprimé supplémentaire. Ne prenez pas de comprimé supplémentaire.

Ne prenez pas de comprimé supplémentaire. Ne prenez pas de comprimé supplémentaire.

Ne prenez pas de comprimé supplémentaire. Ne prenez pas de comprimé supplémentaire.

Ne prenez pas de comprimé supplémentaire. Ne prenez pas de comprimé supplémentaire.

Ne prenez pas de comprimé supplémentaire. Ne prenez pas de comprimé supplémentaire.

Ne prenez pas de comprimé supplémentaire. Ne prenez pas de comprimé supplémentaire.

Ne prenez pas de comprimé supplémentaire. Ne prenez pas de comprimé supplémentaire.

Ne prenez pas de comprimé supplémentaire. Ne prenez pas de comprimé supplémentaire.

Ne prenez pas de comprimé supplémentaire. Ne prenez pas de comprimé supplémentaire.

Ne prenez pas de comprimé supplémentaire. Ne prenez pas de comprimé supplémentaire.

Ne prenez pas de comprimé supplémentaire. Ne prenez pas de comprimé supplémentaire.

Ne prenez pas de comprimé supplémentaire. Ne prenez pas de comprimé supplémentaire.

Ne prenez pas de comprimé supplémentaire. Ne prenez pas de comprimé supplémentaire.

Ne prenez pas de comprimé supplémentaire. Ne prenez pas de comprimé supplémentaire.



75.20!

AMEP® 5 mg, 10 mg comprimés (Amlodipine bésilate)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

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

- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

Dans cette notice :

1- Qu'est-ce que AMEP® comprimés, et dans quels cas est-il utilisé ?

2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® comprimés ?

3- Comment prendre AMEP® comprimés ?

4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5- Comment conserver AMEP® comprimés ?

6- Informations supplémentaires ?

1- Qu'est-ce que AMEP®, et dans quels cas est-il utilisé ?

• AMEP® contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques

• AMEP® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommée angor, dont une forme rare est la pression artérielle de Prinzmetal.

Chez les patients présentant des valeurs de la pression artérielle élevées, votre médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, AMEP® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Votre médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® ?

Ne prenez jamais AMEP® comprimés dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans votre médicament dont la liste est indiquée dans la rubrique 6, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.

• Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).

• Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).

• Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque hémodynamiquement instable après un infarctus aigu du myocarde.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

3- Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Mises en garde spéciales

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

• Crise cardiaque récente

• Augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive)

• Maladie du foie

• Vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être augmentée

• Insuffisance cardiaque

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Enfants et adolescents

AMEP® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. AMEP® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans (voir rubrique 3).

Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

4- Interactions médicamenteuses :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

AMEP® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tel que :

• Le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),

• Le ritonavir, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH),

• La rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),

• Hypericum perforatum (millepertuis),

• Le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),

• Le dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),

• La simvastatine (médicament diminuant le taux de cholestérol).

AMEP® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

5- Interactions avec les aliments et les boissons :

Le jus de pamplemousse et le pamplemousse ne doivent pas être consommés par les personnes traitées par AMEP®. Cela est dû au fait que le pamplemousse et le jus de pamplemousse peuvent entraîner une augmentation des concentrations sanguines de l'ingrédient actif, l'amlodipine, ce qui peut entraîner une augmentation imprévisible de l'effet hypotenseur de AMEP®.

6- Grossesse et allaitement :

La sécurité de l'amlodipine chez la femme enceinte n'a pas été établie. Si vous pensez être enceinte, ou si vous prévoyez d'être enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Il n'a pas été établi si l'amlodipine est excrétée dans le lait maternel. Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter,

• Ballez-moi abdominal (gaître),

• Anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines analyses médicales ;

• Augmentation de la tension musculaire ;

• Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée ;

• Sensibilité à la lumière.

• Troubles combinés de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5 - Comment conserver AMEP® comprimés

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

A conserver dans l'emballage extérieur d'origine.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

La date d'expiration fait référence au dernier jour de ce mois.

Ne pas prendre ce médicament s'il y a des signes de décoloration ou de détérioration des comprimés.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les déchets ménagers.

Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

Table A (Liste 1).

6 - Informations supplémentaires ?

a - Que contient AMEP® comprimés ?

La substance active est : Chaque comprimé contient 5 mg ou 10 mg d'Amlodipine sous forme bésilate. La quantité exacte est indiquée sur votre boîte.

b - Les autres composants sont :

Cellulose microcristalline, Dihydrogénophosphate de Calcium dihydraté, Silice colloïdale anhydre, Carboxyméthyle d'amidon (type A), Stéarate de magnésium.

b - Qu'est-ce que AMEP comprimés, et contenu de l'emballage

AMEP® 5 mg se présente sous forme de comprimés en blister.

AMEP® 10 mg se présente sous forme de comprimés en blister.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

c - Nom et adresse du titulaire de l'autorisation de mise sur le

COOPER PHARMA, 41 Rue Mohamed DIOURI Casablanca - 20 110 M.

d - Date de révision de la notice: NOVEMBRE 2013

Ceci est un médicament

- Un médicament est un produit qui peut affecter votre santé et son

- Suivez strictement les instructions de votre médecin, la méthode d'usage

que vous dérive le médicament.

- Le médecin et le pharmacien sont des experts des médicaments, et

- N'interrompez pas de votre propre initiative la période du traitement

- Ne reprenez pas le même traitement sans avoir consulté votre mé

- Ne pas laisser à la portée des enfants



41, rue Mohamed DIOURI

AMEP® 5 mg and
(Amlodipine)

Read all of this leaflet carefully before you start taking it

• Keep this leaflet. You may need to read it again.

• If you have any further questions, ask your doctor or pharmacist.

• This medicine has been prescribed for you. Do not pass it on to others who may have the same symptoms.

• If any of the side effects get serious, or if you notice any other effects which worry you, stop taking the medicine and tell your doctor or pharmacist.

• Do not take the medicine if you are pregnant or breastfeeding.

• Do not take the medicine if you are allergic to amlodipine or any of the other ingredients.

• Do not take the medicine if you are allergic to any of the other ingredients.

• Do not take the medicine if you are allergic to any of the other ingredients.

• Do not take the medicine if you are allergic to any of the other ingredients.

• Do not take the medicine if you are allergic to any of the other ingredients.

• Do not take the medicine if you are allergic to any of the other ingredients.

• Do not take the medicine if you are allergic to any of the other ingredients.

• Do not take the medicine if you are allergic to any of the other ingredients.

• Do not take the medicine if you are allergic to any of the other ingredients.

• Do not take the medicine if you are allergic to any of the other ingredients.

• Do not take the medicine if you are allergic to any of the other ingredients.

• Do not take the medicine if you are allergic to any of the other ingredients.

• Do not take the medicine if you are allergic to any of the other ingredients.

• Do not take the medicine if you are allergic to any of the other ingredients.

AMEP® 10mg
28 comprimés



6 118000 081784

Docteur Saâd SOULAMI

Professeur de Cardiologie

Spécialiste des maladies du Cœur et des vaisseaux

Diplômé de la Faculté de Médecine de Paris

Echo Doppler Couleur - Holter

الدكتور سعد السلمي

أستاذ سابقا بكلية الطب بالدار البيضاء

إختصاصي في أمراض القلب و الاوعية الدموية

خريج كلية الطب بباريس

فحص القلب بالصدى و الدوبلير بالالوان

Patient

Ahmed

Casablanca, le

06.04.20

Ahmed

Noté honnêtement

Consultation de Cardiologie

300 Kb
200 Kb

Act Doppler Couleur
(K20) 800 Kb

Sur le numéroté
Centre d'Urgence

356, rue Mostafa El Maani (قرب زنقة أكادير) - الدار البيضاء

356, rue Mostafa El Maani (coté rue d'Agadir) - 1er étage - Casablanca - E-mail : cabinet-soulami@gmail.com

Tél.: 05 22 22 18 84 / 06 62 88 90 91 - Tél./Fax: 05 22 26 13 36 Urgence : 06 65 14 69 96

La valve mitrale est de texture épaissie et remaniée, souple dans sa cinétique et l'appareil sous valvulaire mitral est remanié. La surface mitrale est normale.. L'étude du flux mitral retrouve une discrète IM au doppler couleur .Il existe des PRVG normales avec un raport E/E' à 8 en latéral

Le ventricule gauche est de taille normale avec une bonne cinétique globale et segmentaire et la fonction ventriculaire gauche systolique est satisfaisante.

Hypertrophie concentrique symétrique modérée du VG

Le septum inter-ventriculaire est normal, ainsi que le septum inter-auriculaire.

Le ventricule droit a une cinétique globale et une taille normale.

Fonction VD normale avec TAPSE à 25 mm et onde S en anneau tricuspïdien à 9 cm/S

VCI de taille normale et compliante ++

La valve tricuspide est fine et son flux antérograde au doppler est normal.

La pression pulmonaire systolique estimée à partir de l'IT est à 30 mmHg.

Les sigmoïdes pulmonaires sont fines et leur flux au doppler est normal.

Il n'y a pas d'épanchement péricardique.

AU TOTAL :

**EXAMEN ECHOCARDIOGRAPHIQUE REVELANT UNE HYPERTROPHIE
CONCENTRIQUE SYMETRIQUE MODEREE DU VG AVEC UNE
BONNE FONCTION VG SYSTOLIQUE. IM GRADE I.
PRVG NORMALES**

Pr. S. SOULAMI

~~Dr. Baag BOULAM
PROFESSEUR DE CARDIOLOGIE
Tél: 016 83 22 22 133
016 83 22 22 133~~

Docteur Saâd SOULAMI

Spécialiste des Maladies du Cœur et Vaisseaux

Diplômé de la Faculté de Médecine de Paris

Ex-Professeur à la Faculté de Médecine
de Casablanca

Echo Doppler Couleur - Holter



الدكتور سعد السلمي

إختصاصي في أمراض القلب و الاوعية الدموية

خريج كلية الطب بباريس

أستاذ سابقا بكلية الطب بالدار البيضاء

فحص القلب بالصدى و الدوبلير بالالوان

Casablanca, le 06/07/2020

COMPTE RENDU D'ECHOCARDIOGRAPHIE DOPPLER COULEUR

Nom et Prénom : MR. EL JAMAI AHMED

Indication : DYSPNEE + HTA + AIT ANCIEN

MESURES TM

Aorte : 40,3 mm O.V.A : 20 mm

OG : 40,6 mm

Valves mitrales:

Surface mitrale 4,5 cm²

Ventricule gauche :

Diamètre télédiastolique 55,2 mm

Diamètre télésystolique : 40 mm

Pourcentage de raccourcissement : 30 %

Fraction d'éjection : 58 %

Contractilité globale : Bonne

Contractilité segmentaire : Bonne

Septum IV : 13,5/16 mm

Paroi Post : 13,2/16,5 mm

Ventricule droit : 25,6 mm

Valves pulmonaires : RAS

Valves tricuspides : RAS

COMMENTAIRES :

Les **sigmoïdes aortiques** sont très épaissies, leur cinétique et leur ouverture sont normales et l'étude du flux aortique au doppler est normal. L'aorte initiale est de calibre normal et athéromateuse.

Il n'y a pas d'insuffisance aortique au doppler couleur.

L'**oreillette gauche** est de taille peu dilatée et il n'a pas été individualisé de thrombus à l'échographie de ce jour.

356, Zénقة مصطفى المعاني (قرب زénقة أكادير) - الدار البيضاء

356, Rue Mostafa El Maâni (coté Rue d'Agadir) - 1^{er} étage - Casablanca - E-mail : cabinetssoulami@gmail.com

Tél.: 05 22 22 18 84 / 06 62 88 90 91 - Tél./Fax: 05 22 26 13 36 - Urgence : 06 65 14 69 96

CNSS : 2700608 - IF : 41802254 - ICE : 001755076000067-IPN : 091130922

EL JAMAI, AHMED
ID:

0yr
Unknown

Comment:

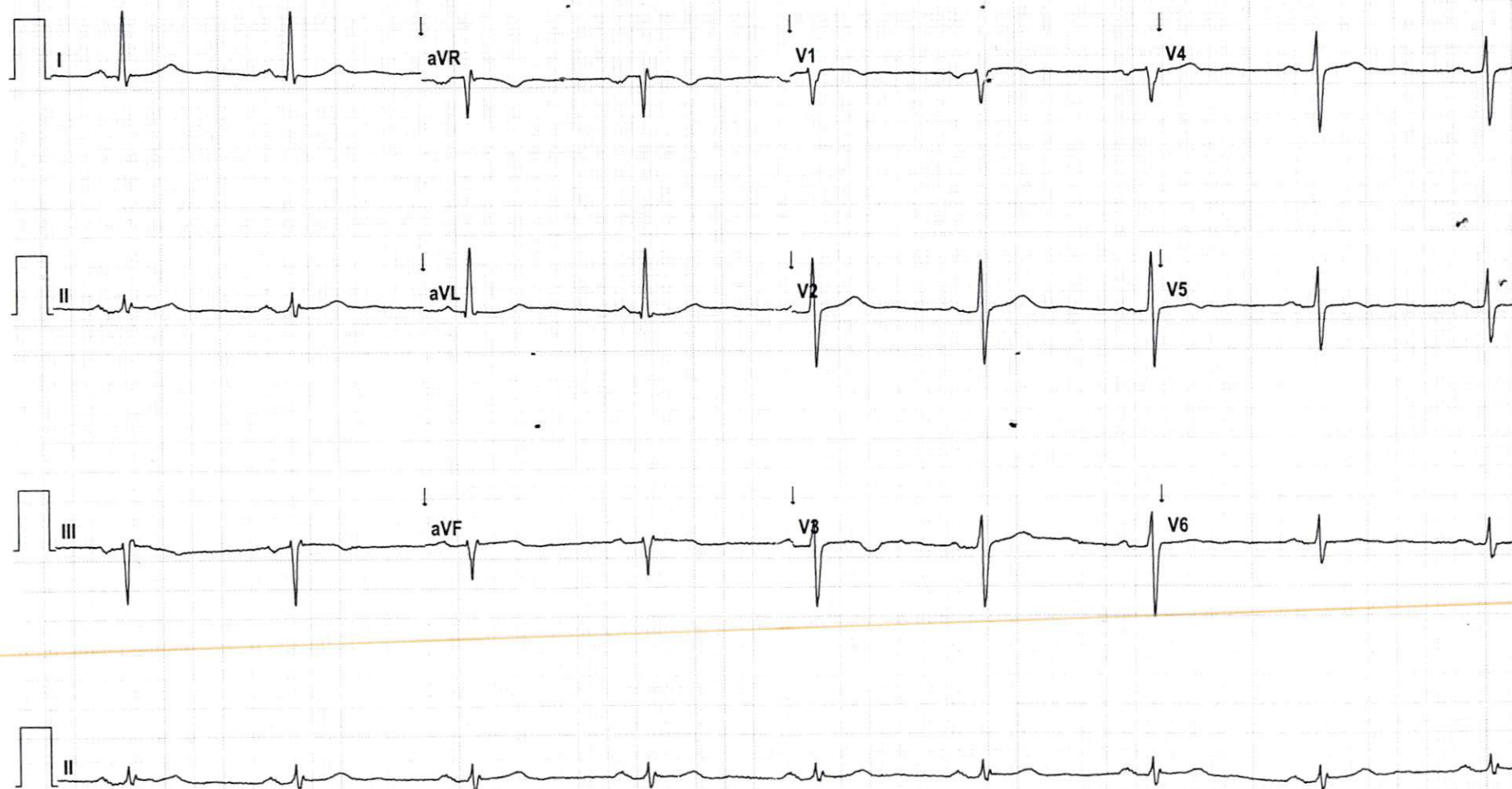
DR. SOULAMI
Professeur de Cardiologie
558, Rue Mostafa El Maani
Tel: 22 16 04 76 13 38 - 0454

06-Jul-2020 15:30:23

Vent rate: 51 BPM
PR int: 197 ms
QRS dur: 106 ms
QT/QTc: 426 / 404 ms
P-R-T axes: 14 -21 11

BRADYCARDIE SINUSALE
DEVIATION MODEREE AXIALE GAUCHE DE QRS
ANOMALIE NON SPECIFIQUE DE L'ONDE T
ECG ANORMAL
ATTENTION: LA QUALITE DES DONNEES PEUT INFLUENCER L'INTERPRETATION

Revu par _____



Site Zero

Site # 0 Cart # 0 ELI Link 4.11.6.0 Sequence # 40899 25mm/s 10mm/mV 0.05-300 Hz



MUPRAS

MUTUELLE DE PREVOYANCE &
D'ACTIONS SOCIALES DE ROYAL AIR MAROC

le 24/04/2020

DECLARATION DE MALADIE CHRONIQUE (✓)

(A adresser au médecin conseil de la MUPRAS sous pli confidentiel)

Je soussigné:
Certifie que M ^{lle} , M ^{me} , M: <u>Dr Hamid Alamed</u>
Présente <u>HTA avec dyspnée</u>
Nécessitant un traitement d'une durée de: <u>1061 mois</u>
Dont ci-joint l'ordonnance <u>voir ordonnance</u>
(A défaut noter le traitement prescrit).....

(✓) : valable 3 mois

Contact: 05-22-91-23-36 / 05-22-91-23-76