

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement 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.



1248745

Déclaration de Maladie : N° P19-0005873

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 07724 Société : RAM
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : BOUTAHJILALI Date de naissance : 01/01/1957
 Adresse : ESCADA I N°26 Sidi Maarouf 20130 Casablanca
 Tél. : 066684145 Total des frais engagés : 170,10 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 18/07/2022
 Nom et prénom du malade : JILALI BOUTAHJILALI Age : 67 ans
 Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : TIA
 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 : 20/07/22
 Signature de l'adhérent(e) :

Adresses Mails utiles

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

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

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
18/07/2022	C	1	1800M	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	18.07.22	320,10

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

- Diplômé d'université d'Echographie Clinique de l'université Montpellier (France)
- Expert Médical: D.U.I de Médecine légale et Réparation juridique RENNES (France)
- Spécialiste en Médecine de Sports de l'université de NICE-SOPHIA Antipolis (France)
- Ex. Médecin chef de C/S

- حاصل على دبلوم
- * الفحص بالصدى من جامعة مونتبلي (فرنسا)
- * خبير في الطب الشرعي من جامعة رين (فرنسا)
- مختص في الطب الرياضي
- من جامعة نيس صوفيا انتبوليس (فرنسا)
- طبيب رئيسي سابقا



10670x3

2° / CO-NEDEAR

50/12.5mg

320/10 1 cp / j / 8 mas



CO-MEDZAR® 50/12.5mg et 100/25mg;

Composé actif

Boîte de 30

Losartan potassique et hydrochlorothiazide

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

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

Où contient cette notice :

1. Où est-ce que **CO-MEDZAR®** et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser **CO-MEDZAR®** ?
3. Comment utiliser **CO-MEDZAR®** ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **CO-MEDZAR®** ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. OÙ EST-CE QUE **CO-MEDZAR®** ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacologique :

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

Indications thérapeutiques :

CO-MEDZAR® est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle (pression sanguine élevée).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE **CO-MEDZAR®** ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

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

Contre-indications :

Ne prenez jamais **CO-MEDZAR® :**

- Si vous êtes allergique au Losartan, à l'hydrochlorothiazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (cf. Informations Supplémentaires).
- Si vous êtes allergique aux autres dérivés sulfamide (par exemple autres diurétiques thiazidiques, certains antibiotiques tels que le cotrimoxazole) ; si vous n'êtes pas sûr, demandez à votre médecin.
- Si votre fonction hépatique est gravement dégradée.
- Si vous avez un faible taux de potassium ou de sodium ou un taux élevé de calcium qui ne peuvent pas être corrigés par un traitement.
- Si vous souffrez de goutte.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre **CO-MEDZAR®** en début de grossesse - Voir rubrique "Grossesse").
- Si votre fonction rénale est gravement dégradée ou si vos reins ne produisent plus d'urine.
- Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et si vous prenez un médicament destiné à réduire la pression artérielle contenant de l'islaquin.

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Faites attention avec **CO-MEDZAR® :**

Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière avant de prendre **CO-MEDZAR®**.

Vous devez informer votre médecin si vous prenez (ou êtes susceptible de devenir) enceinte.

CO-MEDZAR® 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 en cas d'utilisation à partir de ce stade de la grossesse (voir rubrique "Grossesse").

Il est important de prévenir votre médecin avant de prendre **CO-MEDZAR®** :

- Si vous avez déjà eu un gonflement du visage, des lèvres, de la gorge ou de la langue,
- Si vous prenez des diurétiques,
- Si vous faites un régime sans sel,
- Si vous avez ou avez eu des vomissements importants et/ou des diarrhées,
- Si vous avez une insuffisance cardiaque,
- Si votre fonction hépatique est altérée (voir rubrique "Ne prenez jamais **CO-MEDZAR®**").
- Si vous avez eu un rétrécissement des artères rénales (sténose artérielle rénale) ou avez un rein fonctionnel unique, ou si vous avez récemment reçu une transplantation rénale,
- Si vous avez eu un rétrécissement des artères (athérosclérose), de l'angine de poitrine (douleur thoracique) ou fait d'une mauvaise fonction cardiaque,
- Si vous avez une sténose des valves aortique ou mitrale (rétrécissement des valves du cœur) ou une cardiomyopathie hypertrophique (une maladie induisant un épaississement du muscle cardiaque),
- Si vous êtes diabétique,
- Si vous avez de la goutte,
- Si vous avez ou avez eu des problèmes allergiques, d'asthme ou une maladie donnant des douleurs des articulations, un rash cutané et de la fièvre (pupus érythémateux disséminé),
- Si vous avez un taux élevé de calcium ou bas de potassium, ou si vous suivez un régime pauvre en potassium,
- Si vous devez subir une anesthésie (même chez le dentiste) ou une intervention chirurgicale ou si vous allez faire des tests pour vérifier votre fonction parathyroïdienne, vous devez informer votre médecin ou l'équipe médicale que vous prenez du Losartan potassique et de l'hydrochlorothiazide,
- Si vous avez une hyperaldostéronisme primaire (un syndrome associé à une augmentation de la sécrétion d'aldostérone suite à une anomalie des glandes surrénales),
- Si vous prenez un médicament destiné à réduire la pression artérielle contenant de l'islaquin.

Enfants et adolescents

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de **CO-MEDZAR®** chez les enfants. Par conséquent, **CO-MEDZAR®** ne doit pas être donné aux enfants.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise d'autres médicaments

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

Les diurétiques tels que l'hydrochlorothiazide contenu dans **CO-MEDZAR®** peuvent interagir avec d'autres médicaments.

CO-MEDZAR® avec des aliments et boissons

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant **CO-MEDZAR®** chacun d'eux.

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent neutraliser l'effet de **CO-MEDZAR®** peut être pris au cours ou en dehors des repas.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

• **Grossesse**

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou êtes) normalement d'arrêter de prendre **CO-MEDZAR®** avant d'être recommander de prendre un autre médicament à la place de **CO-MEDZAR®** 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 l'allaitement et votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous allaitez.

CO-MEDZAR® marche tout aussi bien et est tout aussi bien toléré par la plupart des patients plus âgés ont besoin de la même dose que les jeunes.

Effets indésirables

Le **CO-MEDZAR®** contient des médicaments qui peuvent induire une réaction allergique chez les personnes âgées à utiliser des machines.

Lors de l'utilisation du traitement par ce médicament, vous ne devez pas conduire d'un véhicule ou l'utilisation de machines dangereuses.

Liste des symptômes à effet notable

Informations importantes concernant certains composants de **CO-MEDZAR®** : contenu du lactose.

3. COMMENT PRENDRE **CO-MEDZAR® ?**

Instructions pour un bon usage

Sans objet.

Posologie. Mode et/ou voie(s) d'administration. Fréquence d'administration

Prenez **CO-MEDZAR®** à jeun, avec un verre d'eau. Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou de votre pharmacien en cas de doute. Votre fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de prévenir votre médecin avant de prendre **CO-MEDZAR®**.

La posologie habituelle pour la plupart des patients hypertendus est de prendre **CO-MEDZAR®** une fois par jour.

Si vous avez une fonction rénale normale, la dose habituelle est de 50 mg/12.5 mg, comprimé pelliculé ou capsule à 1 comprimé par jour. La dose maximum par jour est de 2 comprimés par jour de **CO-MEDZAR®** 100 mg/25 mg, comprimé pelliculé.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de **CO-MEDZAR®**, comprimé pelliculé ou capsule, contactez votre médecin ou votre pharmacien immédiatement pour provoquer une chute de la pression sanguine, des palpitations, un rythme cardiaque irrégulier.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre **CO-MEDZAR®**, comprimé pelliculé : Essayez de prendre **CO-MEDZAR®** quotidiennement tel que prescrit, de dose double et pressez la dose suivante au moment habituel le lendemain.

Risques de syndrome de sevrage

Sans objet.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ÉVENTUELS ?

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'être associé à des effets indésirables, arrêtez de prendre **CO-MEDZAR®** en cas d'urgence de l'hôpital le plus proche :

• Une réaction allergique grave (éruption cutanée, démangeaisons, gonflement des lèvres, de la gorge ou de la respiration).

C'est un effet secondaire grave mais rare qui peut affecter plus d'1 sur 10 000 mais moins d'1 patient sur 1 000. Vous pouvez avoir besoin

106, 701

CO-MEDZAR® 50/12.5mg et 100/25mg;

Composé actif

Boîte de 30

Losartan potassique et hydrochlorothiazide

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

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

Où contient cette notice :

1. Où est-ce que **CO-MEDZAR®** et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser **CO-MEDZAR®** ?
3. Comment utiliser **CO-MEDZAR®** ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **CO-MEDZAR®** ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. OÙ EST-CE QUE **CO-MEDZAR®** ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classifications thérapeutiques :

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

Indications thérapeutiques :

CO-MEDZAR® est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle (pression sanguine élevée).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE **CO-MEDZAR®** ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

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

Contre-indications :

Ne prenez jamais **CO-MEDZAR® :**

- Si vous êtes allergique au Losartan, à l'hydrochlorothiazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (cf. Informations Supplémentaires).
- Si vous êtes allergique aux autres dérivés sulfamide (par exemple autres diurétiques thiazidiques, certains antibiotiques tels que le cotrimoxazole) ; si vous n'êtes pas sûr, demandez à votre médecin.
- Si votre fonction hépatique est gravement dégradée.
- Si vous avez un faible taux de potassium ou de sodium ou un taux élevé de calcium qui ne peuvent pas être corrigés par un traitement.
- Si vous souffrez de goutte.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre **CO-MEDZAR®** en début de grossesse - Voir rubrique "Grossesse").
- Si votre fonction rénale est gravement dégradée ou si vos reins ne produisent plus d'urine.
- Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et si vous prenez un médicament destiné à réduire la pression artérielle contenant de l'islaquin.

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Faites attention avec **CO-MEDZAR® :**

Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière avant de prendre **CO-MEDZAR®**.

Vous devez informer votre médecin si vous prenez (ou êtes susceptible de devenir) enceinte.

CO-MEDZAR® 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 en cas d'utilisation à partir de ce stade de la grossesse (voir rubrique "Grossesse").

Il est important de prévenir votre médecin avant de prendre **CO-MEDZAR®** :

- Si vous avez déjà eu un gonflement du visage, des lèvres, de la gorge ou de la langue,
- Si vous prenez des diurétiques,
- Si vous faites un régime sans sel,
- Si vous avez ou avez eu des vomissements importants et/ou des diarrées,
- Si vous avez une insuffisance cardiaque,
- Si votre fonction hépatique est altérée (voir rubrique "Ne prenez jamais **CO-MEDZAR®**").
- Si vous avez eu un rétrécissement des artères rénales (sténose artérielle rénale) ou avez un rein fonctionnel unique, ou si vous avez récemment reçu une transplantation rénale,
- Si vous avez eu un rétrécissement des artères (athérosclérose), de l'angine de poitrine (douleur thoracique) ou fait d'une mauvaise fonction cardiaque,
- Si vous avez une sténose des valves aortique ou mitrale (rétrécissement des valves du cœur) ou une cardiomyopathie hypertrophique (une maladie induisant un épaississement du muscle cardiaque),
- Si vous êtes diabétique,
- Si vous avez de la goutte,
- Si vous avez eu ou avez des problèmes allergiques, d'asthme ou une maladie donnant des douleurs des articulations, un rash cutané et de la fièvre (pupus érythémateux disséminé),
- Si vous avez un taux élevé de calcium ou bas de potassium, ou si vous suivez un régime pauvre en potassium,
- Si vous devez subir une anesthésie (même chez le dentiste) ou une intervention chirurgicale ou si vous allez faire des tests pour vérifier votre fonction parathyroïdienne, vous devez informer votre médecin ou l'équipe médicale que vous prenez du Losartan potassique et de l'hydrochlorothiazide,
- Si vous avez une hyperaldostéronisme primaire (un syndrome associé à une augmentation de la sécrétion d'aldostérone suite à une anomalie des glandes surrénales),
- Si vous prenez un médicament destiné à réduire la pression artérielle contenant de l'islaquin.

Enfants et adolescents

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de **CO-MEDZAR®** chez les enfants. Par conséquent, **CO-MEDZAR®** ne doit pas être donné aux enfants.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise d'autres médicaments

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Les diurétiques tels que l'hydrochlorothiazide contenu dans **CO-MEDZAR®** peuvent interagir avec d'autres médicaments.

CO-MEDZAR® avec des aliments et boissons

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant **CO-MEDZAR®** chacun d'eux.

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent neutraliser l'effet de **CO-MEDZAR®** peut être pris au cours ou en dehors des repas. **Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives**

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

• **Grossesse**

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou êtes) normalement d'arrêter de prendre **CO-MEDZAR®** avant d'être recommander de prendre un autre médicament à la place de **CO-MEDZAR®** 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 l'allaitement. Votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous allaitez.

CO-MEDZAR® marche tout aussi bien et est tout aussi bien toléré par la plupart des patients plus âgés ont besoin de la même dose que les jeunes.

Effets indésirables
Le **CO-MEDZAR®** contient des médicaments qui peuvent induire une réaction allergique chez les personnes. Après l'utilisation de **CO-MEDZAR®**, il est possible d'observer des effets indésirables. Lors de l'utilisation du traitement par ce médicament, vous ne devez que la conduite d'une voiture ou l'utilisation de machines dangereuses.

Liste des symptômes à effet notable
Informations importantes concernant certains composants de **CO-MEDZAR®** :
Le **CO-MEDZAR®** contient du lactose.

3. COMMENT PRENDRE **CO-MEDZAR®** ?

Instructions pour un bon usage

Sans objet.

Posologie. Mode et/ou voie(s) d'administration. Fréquence d'administration.

Prenez **CO-MEDZAR®** à l'heure indiquée par votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Votre fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de prévenir votre médecin avant de prendre **CO-MEDZAR®**.

La posologie habituelle pour la plupart des patients hypertendus est de prendre **CO-MEDZAR®** une fois par jour. Cette dose peut être augmentée à 50 mg/12.5 mg, comprimé pelliculé ou change à 1 comprimé par jour, si nécessaire. La dose maximum par jour est de 2 comprimés par jour de **CO-MEDZAR®** 100 mg/25 mg, comprimé pelliculé.

Symptômes et instructions en cas de surdosage
Si vous avez pris plus de **CO-MEDZAR®**, comprimé pelliculé que vous en cas de surdosage, vous devez immédiatement consulter votre médecin ou votre pharmacien. Les symptômes peuvent être : nausées, vomissements, diarrées, hypotension, évanouissement.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses
Si vous oubliez de prendre **CO-MEDZAR®**, comprimé pelliculé : Essayez de prendre **CO-MEDZAR®** le plus tôt possible le jour suivant, mais ne prenez pas de dose supplémentaire si vous avez déjà pris une dose. Ne prenez pas de dose supplémentaire si vous avez déjà pris une dose.

Risques de syndrome de sevrage
Sans objet.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ÉVENTUELS ?

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'être associé à des effets indésirables. Si vous ressentez l'un des effets indésirables, arrêtez de prendre **CO-MEDZAR®** et contactez votre médecin ou votre pharmacien.

• Une réaction allergique grave (éruption cutanée, démangeaisons, gonflement des lèvres, difficulté à avaler ou à respirer).
C'est un effet secondaire grave mais rare qui peut affecter plus d'1 sur 10 000 mais moins d'1 patient sur 1 000. Vous pouvez avoir besoin d'un traitement d'urgence.

