

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.

Pathologie 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.

Education :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Prothèse :

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

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

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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 Mohammed 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

Maladie

Dentaire

Optique

111648

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2540

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : RAIHAN ALI

Date de naissance :

1. 1. 1941

Adresse :

Mme Ali

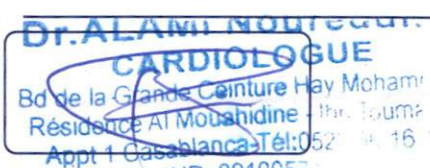
Tél. :

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 : Raihan 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) :



RELEVE 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
10/04/2025	Acte de consultation	1	50000	Dr. ALAMI Noureddine CARDIOLOGUE Bd de la Grande Ceinture Hay Mohammadi Résidence Al Mouahidine - Ibn Toumert

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE ADAM <u>Dr Lahcini Wafaa</u> <u>Lot. Besbassa Rue 3 N° 72</u> <u>Ain Seba - Casablanca</u> <u>Tel: 022 34 02 12</u>	09/04/21	2266.50

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

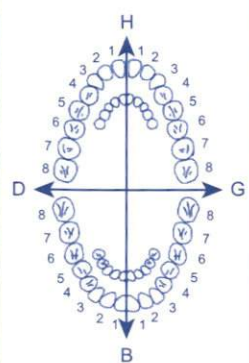
Important

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

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

	H
25533412	21433552
00000000	00000000



[Création, remont, adjonction]

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'E

Dr. Noureddine ALAMI

Spécialiste des maladies du cœur 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 بمونبولي

مجاز من جامعة مونبولي بالتشخيص الآلي لأمراض القلب و الشرايين

طبيب ملحق بمصلحة القلب بمستشفيات فرنسا سابقا

رئيس قسم أمراض القلب بالمستشفى العسكري بالعيون سابقا

شارع الحزام الكبير - الحي المحمدى

إقامة الموحدين ابن تومرت III شقة 1

الدار البيضاء الهاتف: (05) 22.66.16.16

CASABLANCA, LE

09/04/2022

III

RADITIANI Ali

S.V

S.V

S.V

S.V

S.V

S.V

142,70 X3
Co versyle 10: 1 cpl
57,70 X3
Aldodiane 10: 1/2 cpl
34,60 X3
Loratadine 10: 1/2 cpl
270,100 X3
Co Plavix 75/100: 1 cpl mid

157,10 X3
Nolip 10: 1 cpl Sore

46,70 X6
Après Avis Médical
Astellor 10: 1 cpx 2ml
corvasal 2mg

2266,50

III de 03 mois

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

Dr. ALAMI Noureddine

CARDIOLOGUE

bd de la Grande Ceinture Hay Moham
Résidence Al Mouahidine - Ibn Touma
Appt 1 Casablanca-Tél:0522 35 16
INP: 0910057

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

de spéciales :

-dessous s'applique à votre cas,
vant de prendre CoPlavix :
ue tel que :
r un saignement interne (comme

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

sciente (y compris dentaire).
compris dentaire) prévue dans

artère 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
GPD), 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
te purpura thrombopénique
et bleus sous la peau, pouvant
épingles rouges, accompagné ou
infusion, jaunissement de la peau
"Effets indésirables éventuels").
blessez, l'arrêt du saignement
habitude. Ceci est lié au mode
empêche la formation de caillots
u blessures superficielles (par
ne devriez généralement rien
e saignement vous préoccupe,
otre 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 anticoagulants oraux (médicaments utilisés pour diminuer la coagulation du sang),
 - de l'acide acétylsalicylique ou un autre anti-inflammatoire non stéroïden, 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 sulfinpyrazone, 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~~ suivant la prise de CoPlavix, ou si vous êtes enceinte

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat -R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca

CoPlavix 75mg/100mg

b30 cp

P.P.V : 270,00 DH

ion,

diabète,

ancer,

er la douleur

Barcode

5 118001 082018

ogrel pendant la

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.

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

de spéciales :

-dessous s'applique à votre cas,
vant de prendre CoPlavix :
ue tel que :
r un saignement interne (comme

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

sciente (y compris dentaire).
compris dentaire) prévue dans

artère 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
GPD), 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
te purpura thrombopénique
et bleus sous la peau, pouvant
épingles rouges, accompagné ou
infusion, jaunissement de la peau
"Effets indésirables éventuels").
blessez, l'arrêt du saignement
habitude. Ceci est lié au mode
empêche la formation de caillots
u blessures superficielles (par
ne devriez généralement rien
e saignement vous préoccupe,
otre 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 anticoagulants oraux (médicaments utilisés pour diminuer la coagulation du sang),
 - de l'acide acétylsalicylique ou un autre anti-inflammatoire non stéroïden, 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 sulfinpyrazone, 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~~ suivant la prise de CoPlavix, ou si vous êtes enceinte

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat -R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca

CoPlavix 75mg/100mg

b30 cp

P.P.V : 270,00 DH

ion,

diabète,

ancer,

er la douleur

Barcode

5 118001 082018

ogrel pendant la

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.

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

de spéciales :

-dessous s'applique à votre cas,
vant de prendre CoPlavix :
ue tel que :
r un saignement interne (comme

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

sciente (y compris dentaire).
compris dentaire) prévue dans

artère 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
GPD), 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
te purpura thrombopénique
et bleus sous la peau, pouvant
épingles rouges, accompagné ou
infusion, jaunissement de la peau
"Effets indésirables éventuels").
blessez, l'arrêt du saignement
habitude. Ceci est lié au mode
empêche la formation de caillots
u blessures superficielles (par
ne devriez généralement rien
e saignement vous préoccupe,
otre 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 anticoagulants oraux (médicaments utilisés pour diminuer la coagulation du sang),
 - de l'acide acétylsalicylique ou un autre anti-inflammatoire non stéroïden, 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 sulfinpyrazone, 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~~ suivant la prise de CoPlavix, ou si vous êtes enceinte

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat -R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca

CoPlavix 75mg/100mg

b30 cp

P.P.V : 270,00 DH

ion,

diabète,

ancer,

er la douleur

ogrel pendant la

5 118001 082018

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.

COVERSYL® 10 mg

Péridopril 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.

noradrénaline ou adrénaline) ;

- sei 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. 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 pourra choisir un autre traitement si vous souhaitez allaitez, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématré.

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 sucrels, 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. Veuillez 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 auriez dû

Consultez immédiatement un

L'événement le plus probable traduire par des vertiges ou jambes relâchées.

Si vous oubliez de prendre

Il est important de prendre plus efficacement. Cependant, si pelliculé, le jour suivant reprendre. Ne prenez pas de dose double prendre.

Si vous arrêtez de prendre COVE

Le traitement par COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé et le traitement de longue durée, vous deveu, l'interrompre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé ou à votre phar

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut vous causer des effets indésirables.

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 (angoisse d'asphyxie) (voir rubrique «Avertissements et précautions»); (peu fréquent – peut affecter jusqu'à 1 patient sur 100);

* vertige sévère ou évanouissement dès à l'hypotension, (peu fréquent – peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10);

* battements du cœur inhabituellement rapides ou irréguliers;

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc.

* des effets indésirables, tels que : éruption cutanée, rash, urticaire, etc

COVERSYL® 10 mg

Péridopril 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.

noradrénaline ou adrénaline) ;

- sei 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. 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 pourra choisir un autre traitement si vous souhaitez allaitez, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématré.

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 sucrels, 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. Veuillez 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 auriez dû

Consultez immédiatement un

L'événement le plus probable traduire par des vertiges ou jambes relâchées.

Si vous oubliez de prendre

Il est important de prendre plus efficacement. Cependant, si pelliculé, le jour suivant reprendre. Ne prenez pas de dose double prendre.

Si vous arrêtez de prendre COVE

Le traitement par COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé et le traitement de longue durée, vous deveu, l'interrompre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé ou à votre phar

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES?

Comme tous les médicaments, ce médicament

mais il 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 (angoisse d'asphyxie) (voir rubrique «Avertissements et précautions»).

* vertige sévère ou évanouissement dû à l'hypotension, (fréquent – jusqu'à 1 patient sur 10);

* battements du cœur inhabituellement rapides ou irréguliers;

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. 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 sucrels, 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 difficultés 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 quelques quels qu'en soient les circonstances (angioédème),
- 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'lisinopril 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

Adressessez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé si vous

* avec 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);

* avec tout autre problème cardiaque ;

* avec une maladie de foie ;

* avec une maladie rénale ou si vous êtes sous dialyse ;

* avec des taux anormalement élevés d'une hormone appelée aldostérone dans le sang (aldostéronisme primaire);

* souffrir d'une maladie de collagène (maladie du tissu conjonctif)

* hypertension artérielle (hypertension primaire).

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

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

1. QU'EST-CE QUE CORVARSAL 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 CORVARSAL 2 mg, comprimé sécable ?

Ne prenez jamais CORVARSAL 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'associati



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

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

1. QU'EST-CE QUE CORVARSAL 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 CORVARSAL 2 mg, comprimé sécable ?

Ne prenez jamais CORVARSAL 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'associati



03400932410811

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

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

1. QU'EST-CE QUE CORVARSAL 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 CORVARSAL 2 mg, comprimé sécable ?

Ne prenez jamais CORVARSAL 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'associati



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

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

1. QU'EST-CE QUE CORVARSAL 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 CORVARSAL 2 mg, comprimé sécable ?

Ne prenez jamais CORVARSAL 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'associati



03400932410811

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

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

1. QU'EST-CE QUE CORVARSAL 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 CORVARSAL 2 mg, comprimé sécable ?

Ne prenez jamais CORVARSAL 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'associati



03400932410811

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

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

1. QU'EST-CE QUE CORVARSAL 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 CORVARSAL 2 mg, comprimé sécable ?

Ne prenez jamais CORVARSAL 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'associati



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

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 contre-indiquée chez ces patients.

Polymorphismes génétiques :

Certains types spécifiques de polymorphismes génétiques peuvent entraîner une augmentation de 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 prédisposants à la 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

l'exposition à la rosuvastatine.

En cas de surdosage, il convient de faire un lavage gastrique et de donner de l'acide lactique. L'administration de protéases : utilisation concomitante de certains inhibiteurs de la coagulation et de certaines associations d'inhibiteurs de protéases peut être envisagée après un examen attentif de l'adaptation de la posologie de rosuvastatine.

Le gemfibrozil, le fénofibrate, les autres fibrates et la niacine (acide nicotinique) à des doses hypolipémiantes (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 SURDOSSAGE

En cas de surdosage, la prise en charge sera symptomatique, la fonction hépatique et le taux de CPK doivent être surveillées. 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 tôt. Ne prenez pas de dose double pour compenser celle que vous avez oubliée de prendre.

SEVRAGE :

si vous souhaitez arrêter votre traitement.

• délivrance :

Observation :

• si la température dépasse pas 30 °C. Dans son emballage d'origine, à l'abri de

des enfants .

• utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

Laboratoires AFRIC-PHAR



Route 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

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

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 contre-indiquée chez ces patients.

Polymorphismes génétiques :

Certains types spécifiques de polymorphismes génétiques peuvent entraîner une augmentation de 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 prédisposants à la 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

l'exposition thérapeutique.

En cas de surdosage, l'administration d'inhibiteurs de protéases : utilisation concomitante de certains inhibiteurs de protéases peut être envisagée après un examen attentif de l'adaptation de la posologie de rosuvastatine.

Le gemfibrozil, le fénofibrate, les autres fibrates et la niacine (acide nicotinique) à des doses hypolipémiantes (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 surveillées. 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 tôt. Ne prenez pas de dose double pour compenser celle que vous avez oubliée de prendre.

SEVRAGE :

Si vous souhaitez arrêter votre traitement,

• délivrance :

Observation :

• si la température dépasse pas 30 °C. Dans son emballage d'origine, à l'abri de la lumière, dans un endroit sec et à l'abri des enfants .
• utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

Laboratoires AFRIC-PHAR



Route 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.

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

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. Ce contre-indication chez ces patients.

Polymorphismes génétiques :

Certains types spécifiques de polymorphismes génétiques peuvent entraîner une augmentation de 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 prédisposants à la 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

la normale, ou lorsque la fonction hépatique est altérée.

En cas de protéases : utilisation concomitante de certains inhibiteurs de la coagulation et de certaines associations d'inhibiteurs de protéases peut être envisagée après un examen attentif de l'adaptation de la posologie de rosuvastatine.

Le gemfibrozil, le fénofibrate, les autres fibrates et la niacine (acide nicotinique) à des doses hypolipémiantes (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 SURDOSSAGE

En cas de surdosage, la prise en charge sera symptomatique, la fonction hépatique et le taux de CPK doivent être surveillées. 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 tôt. Ne prenez pas de dose double pour compenser celle que vous avez oubliée de prendre.

SEVRAGE :

Si vous souhaitez arrêter votre traitement,

• délivrance :

Observation :

• si la température dépasse pas 30 °C. Dans son emballage d'origine, à l'abri de

des enfants .

• utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

Laboratoires AFRIC-PHAR



Route 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

La dose est adaptée

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 conseiller
pas 25

Ne jetez pas
ou avalez pas
à votre
médicament

ALDACTONE 50® mg 

P.P.V: 57DH70



6 118001 170029

mesures contribueront à protéger
l'environnement.

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

La dose est adaptée

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 conseiller
pas 25

Ne jetez
ou ave

à votre
médicam

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

La dose est adaptée

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 conseiller
pas 25

Ne jetez pas
ou avalez pas
à votre
médicament

ALDACTONE 50® mg 

P.P.V: 57DH70



6 118001 170029

mesures contribueront à protéger
l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

COVERSYL® 10 mg

Péridropril 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 sucrels, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique au péridropril 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 quelques qu'en soient les circonstances (angioédème);
- 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 (C). « Grossesse et allaitement »);
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament contenant de l'lisinopril 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 aldostéron dans le sang (aldostéronisme primaire);
- souffrez d'urticaire (éruption de rougeurs et de 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. 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 pourra 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 sucrels, 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'en aviez dû

Consultez immédiatement L'événement le plus probablement traduire par des vertiges jambes relevées.

Si vous oubliez de prendre COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé, le jour suivant refaire la prise.

Ne prenez pas de dose double, prendre.

Si vous arrêtez de prendre COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé

Le traitement par COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé de longue durée, vous devrez l'interrompre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation,

4. QUELLES SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?

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

Si vous remarquez l'un des effets indésirables, anétez 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 (angioédème) (voir rubrique « Avertissements et précautions »), (peu fréquent – peut affecter jusqu'à 1 patient sur 100) ;
- vertige sévère ou événouissement dès à l'hypotension, (fréquent – peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10) ;
- battements du cœur inhabituellement rapides ou irréguliers, douleurs thoraciques

142,70

ment un
ain avant de

demandez plus
d'info.

es effets indésirables,

ent graves suivants,

à l'exception de

les effets indésirables,

à l'exception de

les effets indésirables,

à l'exception de

les effets indésirables,

COVERSYL® 10 mg

Péridropril 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 sucrels, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique au péridropril 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 avec déjà eu ces symptômes quelques qu'en soient les circonstances (angioédème),
- 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 (C). « Grossesse et allaitement »),
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament contenant de l'lisinopril 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 aldostéron dans le sang (aldostéronisme primaire) ;
- souffrez d'urticaire (éruption de rougeurs et de tissu conjonctif) comme un lupus

noradrénaline ou adrénaline) ;

- sei 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 médecin pourra 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 sucrels, 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'en aviez dû

Consultez immédiatement L'événement le plus probablement traduire par des vertiges jambes relevées.

Si vous oubliez de prendre COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé, le jour suivant refaire la prise.

Ne prenez pas de dose double, prendre.

Si vous arrêtez de prendre COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé

Lors du traitement de COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé de longue durée, vous devrez l'interrompre. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation, d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELLES SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut causer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tous les patients. 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 (angioédème) (voir rubrique « Avertissements et précautions »), (peu fréquent – peut affecter jusqu'à 1 patient sur 100) ;
- vertige sévère ou événouissement dû à l'hypotension, (fréquent – peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10) ;
- battements du cœur inhabituellement rapides ou irréguliers, douleurs thoraciques

142,70

ment un
ain avant de

demander plus
d'info.

es effets indésirables,

ent graves suivants,

à l'exception de

les effets indésirables,

