

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.

Diagnostique et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Maladie chronique :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- Déclaration : contact@mupras.com
- Prise 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 à caractère personnel.

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



Déclaration de Maladie

N° P19-0035194

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☒ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2540 Société : R.A.M.
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : RAHANI Ali
Date de naissance : 11/1/1941
Adresse : Menz ADISS
Tél. : 06 63 46 03 63 Total des frais engagés : 2566,50 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
Date de consultation : 09/04/2022
Nom et prénom du malade : RAHANI ALI Age :
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : Cardiomyopathie ischémique + HTA
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : Casablanca Le : 09/04/2022
Signature de l'adhérent(e) :

| RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES | | | | |
|--------------------------------|-------------------|-----------------------|---------------------------------|---|
| Dates des Actes | Natures des Actes | Nombre et Coefficient | Montant détaillé des Honoraires | Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes |
| 05/04/2022 | 106 | | 2000 | <p>Dr. ALAMI Mohamed CARDIOLOGUE Bd de la Grande Ceinture Hay Mohammadi Résidence Al Mouhandine - Ibn Tadj Appt 7 Casablanca - Tel: 0522 36 13 13</p> |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |

Dr. ALAMI Nouroulla
CARDIOLOGUE
Bd de la Grande Ceinture Hay Mohammadi
Résidence Al Mouahidine - Ibtisam
App 7 Casablanca Tel: 0522 36 13 10
INP: 00100571

| EXECUTION DES ORDONNANCES | | |
|--|----------|-----------------------|
| Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur | Date | Montant de la Facture |
| PHARMACIE ADAM Dr Lahcini Wafaa Lot. Besbassa Rue 8 N° 72 Ain Sebaa - Casablanca Tél : 022 34 03 12 | 09/04/22 | 2266,50 |

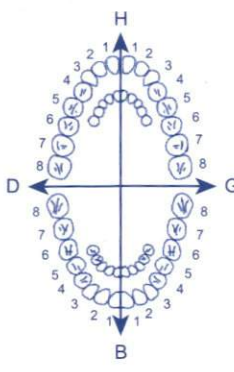
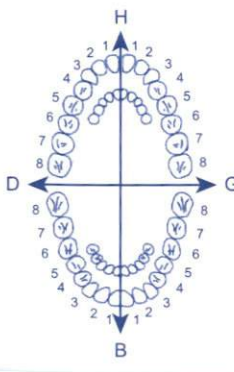
[illegible][illegible]

| RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES | | | | | | |
|---|--|---------------------|-------------|----------------------------|---|--|
| Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins. | | | | | | |
| Important : Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de | | | | | | |
| 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 ———— G 00000000 00000000 35533411 11433553 B | | | COEFFICIENT DES TRAVAUX | | |
| | [Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession | | | | MONTANTS DES SOINS | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | DATE DU DEVIS | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | DATE DE L'EXECUTION | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS | | | | | VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'E | |

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

Important :

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

| SOINS DENTAIRES | Dents Traitées | Nature des Soins | Coefficient | |
|--|---|---------------------|-------------|--|
|  | | | | COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/> |
| | | | | MONTANTS DES SOINS <input type="text"/> |
| | | | | DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/> |
| | | | | FIN D'EXECUTION <input type="text"/> |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| O.D.F PROTHESES DENTAIRES | DETERMINATION DU CCOEFFICIENT MASTICATOIRE | | | |
|  | <div><div>D</div><div><div>H</div><div>2553341221433552</div><div>0000000000000000</div><div></div><div>0000000000000000</div><div>3553341111433553</div><div>B</div></div><div>G</div></div> | | | COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/> |
| | <div>[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</div> | | | MONTANTS DES SOINS <input type="text"/> |
| | | | | DATE DU DEVIS <input type="text"/> |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/> |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'E

Dr. Noureddine ALAMI

Spécialiste des maladies du coeur et des vaisseaux

Diplômé de la faculté de médecine de Montpellier
Diplômé d'Echodoppler cardiaque de Montpellier
Ancien attaché des hôpitaux de France
Ancien cardiologue de l'hôpital militaire de Laâyoune

Bd. de la Grande Ceinture Hay Mohammadi
Résidence Al Mouahidine - Ibn Toumart III
Appt. 1 Casablanca - Tél. : (05) 22.66.16.16



الدكتور نور الدين العلمي

اختصاصي في أمراض القلب و الشرايين

خريج كلية الطب بمونبيلي
مجاز من جامعة مونبيلي بالتشخيص الآتي لأمراض القلب و الشرايين
طبيب ملحق بمصلحة القلب بمستشفيات فرنسا سابقا
رئيس قسم أمراض القلب بالمستشفى العسكري بالعيون سابقا

شارع الحزام الكبير - الحي المحمدي
إقامة الموحدين ابن تومرت III شقة 1
الدار البيضاء الهاتف: (05) 22.66.16.16

CASABLANCA, LE

09 24/12/2022

142.70 x3
57.70 x3
34.60 x3
270.00
157.10 x3
46.70 x6
2266.50

RAITHANI Ali
S.V.
S.V.
S.V.
S.V.
S.V.
S.V.

Après Avis Médical

corvasal 2mg

PHARMACIE ADAM
Dr Lahcini Wafaa
Lot. Besbassa Rue 3 N° 72
Ain Sebaa - Casablanca
Tél : 022.34.03.12

Dr. ALAMI Noureddine
CARDIOLOGUE
Bd de la Grande Ceinture Hay Mohammadi
Résidence Al Mouahidine - Ibn Toumart
Appt 1 Casablanca-Tél:0522 66 16
INP-0910057

asthme, écoulement nasal et
ellement responsable d'un
omac ou un saignement dans
du foie.
des reins.
de grossesse.

des spéciales :

dessous s'applique à votre cas,
vant de prendre CoPlavix :

ue tel que :

un saignement interne (comme

on favorisant des hémorragies

un tissu, d'un organe ou d'une

écante (y compris dentaire).

(y compris dentaire) prévue dans

rtère de votre cerveau (accident

venu dans les sept derniers jours.

reins ou du foie.

me ou de réactions allergiques, y

nt utilisé pour traiter votre maladie.

du risque accru de saignement

déficit en glucose-6-phosphate

SPD), en raison du risque de

d'anémie (globules rouges dans

programmée (y compris dentaire).

à l'estomac ou de douleurs

des saignements dans l'estomac

ou noires).

édecin immédiatement si vous

de purpura thrombopénique

et bleus sous la peau, pouvant

épingles rouges, accompagné ou

nfusion, jaunissement de la peau

"Effets indésirables éventuels").

blessez, l'arrêt du saignement

habitude. Ceci est lié au mode

épêche la formation de caillots

de blessures superficielles (par

de devriez généralement rien

de saignement vous préoccupe,

de votre médecin (voir rubrique 4

de pratiquer des examens

Enfants et adolescents

CoPlavix n'est pas destiné à l'enfant ou à l'adolescent de moins de 18 ans. Il y a un possible lien entre l'acide acétylsalicylique et la survenue d'un syndrome de Reye quand des médicaments contenant de l'acide acétylsalicylique sont administrés chez les enfants ou les adolescents présentant une infection virale. Le syndrome de Reye est une maladie très rare pouvant mettre en jeu le pronostic vital.

Autres médicaments et CoPlavix

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

Certains médicaments peuvent exercer une influence sur l'utilisation de CoPlavix ou vice-versa.

Vous devez informer avec précision votre médecin si vous prenez :

- des médicaments qui peuvent augmenter votre risque de saignement tels que que :
 - des anti-coagulants oraux (médicaments utilisés pour diminuer la coagulation du sang),
 - de l'acide acétylsalicylique ou un autre anti-inflammatoire non stéroïdien, médicament utilisé habituellement pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations,
 - de l'héparine ou tout autre médicament injectable utilisé pour diminuer la coagulation du sang,
 - de la ticlopidine, un autre antiagrégant plaquettaire,
 - un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (incluant notamment la fluoxétine ou la fluvoxamine), médicament utilisé habituellement dans le traitement de la dépression,
- de l'oméprazole ou de l'ésoméprazole pour des maux d'estomac,
- du méthotrexate, un médicament utilisé dans le traitement d'une maladie grave des articulations (polyarthrite rhumatoïde) ou une maladie de la peau (psoriasis),
- de l'acétazolamide, médicament utilisé pour traiter le glaucome (tension oculaire augmentée), l'épilepsie ou pour augmenter le débit urinaire,
- du probénécide, de la benzbromarone ou de la sulfapyrazone, qui sont des médicaments utilisés dans le traitement de la goutte,
- du fluconazole ou du voriconazole, qui sont des médicaments utilisés dans le traitement d'infections fongiques,
- de l'efavirenz ou du ténofovir, médicaments utilisés pour traiter les infections au VIH (virus de l'immunodéficience humaine),
- de l'acide valproïque, du valproate ou de la carbamazépine, médicaments pour le traitement de certaines formes d'épilepsie,
- le vaccin contre la varicelle, médicament utilisé pour prévenir la varicelle ou le zona, dans les 6 semaines précédant la prise de CoPlavix, ou si vous avez pris un vaccin contre la varicelle (voir la section 2 « Les enfants et adolescents »).
- du moclobémide,
- du répaglinide,
- du paclitaxel, m
- du nicorandil, thoracique cardi

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat -R.P.1,

Ain sebaâ Casablanca

CoPlavix 75mg/100mg

b30 cp

P.P.V : 270,00 DH



FR 118001 NR2018

Vous devez arrêter toute prise de CoPlavix.

Une utilisation occasionnelle d'acide acétylsalicylique (pas plus de 1000 mg sur une période de 24 heures) ne devrait généralement pas poser de problèmes, mais une utilisation prolongée dans d'autres circonstances doit être discutée avec votre médecin ou votre pharmacien.

ion,
diabète,
ancer,
er la douleur

agrel pendant la

asthme, écoulement nasal et
ellement responsable d'un
omac ou un saignement dans
du foie.
des reins.
de grossesse.

des spéciales :

dessous s'applique à votre cas,
vant de prendre CoPlavix :

ue tel que :

un saignement interne (comme

on favorisant des hémorragies
un tissu, d'un organe ou d'une

écante (y compris dentaire).

(y compris dentaire) prévue dans

rtère de votre cerveau (accident
venu dans les sept derniers jours.
reins ou du foie.

me ou de réactions allergiques, y
t utilisé pour traiter votre maladie.

du risque accru de saignement

déficit en glucose-6-phosphate
(G6PD), en raison du risque de
d'anémie (globules rouges dans

programmée (y compris dentaire).

à l'estomac ou de douleurs
des saignements dans l'estomac
(ou noires).

édecin immédiatement si vous
e purpura thrombopénique

e et bleus sous la peau, pouvant
épingles rouges, accompagné ou

nfusion, jaunissement de la peau
"Effets indésirables éventuels").

blessez, l'arrêt du saignement
habitude. Ceci est lié au mode

épêche la formation de caillots
du blessures superficielles (par

vous devriez généralement rien
e saignement vous préoccupe,

notre médecin (voir rubrique 4

er de pratiquer des examens

Enfants et adolescents

CoPlavix n'est pas destiné à l'enfant ou à l'adolescent de moins de 18 ans. Il y a un possible lien entre l'acide acétylsalicylique et la survenue d'un syndrome de Reye quand des médicaments contenant de l'acide acétylsalicylique sont administrés chez les enfants ou les adolescents présentant une infection virale. Le syndrome de Reye est une maladie très rare pouvant mettre en jeu le pronostic vital.

Autres médicaments et CoPlavix

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

Certains médicaments peuvent exercer une influence sur l'utilisation de CoPlavix ou vice-versa.

Vous devez informer avec précision votre médecin si vous prenez :

- des médicaments qui peuvent augmenter votre risque de saignement tels que que :
 - des anti-coagulants oraux (médicaments utilisés pour diminuer la coagulation du sang),
 - de l'acide acétylsalicylique ou un autre anti-inflammatoire non stéroïdien, médicament utilisé habituellement pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations,
 - de l'héparine ou tout autre médicament injectable utilisé pour diminuer la coagulation du sang,
 - de la ticlopidine, un autre antiagrégant plaquettaire,
 - un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (incluant notamment la fluoxétine ou la fluvoxamine), médicament utilisé habituellement dans le traitement de la dépression,
- de l'oméprazole ou de l'ésoméprazole pour des maux d'estomac,
- du méthotrexate, un médicament utilisé dans le traitement d'une maladie grave des articulations (polyarthrite rhumatoïde) ou une maladie de la peau (psoriasis),
- de l'acétazolamide, médicament utilisé pour traiter le glaucome (tension oculaire augmentée), l'épilepsie ou pour augmenter le débit urinaire,
- du probénécide, de la benzbromarone ou de la sulfapyrazone, qui sont des médicaments utilisés dans le traitement de la goutte,
- du fluconazole ou du voriconazole, qui sont des médicaments utilisés dans le traitement d'infections fongiques,
- de l'efavirenz ou du ténofovir, médicaments utilisés pour traiter les infections au VIH (virus de l'immunodéficience humaine),
- de l'acide valproïque, du valproate ou de la carbamazépine, médicaments pour le traitement de certaines formes d'épilepsie,
- le vaccin contre la varicelle, médicament utilisé pour prévenir la varicelle ou le zona, dans les 6 semaines précédant la prise de CoPlavix, ou si vous avez déjà eu la varicelle (voir la section 2 « Les enfants et adolescents »).
- du moclobémide,
- du répaglinide,
- du paclitaxel, m
- du nicorandil, thoracique cardi

Vous devez arrêter toute prise de CoPlavix.

Une utilisation occasionnelle d'acide acétylsalicylique (pas plus de 1000 mg sur une période de 24 heures) ne devrait généralement pas poser de problèmes, mais une utilisation prolongée dans d'autres circonstances doit être discutée avec votre médecin ou votre pharmacien.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
CoPlavix 75mg/100mg
b30 cp
P.P.V : 270,00 DH



5 118001 087018

ion,
diabète,
ancer,
er la douleur

agrel pendant la

asthme, écoulement nasal et
ellement responsable d'un
omac ou un saignement dans
du foie.
des reins.
de grossesse.

des spéciales :

dessous s'applique à votre cas,
vant de prendre CoPlavix :

ue tel que :

un saignement interne (comme

on favorisant des hémorragies
un tissu, d'un organe ou d'une

écante (y compris dentaire).

(y compris dentaire) prévue dans

rtère de votre cerveau (accident
venu dans les sept derniers jours.
reins ou du foie.

me ou de réactions allergiques, y
t utilisé pour traiter votre maladie.

du risque accru de saignement

déficit en glucose-6-phosphate
(G6PD), en raison du risque de
d'anémie (globules rouges dans

programmée (y compris dentaire).

à l'estomac ou de douleurs
des saignements dans l'estomac
(ou noires).

édecin immédiatement si vous
e purpura thrombopénique

e et bleus sous la peau, pouvant
épingles rouges, accompagné ou

nfusion, jaunissement de la peau
"Effets indésirables éventuels").

blessez, l'arrêt du saignement
habitude. Ceci est lié au mode

épêche la formation de caillots
du blessures superficielles (par

vous devriez généralement rien
e saignement vous préoccupe,

votre médecin (voir rubrique 4

er de pratiquer des examens

Enfants et adolescents

CoPlavix n'est pas destiné à l'enfant ou à l'adolescent de moins de 18 ans. Il y a un possible lien entre l'acide acétylsalicylique et la survenue d'un syndrome de Reye quand des médicaments contenant de l'acide acétylsalicylique sont administrés chez les enfants ou les adolescents présentant une infection virale. Le syndrome de Reye est une maladie très rare pouvant mettre en jeu le pronostic vital.

Autres médicaments et CoPlavix

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

Certains médicaments peuvent exercer une influence sur l'utilisation de CoPlavix ou vice-versa.

Vous devez informer avec précision votre médecin si vous prenez :

- des médicaments qui peuvent augmenter votre risque de saignement tels que que :
 - des anti-coagulants oraux (médicaments utilisés pour diminuer la coagulation du sang),
 - de l'acide acétylsalicylique ou un autre anti-inflammatoire non stéroïdien, médicament utilisé habituellement pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations,
 - de l'héparine ou tout autre médicament injectable utilisé pour diminuer la coagulation du sang,
 - de la ticlopidine, un autre antiagrégant plaquettaire,
 - un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (incluant notamment la fluoxétine ou la fluvoxamine), médicament utilisé habituellement dans le traitement de la dépression,
- de l'oméprazole ou de l'ésoméprazole pour des maux d'estomac,
- du méthotrexate, un médicament utilisé dans le traitement d'une maladie grave des articulations (polyarthrite rhumatoïde) ou une maladie de la peau (psoriasis),
- de l'acétazolamide, médicament utilisé pour traiter le glaucome (tension oculaire augmentée), l'épilepsie ou pour augmenter le débit urinaire,
- du probénécide, de la benzbromarone ou de la sulfapyrazone, qui sont des médicaments utilisés dans le traitement de la goutte,
- du fluconazole ou du voriconazole, qui sont des médicaments utilisés dans le traitement d'infections fongiques,
- de l'efavirenz ou du ténofovir, médicaments utilisés pour traiter les infections au VIH (virus de l'immunodéficience humaine),
- de l'acide valproïque, du valproate ou de la carbamazépine, médicaments pour le traitement de certaines formes d'épilepsie,
- le vaccin contre la varicelle, médicament utilisé pour prévenir la varicelle ou le zona, dans les 6 semaines précédant la prise de CoPlavix, ou si vous avez pris un vaccin contre la varicelle (voir la section 2 « Les enfants et adolescents »).
- du moclobémide,
- du répaglinide,
- du paclitaxel, m
- du nicorandil, thoracique cardi

Vous devez arrêter toute prise de CoPlavix.

Une utilisation occasionnelle d'acide acétylsalicylique (pas plus de 1000 mg sur une période de 24 heures) ne devrait généralement pas poser de problèmes, mais une utilisation prolongée dans d'autres circonstances doit être discutée avec votre médecin ou votre pharmacien.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
CoPlavix 75mg/100mg
b30 cp
P.P.V : 270,00 DH



118001 087018

ion,
diabète,
ancer,
er la douleur

agrel pendant la

COVERSYL® 10 mg

Péridopril arginine, comprimé pelliculé

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, 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 10 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE COVERSYL 10 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'Enzyme de Conversion (IEC) non associés

Codex ATC : C09AA04

COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé 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 10 mg, comprimé pelliculé est utilisé dans :

- le traitement de l'hypertension artérielle,
- 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 10 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

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

Ne prenez jamais COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique au péridopril ou 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 les 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 10 mg, comprimé pelliculé en début de grossesse (Cf. « Grossesse et allaitement »),
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament contenant de l'aldiskine 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 10 mg, comprimé pelliculé 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 rénale (rétrécissement de l'artère rénale) ;
- avez tout autre problème cardiaque ;
- avez une maladie du foie ;
- avez une maladie rénale ou si vous êtes sous dialyse ;
- avez des taux anormalement élevés d'une hormone appelée aldostérone (liée au sang (aldostérisme primaire)).

• souffrez d'une maladie du collagène (maladie du tissu conjonctif)

noradrénaline ou adrénaline) ;

- sel d'or, en particulier lors d'administration intraveineuse (utilisés dans le traitement des symptômes de la polyarthrite rhumatoïde).

COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

Il est conseillé de prendre COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé 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 10 mg, comprimé pelliculé avant d'être enceinte ou dès que vous apprenez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé. COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé 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 10 mg, comprimé pelliculé est déconseillé aux femmes qui allaitent et votre enfant 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 10 mg, comprimé pelliculé n'affecte pas la vigilance mais des sensations de vertiges ou de fatigue en relation avec une baisse de la pression artérielle peuvent survenir chez certains patients. Par conséquent, votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines peut être diminuée.

COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé contient du lactose monohydraté

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

3. COMMENT PRENDRE COVERSYL 10 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Le comprimé doit être avalé avec un verre d'eau. Il est préférable à la même heure chaque jour, le matin et avant le repas. Votre médecin décidera de la dose adaptée pour vous.

Les doses habituelles sont les suivantes :

Hypertension artérielle : la dose usuelle initiale et la dose d'entretien est de 5 mg par jour. Après un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 10 mg par jour si nécessaire. La dose de 10 mg par jour est la dose maximale recommandée dans l'hypertension.

Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 5 mg par jour puis, si nécessaire, à 10 mg par jour.

Maladie coronaire 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, la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après une semaine, cette dose peut être augmentée à 5 mg par jour puis à 10 mg par jour, la semaine suivante.

Si vous avez pris plus de COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû

Consultez immédiatement votre médecin.

L'événement le plus probable

traduit par des vertiges ou

jambes relâchées.

Si vous oubliez de prendre

il est important de prendre

plus efficace. Cependant, si

pelliculé, le jour suivant reprenez

Ne prenez pas de dose double

prendre.

Si vous arrêtez de prendre COVERSYL

Le traitement par COVERSYL 10 mg,

traitement de longue durée, vous devez

l'interrompre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation

d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES

Comme tous les médicaments, ce médicament

mais ils ne surviennent pas systématiquement.

Si vous remarquez l'un des effets indésirables

arrêtez tout de suite de prendre COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé et contactez

immédiatement votre médecin :

• gonflement de la face, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, difficulté

à respirer (angioedème) (voir rubrique « Avertissements et précautions »), (peu fréquent -

peut affecter jusqu'à 1 patient sur 100) ;

• vertige sévère ou évanouissement dû à l'hypotension, (fréquent - peut affecter

jusqu'à 1 patient sur 10) ;

• battements du cœur inhabituellement rapides ou irréguliers.

142,70

ment un
avant de
demandez plus
série).

des effets indésirables,
notamment graves suivants,
ement graves suivants,

COVERSYL® 10 mg

Péridopril arginine, comprimé pelliculé

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, 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 10 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE COVERSYL 10 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'Enzyme de Conversion (IEC) non associés

Codex ATC : C09AA04

COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé 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 10 mg, comprimé pelliculé est utilisé dans :

- le traitement de l'hypertension artérielle,
- 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 10 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

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

Ne prenez jamais COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique au péridopril ou 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 les 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 10 mg, comprimé pelliculé en début de grossesse (Cf. « Grossesse et allaitement »),
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament contenant de l'aldiskine 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 10 mg, comprimé pelliculé 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 rénale (rétrécissement de l'artère rénale) ;
- avez tout autre problème cardiaque ;
- avez une maladie du foie ;
- avez une maladie rénale ou si vous êtes sous dialyse ;
- avez des taux anormalement élevés d'une hormone appelée aldostérone (liée au sang (aldostérisme primaire)).

• souffrez d'une maladie du collagène (maladie du tissu conjonctif)

noradrénaline ou adrénaline) ;

- sel d'or, en particulier lors d'administration intraveineuse (utilisés dans le traitement des symptômes de la polyarthrite rhumatoïde).

COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

Il est conseillé de prendre COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé 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 10 mg, comprimé pelliculé avant d'être enceinte ou dès que vous apprenez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé. COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé 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 10 mg, comprimé pelliculé est déconseillé aux femmes qui allaitent et votre enfant 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 10 mg, comprimé pelliculé n'affecte pas la vigilance mais des sensations de vertiges ou de fatigue en relation avec une baisse de la pression artérielle peuvent survenir chez certains patients. Par conséquent, votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines peut être diminuée.

COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé contient du lactose monohydraté

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

3. COMMENT PRENDRE COVERSYL 10 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Le comprimé doit être avalé avec un verre d'eau. Il est préférable à la même heure chaque jour, le matin et avant le repas. Votre médecin décidera de la dose adaptée pour vous.

Les doses habituelles sont les suivantes :

Hypertension artérielle : la dose usuelle initiale et la dose d'entretien est de 5 mg par jour. Après un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 10 mg par jour si nécessaire. La dose de 10 mg par jour est la dose maximale recommandée dans l'hypertension.

Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 5 mg par jour puis, si nécessaire, à 10 mg par jour.

Maladie coronaire 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, la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après une semaine, cette dose peut être augmentée à 5 mg par jour puis à 10 mg par jour, la semaine suivante.

Si vous avez pris plus de COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû

Consultez immédiatement votre médecin.

L'événement le plus probable

traduire ces vertiges ou

jambes relâchées.

Si vous oubliez de prendre

il est important de prendre

plus efficace. Cependant, si

pelliculé, le jour suivant repren

Ne prenez pas de dose double

prendre.

Si vous arrêtez de prendre COVERSYL

Le traitement par COVERSYL 10 mg,

traitement de longue durée, vous devez

l'interrompre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utili

d'informations à votre médecin ou à votre ph

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES

Comme tous les médicaments, ce médicament

mais ils ne surviennent pas systématiquement

Si vous remarquez l'un des effets indésirab

arrêtez tout de suite de prendre COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé et contactez

immédiatement votre médecin :

• gonflement de la face, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, difficulté

à respirer (angioedème) (voir rubrique « Avertissements et précautions »), (peu fréquent)

• vertige sévère ou évanouissement dû à l'hypotension, (fréquent – peut affecter

jusqu'à 1 patient sur 10) ;

• battements du cœur inhabituellement rapides ou irréguliers

142,70

ment un
avant de
demandez plus
série).

des effets indésirables,
noté.
ement graves suivants,

à respirer (angioedème) (voir rubrique « Avertissements et précautions »), (peu fréquent – peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10) ;
• battements du cœur inhabituellement rapides ou irréguliers

COVERSYL® 10 mg

Péridopril arginine, comprimé pelliculé

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, 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 10 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE COVERSYL 10 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'Enzyme de Conversion (IEC) non associés

Codé ATC : C09AA04

COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé 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 10 mg, comprimé pelliculé est utilisé dans :

- le traitement de l'hypertension artérielle,
- 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 10 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

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

Ne prenez jamais COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique au péridopril ou 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 les 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 10 mg, comprimé pelliculé en début de grossesse (Cf. « Grossesse et allaitement »),
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament contenant de l'aldiskine 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 10 mg, comprimé pelliculé 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 rénale (rétrécissement de l'artère rénale) ;
- avez tout autre problème cardiaque ;
- avez une maladie du foie ;
- avez une maladie rénale ou si vous êtes sous dialyse ;
- avez des taux anormalement élevés d'une hormone appelée aldostérone (liée au sang (aldostérisme primaire)).

• souffrez d'une maladie du collagène (maladie du tissu conjonctif)

noradrénaline ou adrénaline) ;

- sel d'or, en particulier lors d'administration intraveineuse (utilisés dans le traitement des symptômes de la polyarthrite rhumatoïde).

COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

Il est conseillé de prendre COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé 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 10 mg, comprimé pelliculé avant d'être enceinte ou dès que vous apprenez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé. COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé 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 10 mg, comprimé pelliculé est déconseillé aux femmes qui allaitent et votre enfant 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 10 mg, comprimé pelliculé n'affecte pas la vigilance mais des sensations de vertiges ou de fatigue en relation avec une baisse de la pression artérielle peuvent survenir chez certains patients. Par conséquent, votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines peut être diminuée.

COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé contient du lactose monohydraté

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

3. COMMENT PRENDRE COVERSYL 10 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Le comprimé doit être avalé avec un verre d'eau. Il est préférable à la même heure chaque jour, le matin et avant le repas. Votre médecin décidera de la dose adaptée pour vous.

Les doses habituelles sont les suivantes :

Hypertension artérielle : la dose usuelle initiale et la dose d'entretien est de 5 mg par jour. Après un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 10 mg par jour si nécessaire. La dose de 10 mg par jour est la dose maximale recommandée dans l'hypertension.

Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 5 mg par jour puis, si nécessaire, à 10 mg par jour.

Maladie coronaire 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, la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après une semaine, cette dose peut être augmentée à 5 mg par jour puis à 10 mg par jour, la semaine suivante.

Si vous avez pris plus de COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû

Consultez immédiatement votre médecin.

L'événement le plus probable

traduire ces vertiges ou

jambes relâchées.

Si vous oubliez de prendre

il est important de prendre

plus efficace. Cependant, si

pelliculé, le jour suivant repren

Ne prenez pas de dose double

prendre.

Si vous arrêtez de prendre COVERSYL

Le traitement par COVERSYL 10 mg,

traitement de longue durée, vous devez

l'interrompre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utili

d'informations à votre médecin ou à votre ph

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES

Comme tous les médicaments, ce médicament

mais ils ne surviennent pas systématiquement

Si vous remarquez l'un des effets indésirab

arrêtez tout de suite de prendre COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé et contactez

immédiatement votre médecin :

• gonflement de la face, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, difficulté

à respirer (angioedème) (voir rubrique « Avertissements et précautions »), (peu fréquent)

• vertige sévère ou évanouissement dû à l'hypotension, (fréquent – peut affecter

jusqu'à 1 patient sur 10) ;

• battements du cœur inhabituellement rapides ou irréguliers

142,70

ment un
avant de
demandez plus
série).

des effets indésirables,
noté.
ement graves suivants,

à respirer (angioedème) (voir rubrique « Avertissements et précautions »), (peu fréquent – peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10) ;
• battements du cœur inhabituellement rapides ou irréguliers

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Corvasal® 2 mg, comprimé sécable

molsidomine

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

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

1. QU'EST-CE QUE CORVASAL 2 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - AUTRES VASODILATATEURS

EN CARDIOLOGIE : code ATC : C01DX12

(C: Système Cardiovasculaire)

CORVASAL contient de la molsidomine, une substance qui appartient à une famille de médicaments appelés les vasodilatateurs utilisés en cardiologie. Ce médicament agit en dilatant les vaisseaux du cœur et diminue les besoins en oxygène au niveau du cœur.

CORVASAL est utilisé pour éviter l'apparition de douleurs dans la poitrine dues à une maladie cardiaque (l'angine de poitrine).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORVASAL 2 mg, comprimé sécable ?

Ne prenez jamais CORVASAL 2 mg, comprimé sécable :

- si vous êtes allergique à la substance active (la molsidomine) ou à l'un des contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous ressentez brutalement un malaise important ou des vertiges (état de la tension artérielle).

Si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Corvasal® 2 mg, comprimé sécable

molsidomine

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

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

1. QU'EST-CE QUE CORVASAL 2 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - AUTRES VASODILATATEURS

EN CARDIOLOGIE : code ATC : C01DX12

(C: Système Cardiovasculaire)

CORVASAL contient de la molsidomine, une substance qui appartient à une famille de médicaments appelés les vasodilatateurs utilisés en cardiologie. Ce médicament agit en dilatant les vaisseaux du cœur et diminue les besoins en oxygène au niveau du cœur.

CORVASAL est utilisé pour éviter l'apparition de douleurs dans la poitrine dues à une maladie cardiaque (l'angine de poitrine).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORVASAL 2 mg, comprimé sécable ?

Ne prenez jamais CORVASAL 2 mg, comprimé sécable :

- si vous êtes allergique à la substance active (la molsidomine) ou à l'un des contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous ressentez brutalement un malaise important ou des vertiges (état de la tension artérielle).

Si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association

BOTTU SA
PRV : 46 DH 70

03400932410811

importante

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Corvasal® 2 mg, comprimé sécable

molsidomine

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

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

1. QU'EST-CE QUE CORVASAL 2 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - AUTRES VASODILATATEURS

EN CARDIOLOGIE : code ATC : C01DX12

(C: Système Cardiovasculaire)

CORVASAL contient de la molsidomine, une substance qui appartient à une famille de médicaments appelés les vasodilatateurs utilisés en cardiologie. Ce médicament agit en dilatant les vaisseaux du cœur et diminue les besoins en oxygène au niveau du cœur.

CORVASAL est utilisé pour éviter l'apparition de douleurs dans la poitrine dues à une maladie cardiaque (l'angine de poitrine).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORVASAL 2 mg, comprimé sécable ?

Ne prenez jamais CORVASAL 2 mg, comprimé sécable :

- si vous êtes allergique à la substance active (la molsidomine) ou à l'un des contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous ressentez brutalement un malaise important ou des vertiges (état de la tension artérielle).

Si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association

BOTTU SA
PRV : 46 DH 70

03400932410811

importante

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Corvasal® 2 mg, comprimé sécable

molsidomine

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

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

1. QU'EST-CE QUE CORVASAL 2 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - AUTRES VASODILATATEURS

EN CARDIOLOGIE : code ATC : C01DX12

(C: Système Cardiovasculaire)

CORVASAL contient de la molsidomine, une substance qui appartient à une famille de médicaments appelés les vasodilatateurs utilisés en cardiologie. Ce médicament agit en dilatant les vaisseaux du cœur et diminue les besoins en oxygène au niveau du cœur.

CORVASAL est utilisé pour éviter l'apparition de douleurs dans la poitrine dues à une maladie cardiaque (l'angine de poitrine).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORVASAL 2 mg, comprimé sécable ?

Ne prenez jamais CORVASAL 2 mg, comprimé sécable :

- si vous êtes allergique à la substance active (la molsidomine) ou à l'un des contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous ressentez brutalement un malaise important ou des vertiges (état de la tension artérielle).

Si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Corvasal® 2 mg, comprimé sécable

molsidomine

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

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

1. QU'EST-CE QUE CORVASAL 2 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - AUTRES VASODILATATEURS

EN CARDIOLOGIE : code ATC : C01DX12

(C: Système Cardiovasculaire)

CORVASAL contient de la molsidomine, une substance qui appartient à une famille de médicaments appelés les vasodilatateurs utilisés en cardiologie. Ce médicament agit en dilatant les vaisseaux du cœur et diminue les besoins en oxygène au niveau du cœur.

CORVASAL est utilisé pour éviter l'apparition de douleurs dans la poitrine dues à une maladie cardiaque (l'angine de poitrine).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORVASAL 2 mg, comprimé sécable ?

Ne prenez jamais CORVASAL 2 mg, comprimé sécable :

- si vous êtes allergique à la substance active (la molsidomine) ou à l'un des contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous ressentez brutalement un malaise important ou des vertiges (état de la tension artérielle).

Si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association

BOTTU SA
PRV : 46 DH 70

03400932410811

importante

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Corvasal® 2 mg, comprimé sécable

molsidomine

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

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

1. QU'EST-CE QUE CORVASAL 2 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - AUTRES VASODILATATEURS

EN CARDIOLOGIE : code ATC : C01DX12

(C: Système Cardiovasculaire)

CORVASAL contient de la molsidomine, une substance qui appartient à une famille de médicaments appelés les vasodilatateurs utilisés en cardiologie. Ce médicament agit en dilatant les vaisseaux du cœur et diminue les besoins en oxygène au niveau du cœur.

CORVASAL est utilisé pour éviter l'apparition de douleurs dans la poitrine dues à une maladie cardiaque (l'angine de poitrine).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORVASAL 2 mg, comprimé sécable ?

Ne prenez jamais CORVASAL 2 mg, comprimé sécable :

- si vous êtes allergique à la substance active (la molsidomine) ou à l'un des contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous ressentez brutalement un malaise important ou des vertiges (état de la tension artérielle).

Si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association

BOTTU SA
PRV : 46 DH 70

03400932410811

importante

chez des patients présentant une hypercholestérolémie sévère (en particulier ceux présentant une hypercholestérolémie familiale) thérapeutique fixé à une dose de 20 mg/jour et qui feront l'objet d'un suivi régulier. Il est recommandé que l'avis d'un spécialiste soit pris lors de l'initiation d'une dose de 40 mg.

Prévention des événements cardiovasculaires :
La dose utilisée est de 20 mg une fois par jour.

Population pédiatrique :
L'utilisation en pédiatrie doit être exclusivement réservée aux spécialistes.

- Enfants et adolescents de 6 à 17 ans (stades II-V sur l'échelle de Tanner) : Chez les enfants et les adolescents ayant une hypercholestérolémie familiale hétérozygote, la dose d'initiation usuelle est de 5 mg par jour.
- Chez les enfants âgés de 6 à 9 ans présentant une hypercholestérolémie familiale hétérozygote, la dose usuelle varie entre 5 et 10 mg une fois par jour.
- Chez les enfants âgés de 10 à 17 ans présentant une hypercholestérolémie familiale hétérozygote, la dose usuelle varie entre 5 et 20 mg une fois par jour.

Les ajustements posologiques doivent être réalisés en fonction de la réponse individuelle et de la tolérance au traitement de la population pédiatrique, en tenant compte des recommandations sur les traitements pédiatriques. Les enfants et adolescents doivent suivre un régime hypercholestérolémiant standard avant l'initiation du traitement par rosuvastatine, le régime devant être poursuivi pendant la période de traitement. L'expérience chez les enfants présentant une hypercholestérolémie familiale homozygote est limitée à un petit nombre d'enfants âgés de 8 à 17 ans. La dose de 40 mg ne doit pas être utilisée dans la population pédiatrique.

- Enfants de moins de 6 ans : La sécurité d'emploi et l'efficacité de l'utilisation de la rosuvastatine chez les enfants de moins de 6 ans n'ont pas été étudiées. Pour cette raison, rosuvastatine n'est pas recommandé chez les enfants âgés de moins de 6 ans.

Utilisation chez le sujet âgé :
Une dose initiale de 5 mg est recommandée chez les patients > 70 ans. Aucun autre ajustement thérapeutique lié à l'âge n'est nécessaire.

Posologie chez l'insuffisant rénal :
En cas d'insuffisance rénale légère à modérée, aucun ajustement posologique n'est nécessaire.

- Une dose initiale de 5 mg est recommandée chez les patients avec une insuffisance rénale modérée (clairance de la créatinine < 60 ml/min).
- La dose de 40 mg est également contre-indiquée chez les patients avec une insuffisance rénale modérée.
- En cas d'insuffisance rénale sévère, tous les dosages de ce médicament sont contre-indiqués.

Posologie chez l'insuffisant hépatique :
Chez les patients avec un score de Child-Pugh ≤ 7, aucune augmentation de l'exposition systémique à la rosuvastatine n'a été observée.

- Chez les patients avec un score de Child-Pugh de 8 ou 9, une augmentation de l'exposition systémique à la rosuvastatine a été observée. Chez ces patients, une évaluation de la fonction rénale sera réalisée.
- Chez les patients avec un score de Child-Pugh > 9, aucune donnée n'est disponible.

Particularités ethniques :
Une augmentation de l'exposition systémique a été observée chez des sujets initiale de 5 mg est recommandée chez des patients ayant des origines asiatiques est contre-indiquée chez ces patients.

Polymorphismes génétiques :
Certains types spécifiques de polymorphismes génétiques peuvent influencer une l'exposition à la rosuvastatine. Chez les patients connus pour présenter ces types de polymorphismes, une dose quotidienne plus faible de ce médicament est recommandée.

Posologie chez les patients présentant des facteurs prédisposant à myopathie :
La dose initiale recommandée est de 5 mg.

- La dose de 40 mg est contre-indiquée chez ces patients.

6. CONTRE-INDICATIONS
Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants du produit.
- Affection hépatique évolutive, y compris élévations inexpliquées et prolongées des transaminases sériques et toute augmentation des transaminases sériques au-delà de 3 fois la limite supérieure de

protéases : l'utilisation concomitante de ces médicaments et de certaines associations d'inhibiteurs de protéases peut être envisagée après un avis attentif de l'adaptation de la posologie de rosuvastatine.

- Le gemfibrozil, le fenofibrate, les autres fibrates et la niacine (acide nicotinique) à des doses hypolipémisantes (doses ≥ 1 g/jour), les macrolides et les antifongiques azolés administrés en association avec certains inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase, augmentent le risque de myopathie. Ces patients doivent débuter leur traitement avec la dose de 5 mg.

Interactions nécessitant des ajustements de la posologie de rosuvastatine
• Lorsqu'il est nécessaire d'administrer de façon concomitante NOLIP[®] avec d'autres médicaments connus pour augmenter l'exposition à la rosuvastatine, la posologie de rosuvastatine doit être ajustée.

Effet de la rosuvastatine sur les médicaments coadministrés :

- Antivitamine K : comme avec les autres inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase, l'initiation du traitement ou l'augmentation de la posologie de rosuvastatine chez les patients traités par AVK (par exemple la warfarine ou un autre anticoagulant coumarinique) peut entraîner une augmentation de l'INR.
- Contraception orale/traitement hormonal substitutif (THS) : l'utilisation concomitante de rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation des taux plasmatiques. A prendre en compte lors du choix de la dose du contraceptif oral.

Interactions avec les aliments et les boissons :
- Vous pouvez prendre NOLIP[®] indépendamment des repas.

Utiliser NOLIP[®] avec précaution en cas de consommation excessive d'alcool.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :
Sans objet.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

10. UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT
NOLIP[®] est contre-indiqué pendant la grossesse et l'allaitement et chez les femmes en âge de procréer n'utilisant pas de moyens contraceptifs appropriés.

DEMANDER CONSEIL A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MEDICAMENT.

11. LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITE A CONDUIRE UN VEHICULE OU A UTILISER CERTAINES MACHINES
Survenue possible de vertiges ; à prendre en compte.

12. SYMPTOMES ET CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE
En cas de surdosage, la prise en charge sera symptomatique, la fonction hépatique et le taux de CPK doivent être surveillés. L'hémodialyse n'est probablement pas utile.

13. CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES
Si par inadvertance vous oubliez un jour de prendre votre médicament, prenez la dose suivante à l'heure habituelle. Ne prenez pas de dose double pour compenser celle que vous avez oubliée de prendre.

SEVRAGE :
Il n'est pas nécessaire d'arrêter votre traitement.

La délivrance :
La délivrance de ce médicament est soumise à prescription médicale.

Conservation :
Conserver à température ambiante, ne dépassant pas 30 °C. Dans son emballage d'origine, à l'abri de la lumière.

Utilisation :
Ce médicament est destiné à l'usage oral. L'utilisation doit être strictement conforme aux indications et à la posologie figurant sur le conditionnement extérieur.

Laboratoires AFRIC-PHAR
AFRIC-PHAR
Industrielle, Ouest Ain Harrouda, Route régionale N° 322 (Ex RS 111),
Km 12.400 Ain harrouda 28 630 Mohammedia, Maroc.

Date d'édition : Août 2016.

Lot n° :
EXP : 15/7/10
PPV :

501209 b

chez des patients présentant une hypercholestérolémie sévère (en particulier ceux présentant une hypercholestérolémie familiale) thérapeutique fixé à une dose de 20 mg/jour et qui feront l'objet d'un suivi régulier. Il est recommandé que l'avis d'un spécialiste soit pris lors de l'initiation d'une dose de 40 mg.

Prévention des événements cardiovasculaires :
La dose utilisée est de 20 mg une fois par jour.

Population pédiatrique :
L'utilisation en pédiatrie doit être exclusivement réservée aux spécialistes.

- Enfants et adolescents de 6 à 17 ans (stades II-V sur l'échelle de Tanner) : Chez les enfants et les adolescents ayant une hypercholestérolémie familiale hétérozygote, la dose d'initiation usuelle est de 5 mg par jour.
- Chez les enfants âgés de 6 à 9 ans présentant une hypercholestérolémie familiale hétérozygote, la dose usuelle varie entre 5 et 10 mg une fois par jour.
- Chez les enfants âgés de 10 à 17 ans présentant une hypercholestérolémie familiale hétérozygote, la dose usuelle varie entre 5 et 20 mg une fois par jour.
- Les ajustements posologiques doivent être réalisés en fonction de la réponse individuelle et de la tolérance au traitement de la population pédiatrique, en tenant compte des recommandations sur les traitements pédiatriques. Les enfants et adolescents doivent suivre un régime hypercholestérolémiant standard avant l'initiation du traitement par rosuvastatine, le régime devant être poursuivi pendant la période de traitement. L'expérience chez les enfants présentant une hypercholestérolémie familiale homozygote est limitée à un petit nombre d'enfants âgés de 8 à 17 ans. La dose de 40 mg ne doit pas être utilisée dans la population pédiatrique.
- Enfants de moins de 6 ans : La sécurité d'emploi et l'efficacité de l'utilisation de la rosuvastatine chez les enfants de moins de 6 ans n'ont pas été étudiées. Pour cette raison, rosuvastatine n'est pas recommandé chez les enfants âgés de moins de 6 ans.

Utilisation chez le sujet âgé :
• Une dose initiale de 5 mg est recommandée chez les patients > 70 ans. Aucun autre ajustement thérapeutique lié à l'âge n'est nécessaire.

Posologie chez l'insuffisant rénal :
• En cas d'insuffisance rénale légère à modérée, aucun ajustement posologique n'est nécessaire.

Posologie chez l'insuffisant hépatique :
• Une dose initiale de 5 mg est recommandée chez les patients avec une insuffisance rénale modérée (clairance de la créatinine < 60 ml/min).

• La dose de 40 mg est également contre-indiquée chez les patients avec une insuffisance rénale modérée.

• En cas d'insuffisance rénale sévère, tous les dosages de ce médicament sont contre-indiqués.

Particularités ethniques :
• Une augmentation de l'exposition systémique a été observée chez des sujets d'origine asiatique recevant une dose initiale de 5 mg.

Polymorphismes génétiques :
• Certains types spécifiques de polymorphismes génétiques peuvent influencer l'exposition à la rosuvastatine. Chez les patients connus pour présenter ces types de polymorphismes, une dose quotidienne plus faible de ce médicament est recommandée.

Posologie chez les patients présentant des facteurs prédisposant à myopathie :
• La dose initiale recommandée est de 5 mg.

6. CONTRE-INDICATIONS
Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants du produit.
- Affection hépatique évolutive, y compris élévations inexpliquées et prolongées des transaminases sériques et toute augmentation des transaminases sériques au-delà de 3 fois la limite supérieure de

protéases : utilisation concomitante de co... et de certaines associations d'inhibiteurs de protéases peut être envisagée après un... attentif de l'adaptation de la posologie de rosuvastatine.

• Le gemfibrozil, le fenofibrate, les autres fibrates et la niacine (acide nicotinique) à des doses hypolipémisantes (doses ≥ 1 g/jour), les macrolides et les antifongiques azolés administrés en association avec certains inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase, augmentent le risque de myopathie. Ces patients doivent débuter leur traitement avec la dose de 5 mg.

Interactions nécessitant des ajustements de la posologie de rosuvastatine
• Lorsqu'il est nécessaire d'administrer de façon concomitante NOLIP[®] avec d'autres médicaments connus pour augmenter l'exposition à la rosuvastatine, la posologie de rosuvastatine doit être ajustée.

Effet de la rosuvastatine sur les médicaments coadministrés :
• Antivitamine K : comme avec les autres inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase, l'initiation du traitement ou l'augmentation de la posologie de rosuvastatine chez les patients traités par AVK (par exemple la warfarine ou un autre anticoagulant coumarinique) peut entraîner une augmentation de l'INR.

• Contraception orale/traitement hormonal substitutif (THS) : l'utilisation concomitante de rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation des taux plasmatiques. A prendre en compte lors du choix de la dose du contraceptif oral.

Interactions avec les aliments et les boissons :
• Vous pouvez prendre NOLIP[®] indépendamment des repas.

Utiliser NOLIP[®] avec précaution en cas de consommation excessive d'alcool.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :
Sans objet.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

10. UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT
NOLIP[®] est contre-indiqué pendant la grossesse et l'allaitement et chez les femmes en âge de procréer n'utilisant pas de moyens contraceptifs appropriés.

DEMANDER CONSEIL A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MEDICAMENT.

11. LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITE A CONDUIRE UN VEHICULE OU A UTILISER CERTAINES MACHINES
Survenue possible de vertiges ; à prendre en compte.

12. SYMPTOMES ET CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE
En cas de surdosage, la prise en charge sera symptomatique, la fonction hépatique et le taux de CPK doivent être surveillés. L'hémodialyse n'est probablement pas utile.

13. CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES
Si par inadvertance vous oubliez un jour de prendre votre médicament, prenez la dose suivante à l'heure habituelle. Ne prenez pas de dose double pour compenser celle que vous avez oubliée de prendre.

SEVRAGE :
Il n'est pas recommandé d'arrêter votre traitement.

La délivrance :
La délivrance de ce médicament est soumise à prescription médicale.

Conservation :
NOLIP[®] doit être conservé à une température inférieure ou égale à 30 °C. Dans son emballage d'origine, à l'abri de la lumière.

Précautions d'emploi :
Tenir à l'abri des enfants.

Précautions de conservation :
Tenir à l'abri de la lumière.

Utilisation :
Utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

Laboratoires AFRIC-PHAR

AFRIC-PHAR

Industrielle, Ouest Ain Harrouda, Route régionale N° 322 (Ex RS 111),
Km 12.400 Ain harrouda 28 630 Mohammedia, Maroc.

chez des patients présentant une hypercholestérolémie sévère (en particulier ceux présentant une hypercholestérolémie familiale) thérapeutique fixé à une dose de 20 mg/jour et qui feront l'objet d'un suivi régulier. Il est recommandé que l'avis d'un spécialiste soit pris lors de l'initiation d'une dose de 40 mg.

Prévention des événements cardiovasculaires :
La dose utilisée est de 20 mg une fois par jour.

Population pédiatrique :
L'utilisation en pédiatrie doit être exclusivement réservée aux spécialistes.

• Enfants et adolescents de 6 à 17 ans (stades II-V sur l'échelle de Tanner) : Chez les enfants et les adolescents ayant une hypercholestérolémie familiale hétérozygote, la dose d'initiation usuelle est de 5 mg par jour.

• Chez les enfants âgés de 6 à 9 ans présentant une hypercholestérolémie familiale hétérozygote, la dose usuelle varie entre 5 et 10 mg une fois par jour.

• Chez les enfants âgés de 10 à 17 ans présentant une hypercholestérolémie familiale hétérozygote, la dose usuelle varie entre 5 et 20 mg une fois par jour.

• Les ajustements posologiques doivent être réalisés en fonction de la réponse individuelle et de la tolérance au traitement de la population pédiatrique, en tenant compte des recommandations sur les traitements pédiatriques. Les enfants et adolescents doivent suivre un régime hypercholestérolémiant standard avant l'initiation du traitement par rosuvastatine, le régime devant être poursuivi pendant la période de traitement. L'expérience chez les enfants présentant une hypercholestérolémie familiale homozygote est limitée à un petit nombre d'enfants âgés de 8 à 17 ans. La dose de 40 mg ne doit pas être utilisée dans la population pédiatrique.

• Enfants de moins de 6 ans : La sécurité d'emploi et l'efficacité de l'utilisation de la rosuvastatine chez les enfants de moins de 6 ans n'ont pas été étudiées. Pour cette raison, rosuvastatine n'est pas recommandé chez les enfants âgés de moins de 6 ans.

Utilisation chez le sujet âgé :

• Une dose initiale de 5 mg est recommandée chez les patients > 70 ans. Aucun autre ajustement thérapeutique lié à l'âge n'est nécessaire.

Posologie chez l'insuffisant rénal :

• En cas d'insuffisance rénale légère à modérée, aucun ajustement posologique n'est nécessaire.

• Une dose initiale de 5 mg est recommandée chez les patients avec une insuffisance rénale modérée (clairance de la créatinine < 60 ml/min).

• La dose de 40 mg est également contre-indiquée chez les patients avec une insuffisance rénale modérée.

• En cas d'insuffisance rénale sévère, tous les dosages de ce médicament sont contre-indiqués.

Posologie chez l'insuffisant hépatique :

• Chez les patients avec un score de Child-Pugh ≤ 7, aucune augmentation de l'exposition systémique à la rosuvastatine n'a été observée.

• Chez les patients avec un score de Child-Pugh de 8 ou 9, une augmentation de l'exposition systémique à la rosuvastatine a été observée. Chez ces patients, une évaluation de la fonction rénale sera réalisée.

• Chez les patients avec un score de Child-Pugh > 9, aucune donnée n'est disponible.

• NOLIP® est contre-indiqué chez les patients présentant une affection hépatique sévère.

Particularités ethniques :

• Une augmentation de l'exposition systémique a été observée chez des sujets asiatiques recevant une dose initiale de 5 mg est recommandée chez des patients ayant des origines asiatiques est contre-indiquée chez ces patients.

Polymorphismes génétiques :

• Certains types spécifiques de polymorphismes génétiques peuvent influencer une l'exposition à la rosuvastatine. Chez les patients connus pour présenter ces types de polymorphismes, une dose quotidienne plus faible de ce médicament est recommandée.

Posologie chez les patients présentant des facteurs prédisposant à myopathie :

• La dose initiale recommandée est de 5 mg.

• La dose de 40 mg est contre-indiquée chez ces patients.

6. CONTRE-INDICATIONS
Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

• Hypersensibilité à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants du produit.

• Affection hépatique évolutive, y compris élévations inexpliquées et prolongées des transaminases sériques et toute augmentation des transaminases sériques au-delà de 3 fois la limite supérieure de

protéases : Utilisation concomitante de co... et de certaines associations d'inhibiteurs de protéases peut être envisagée après un... attentif de l'adaptation de la posologie de rosuvastatine.

• Le gemfibrozil, le fenofibrate, les autres fibrates et la niacine (acide nicotinique) à des doses hypolipémisantes (doses ≥ 1 g/jour), les macrolides et les antifongiques azolés administrés en association avec certains inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase, augmentent le risque de myopathie. Ces patients doivent débuter leur traitement avec la dose de 5 mg.

Interactions nécessitant des ajustements de la posologie de rosuvastatine

• Lorsqu'il est nécessaire d'administrer de façon concomitante NOLIP® avec d'autres médicaments connus pour augmenter l'exposition à la rosuvastatine, la posologie de rosuvastatine doit être ajustée.

Effet de la rosuvastatine sur les médicaments coadministrés :

• Antivitamine K : comme avec les autres inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase, l'initiation du traitement ou l'augmentation de la posologie de rosuvastatine chez les patients traités par AVK (par exemple la warfarine ou un autre anticoagulant coumarinique) peut entraîner une augmentation de l'INR.

• Contraception orale/traitement hormonal substitutif (THS) : l'utilisation concomitante de rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation des taux plasmatiques. A prendre en compte lors du choix de la dose du contraceptif oral.

Interactions avec les aliments et les boissons :

• Vous pouvez prendre NOLIP® indépendamment des repas.

• Utilisez NOLIP® avec précaution en cas de consommation excessive d'alcool.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

10. UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

NOLIP® est contre-indiqué pendant la grossesse et l'allaitement et chez les femmes en âge de procréer n'utilisant pas de moyens contraceptifs appropriés.

DEMANDER CONSEIL A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MEDICAMENT.

11. LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITE A CONDUIRE UN VEHICULE OU A UTILISER CERTAINES MACHINES

Survenue possible de vertiges ; à prendre en compte.

12. SYMPTOMES ET CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

En cas de surdosage, la prise en charge sera symptomatique, la fonction hépatique et le taux de CPK doivent être surveillés. L'hémodialyse n'est probablement pas utile.

13. CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES

Si par inadvertance vous oubliez un jour de prendre votre médicament, prenez la dose suivante à l'heure prévue. Ne prenez pas de dose double pour compenser celle que vous avez oubliée de

SEVRAGE :
Ne souhaitez arrêter votre traitement.

La délivrance :

La délivrance :

La délivrance :

La délivrance :

La délivrance :

La délivrance :

La délivrance :

La délivrance :

La délivrance :

La délivrance :

Lot n° :
EXP : 15/7/10
PPV :

Laboratoires AFRIK-PHAR
AFRIK-PHAR
Industrielle, Ouest Ain Harrouda, Route régionale N° 322 (Ex RS 111),
Km 12.400 Ain harrouda 28 630 Mohammedia, Maroc.

Date d'édition : Août 2016.

501209 b

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet.

ALDACTONE, comprimé sécable contient du lactose et du sodium.

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

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé, c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. COMMENT PRENDRE ALDACTONE, comprimé sécable ?

Veillez 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.

Posologie

Utilisation chez les enfants

à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Les professionnels de santé déclarent tout effet indésirable suspecté via le système national de déclaration.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER

ALDACTONE, comprimé sécable ?

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

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

La date

dernier

A const

pas 25

Ne jete

ou ave

à votre

médic

mesures

contribueront à protéger

l'environnement.

ALDACTONE 50[®] mg



P.P.V: 57DH70



6 118001 170029

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet.

ALDACTONE, comprimé sécable contient du lactose et du sodium.

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

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé, c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. COMMENT PRENDRE ALDACTONE, comprimé sécable ?

Veillez 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.

Posologie

Utilisation chez les enfants

à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Les professionnels de santé déclarent tout effet indésirable suspecté via le système national de déclaration.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER

ALDACTONE, comprimé sécable ?

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

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

La date

dernier

A const

pas 25

Ne jete

ou ave

à votre

médic

mesures

contribueront à protéger

l'environnement.

ALDACTONE 50[®] mg



P.P.V: 57DH70



6 118001 170029

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet.

ALDACTONE, comprimé sécable contient du lactose et du sodium.

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

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé, c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. COMMENT PRENDRE ALDACTONE, comprimé sécable ?

Veillez 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.

Posologie

Utilisation chez les enfants

à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Les professionnels de santé déclarent tout effet indésirable suspecté via le système national de déclaration.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER

ALDACTONE, comprimé sécable ?

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

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

La date

dernier

A const

pas 25

Ne jete

ou ave

à votre

médic

mesures

contribueront à protéger

l'environnement.

ALDACTONE 50[®] mg



P.P.V: 57DH70



6 118001 170029

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

COVERSYL[®] 10 mg

Périndopril arginine, comprimé pelliculé

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 10 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE COVERSYL 10 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'Enzyme de Conversion (IEC) non associés - Code ATC: C09AA04
COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé 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 10 mg, comprimé pelliculé est utilisé dans :

- le traitement de l'hypertension artérielle,
- 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 10 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

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

Ne prenez jamais COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique au périndopril ou 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 les IEC ou si vous ou un membre de votre famille avez déjà eu ces symptômes quel que soient les circonstances (angioedème).
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé en début de grossesse (Cf. « Grossesse et allaitement »).
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament contenant de l'insuline 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 10 mg, comprimé pelliculé 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 rénale (rétrécissement de l'artère rénale) ;
- avez tout autre problème cardiaque ;
- avez une maladie du foie ;
- avez une maladie rénale ou si vous êtes sous dialyse ;
- avez des taux anormalement élevés d'une hormone appelée aldostérone dans le sang (aldostérisme primaire) ;
- souffrez d'une maladie du tissu conjonctif comme un lupus

noradrénaline ou adrénaline) ;

- sel d'or, en particulier lors d'administration intraveineuse (utilisés dans le traitement des symptômes de la polyarthrite rhumatoïde).

COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

Il est conseillé de prendre COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé 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 10 mg, comprimé pelliculé 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 10 mg, comprimé pelliculé. COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé 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 10 mg, comprimé pelliculé 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 10 mg, comprimé pelliculé n'affecte pas la vigilance mais des sensations de vertiges ou de fatigue en relation avec une baisse de la pression artérielle peuvent survenir chez certains patients. Par conséquent, votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines peut être diminuée.

COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé contient du lactose monohydraté

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

3. COMMENT PRENDRE COVERSYL 10 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Le comprimé doit être avalé avec un verre d'eau, de préférence à la même heure chaque jour, le matin et avant le repas. Votre médecin décidera de la dose adaptée pour vous.

Les doses habituelles sont les suivantes :

Hypertension artérielle : la dose usuelle initiale et la dose d'entretien est de 5 mg par jour. Après un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 10 mg par jour si nécessaire. La dose de 10 mg par jour est la dose maximale recommandée dans l'hypertension.

Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 5 mg par jour puis, si nécessaire, à 10 mg par jour.

Maladie coronaire 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, la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après une semaine, cette dose peut être augmentée à 5 mg par jour puis à 10 mg par jour, la semaine suivante.

Si vous avez pris plus de COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû

Consultez immédiatement

L'événement le plus probable

traduire par des vertiges

et/ou nausées.

Si vous oubliez de prendre

Il est important de prendre

plus efficace. Cependant, il

peut être utile de continuer à

prendre le jour suivant.

Ne prenez pas de dose double

pour compenser la dose oubliée.

Si vous arrêtez de prendre COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé

Le traitement par COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé est un traitement de longue durée, vous devez continuer à le prendre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?

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

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, contactez immédiatement votre médecin :

- gonflement de la face, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, difficulté à respirer (angioedème) (voir rubrique « Avertissements et précautions »), (peu fréquent – peut affecter jusqu'à 1 patient sur 100) ;
- vertige sévère ou évanouissement dû à l'hypotension, (fréquent – peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10) ;
- battements du cœur inhabituellement rapides ou irréguliers, douleurs thoraciques

142,70

COVERSYL[®] 10 mg

Périndopril arginine, comprimé pelliculé

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 10 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE COVERSYL 10 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'Enzyme de Conversion (IEC) non associés - Code ATC: C09AA04
COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé 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 10 mg, comprimé pelliculé est utilisé dans :

- le traitement de l'hypertension artérielle,
- 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 10 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

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

Ne prenez jamais COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique au périndopril ou 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 les IEC ou si vous ou un membre de votre famille avez déjà eu ces symptômes quelles qu'en soient les circonstances (angioedème).
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé en début de grossesse (Cf. « Grossesse et allaitement »).
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament contenant de l'insuline 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 10 mg, comprimé pelliculé 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 rénale (rétrécissement de l'artère rénale) ;
- avez tout autre problème cardiaque ;
- avez une maladie du foie ;
- avez une maladie rénale ou si vous êtes sous dialyse ;
- avez des taux anormalement élevés d'une hormone appelée aldostérone dans le sang (aldostérisme primaire) ;
- souffrez d'une maladie du tissu conjonctif comme un lupus

noradrénaline ou adrénaline) ;

- sel d'or, en particulier lors d'administration intraveineuse (utilisés dans le traitement des symptômes de la polyarthrite rhumatoïde).

COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

Il est conseillé de prendre COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé 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 10 mg, comprimé pelliculé 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 10 mg, comprimé pelliculé. COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé 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 10 mg, comprimé pelliculé 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 10 mg, comprimé pelliculé n'affecte pas la vigilance mais des sensations de vertiges ou de fatigue en relation avec une baisse de la pression artérielle peuvent survenir chez certains patients. Par conséquent, votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines peut être diminuée.

COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé contient du lactose monohydraté

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

3. COMMENT PRENDRE COVERSYL 10 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Le comprimé doit être avalé avec un verre d'eau, de préférence à la même heure chaque jour, le matin et avant le repas. Votre médecin décidera de la dose adaptée pour vous.

Les doses habituelles sont les suivantes :

Hypertension artérielle : la dose usuelle initiale et la dose d'entretien est de 5 mg par jour. Après un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 10 mg par jour si nécessaire. La dose de 10 mg par jour est la dose maximale recommandée dans l'hypertension.

Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 5 mg par jour puis, si nécessaire, à 10 mg par jour.

Maladie coronaire 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, la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après une semaine, cette dose peut être augmentée à 5 mg par jour puis à 10 mg par jour, la semaine suivante.

Si vous avez pris plus de COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû

Consultez immédiatement

L'événement le plus probable

traduire par des vertiges

et/ou nausées.

Si vous oubliez de prendre

Il est important de prendre

plus efficace. Cependant, il

peut être le jour suivant.

Ne prenez pas de dose double.

Ne prenez pas de dose double.

Ne prenez pas de dose double.

Si vous arrêtez de prendre COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé

Le traitement par COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé est un traitement de longue durée, vous devez continuer à le prendre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?

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

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, contactez immédiatement votre médecin :

• gonflement de la face, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, difficulté à respirer (angioedème) (voir rubrique « Avertissements et précautions »), (peu fréquent - peut affecter jusqu'à 1 patient sur 100) ;

• vertige sévère ou évanouissement dû à l'hypotension, (fréquent - peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10) ;

• battements du cœur inhabituellement rapides ou irréguliers, douleurs thoraciques

142,70

COVERSYL[®] 10 mg

Périndopril arginine, comprimé pelliculé

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 10 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE COVERSYL 10 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'Enzyme de Conversion (IEC) non associés - Code ATC: C09AA04
COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé 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 10 mg, comprimé pelliculé est utilisé dans :

- le traitement de l'hypertension artérielle,
- 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 10 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

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

Ne prenez jamais COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique au périndopril ou 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 les IEC ou si vous ou un membre de votre famille avez déjà eu ces symptômes quel que soient les circonstances (angioedème).
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé en début de grossesse (Cf. « Grossesse et allaitement »).
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament contenant de l'insuline 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 10 mg, comprimé pelliculé 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 rénale (rétrécissement de l'artère rénale) ;
- avez tout autre problème cardiaque ;
- avez une maladie du foie ;
- avez une maladie rénale ou si vous êtes sous dialyse ;
- avez des taux anormalement élevés d'une hormone appelée aldostérone dans le sang (aldostérisme primaire) ;
- souffrez d'une maladie du tissu conjonctif comme un lupus

noradrénaline ou adrénaline) ;

- sel d'or, en particulier lors d'administration intraveineuse (utilisés dans le traitement des symptômes de la polyarthrite rhumatoïde).

COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

Il est conseillé de prendre COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé 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 10 mg, comprimé pelliculé 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 10 mg, comprimé pelliculé. COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé 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 10 mg, comprimé pelliculé 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 10 mg, comprimé pelliculé n'affecte pas la vigilance mais des sensations de vertiges ou de fatigue en relation avec une baisse de la pression artérielle peuvent survenir chez certains patients. Par conséquent, votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines peut être diminuée.

COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé contient du lactose monohydraté

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

3. COMMENT PRENDRE COVERSYL 10 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Le comprimé doit être avalé avec un verre d'eau, de préférence à la même heure chaque jour, le matin et avant le repas. Votre médecin décidera de la dose adaptée pour vous.

Les doses habituelles sont les suivantes :

Hypertension artérielle : la dose usuelle initiale et la dose d'entretien est de 5 mg par jour. Après un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 10 mg par jour si nécessaire. La dose de 10 mg par jour est la dose maximale recommandée dans l'hypertension.

Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 5 mg par jour puis, si nécessaire, à 10 mg par jour.

Maladie coronaire 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, la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après une semaine, cette dose peut être augmentée à 5 mg par jour puis à 10 mg par jour, la semaine suivante.

Si vous avez pris plus de COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû

Consultez immédiatement

L'événement le plus probable

traduire par des vertiges

et/ou nausées.

Si vous oubliez de prendre

Il est important de prendre

plus efficace. Cependant, il

peut être le jour suivant.

Ne prenez pas de dose double

pour rattrapper la dose oubliée.

Si vous arrêtez de prendre COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé

Le traitement par COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé est un traitement de longue durée, vous devez continuer à le prendre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?

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

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, contactez immédiatement votre médecin :

- gonflement de la face, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, difficulté à respirer (angioedème) (voir rubrique « Avertissements et précautions ») (peu fréquent – peut affecter jusqu'à 1 patient sur 100) ;
- vertige sévère ou évanouissement dû à l'hypotension, (fréquent – peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10) ;
- battements du cœur inhabituellement rapides ou irréguliers, douleurs thoraciques

142,70