

# 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.

## 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



## Déclaration de Maladie

N° P19- 048118

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

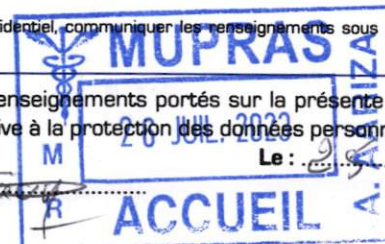
### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 09694 Société : RAM  
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :  
Nom & Prénom : SOUMA MHAMED  
Date de naissance :  
Adresse : Souk el Moudjahid  
Tél. : 0610690726 Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :  
Dr. EL OUASSI Brahim  
Spécialiste en Anesthésie Réanimation  
Consultation et Exploration Cardio-vasculaire  
Tél: 0522336300 066936601  
Date de consultation : 25/07/2023  
Nom et prénom du malade : MR SOUMA MHAMED Age: 7  
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
Nature de la maladie : 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 : M Le : 25/07/2023  
Signature de l'adhérent(e) : [Signature]





# 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
25/10/23	1		300	<i>Dr. EL GUASSI Brahim</i> Spécialiste en Anesthésie Réanimation Consultation et Exploration Cardio-vasculaire Tél: 0522 336377

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<i>Pharmacie ISIS</i> 143 Lot Wafiq Tél: 05 22 53 31 71 Berrechid -	25/10/2023	486,40 Ds

# 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 :

Veuillez 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 00000000</td> <td>21433552 00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000 35533411</td> <td>00000000 11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412 00000000	21433552 00000000	D	G	00000000 35533411	00000000 11433553	B		Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>	
	H													
	25533412 00000000	21433552 00000000												
	D	G												
	00000000 35533411	00000000 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

# Dr. Brahim ELOUASSI

Laureat de la Faculte de Médecine de Casablanca  
Diplôme de Spécialité en Anesthésie & Réanimation  
de la Faculté de Médecine de Rabat  
Ancien Médecin Attaché aux Hopitaux Universitaires  
d'Avicenne de Rabat

Ancien Médecin des Forces Armées Royales

Cabinet de Consultation et d'Exploration

Cardio Vasculaire



## ORDONNANCE

الدكتور ابراهيم املويسي  
خريج كلية الطب بالدار البيضاء  
حاصل على دبلوم التخصص في الانعاش  
الطبي - الجراحي و علم التخدير بالرباط  
طبيب سابق بمستشفيات الجامعة  
ابن سيناء بالرباط  
طبيب سابق بالقوات المسلحة الملكية  
عيادة تشخيص و استئصال امراض  
القلب و الشرايين

Berrechid, le : 25.7.2023

1 - Cardi. Ag -

1 cp

2 - Vitae D Dose

1 amp bu 115

q/le 03 (mor)

3 - Biputerox 5/112

111,10 x 3  
= 333,30

486,40

Pharmacie ISIS  
143 Lot Wane  
Tél: 05 22 53 33 33  
Berrechid  
ELOUASSI Brahim  
Spécialiste en Anesthésie Réanimation  
Consultation et Exploration Cardio-vasculaire  
0666936601

06 06 93 68 01

05 22 33 63 30

تجزئة اليسر 2، رقم 73 - برشيد



**terax<sup>®</sup> Arginine 5 mg / 1,25 mg**

Périndopril arginine/Indapamide

**111170**

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

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

**QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?**

1. Quel est ce médicament BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

**1. QU'EST-CE QUE BIPRETERAX ARGinine 5 MG/1,25 MG COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?**

**Classe pharmacothérapeutique : péridopril et diurétiques, code ATC : D09BA04**  
BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé est une association de deux principes actifs, le périndopril et l'indapamide. Ce médicament est un anti-hypertenseur et est indiqué dans le traitement de l'hypertension chez l'adulte.

Le périndopril appartient à la classe des inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC). Il agit en dilatant les vaisseaux sanguins, facilite ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux. L'indapamide est un diurétique. Les diurétiques augmentent la quantité d'urine produite par les reins. Cependant, l'indapamide, est différent des autres diurétiques ; il n'entraîne qu'une légère augmentation de la quantité d'urine produite. Ces deux principes actifs réduisent la pression artérielle et agissent ensemble pour la contrôler.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE BIPRETERAX ARGinine 5 MG/1,25 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?**

**Ne prenez jamais BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé :**  
• si vous êtes allergique au périndopril ou à d'autres inhibiteurs de l'enzyme de conversion, à l'indapamide ou à tout autre sulfamide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (Cf. « Contenu de l'emballage et autres informations »).

• si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, un gonflement de la face ou de la langue, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille a déjà eu ces symptômes quel que soit les circonstances (état appelé angioedème).

• si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'alsikren pour diminuer votre pression artérielle.

• si vous avez une maladie sévère du foie ou si vous souffrez d'une encéphalopathie hépatique (maladie dégénérative cérébrale provoquée par une pathologie hépatique).

• si vous avez une maladie sévère du rein avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale).

• si vous êtes dialysé ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, BIPRETERAX Arginine peut ne pas être adapté.

• si vous avez un taux bas de potassium sanguin.

• si vous avez une décompensation cardiaque non traitée est suspectée (importante rétention d'eau, difficultés à respirer).

• si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé en début de grossesse (Cf. « Grossesse »).

• si vous avez pris ou prenez actuellement sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque, car le risque d'angioedème (gonflement rapide sous la peau dans une région telle que la gorge) est accru (voir les rubriques « Avertissements et précautions » et « Autres médicaments et BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg »).

**Avertissements et précautions**

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 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).

• si vous avez une insuffisance cardiaque ou tout autre problème cardiaque.

• si vous avez des troubles rénaux, ou si vous êtes sous dialyse.

• si vous ressentez une diminution de la vision ou des douleurs oculaires. Il peut s'agir de symptômes d'accumulation de fluide dans les couches vasculaires de l'œil (épithélium choroïdien), ou d'une augmentation de la pression dans l'œil, et peuvent survenir dans les heures ou les semaines suivant la prise de BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg. Cela peut entraîner une perte de la vision, si elle n'est pas traitée. Si vous avez déjà une allergie à la pénicilline ou aux sulfamides, vous pouvez être plus à risque de développer cela.

• si vous avez des troubles musculaires, notamment des douleurs, une sensibilité, une faiblesse ou des crampes.

• si vous avez des taux anormalement élevés d'une hormone appelée aldostérone dans le sang (aldostérisme primaire).

• si vous avez une maladie du foie.

• si vous souffrez d'une maladie du colagène (maladie de la peau) comme un lupus érythémateux disséminé ou une sclérodémie.

• si vous souffrez d'hypocalcémie (durcissement des artères).

• si vous souffrez d'hypothyroïdisme (excès d'hormones parathyroïdiennes).

• si vous souffrez de goutte.

• si vous êtes diabétique.

• si vous suivez un régime hyposodé ou si vous utilisez un substitut de sel contenant du potassium.

• si vous prenez du lithium ou des éparagone de potassium (spironolactone, triamtrène) ou des suppléments potassiques car leur utilisation avec BIPRETERAX Arginine doit être évitée (Cf. « Autres médicaments et BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé »).

• si vous êtes âgé(e).

• si vous avez présenté des réactions de photosensibilité.

• si vous avez une réaction allergique sévère avec un gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge qui peut rendre difficile la déglutition ou la respiration (angioedème), pouvant apparaître à n'importe quel moment au cours du traitement, arrêtez votre traitement et contactez immédiatement votre médecin.

• si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter votre hypertension :  
« un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARA-II) » aussi connu sous le nom de sartans - par exemple valsartan, lisinartan, irbesartan, en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.

• médicaments pour traiter le diabète tels qu'insuline, metformine ou gliptines,

• calcium y compris les suppléments calciques,

• laxatifs stimulants (ex : séné),

• anti-inflammatoires non-stéroïdiens (ex : ibuprofène) ou dose élevée de salicylates (ex : l'acide acétylsalicylique (substance présente dans de nombreux médicaments utilisés pour soulager la douleur et faire baisser la fièvre, ainsi que pour empêcher la formation de caillots sanguins)),

• amphotéricine B par injection (pour traiter une infection fongique sévère),

• médicaments utilisés pour traiter des troubles mentaux tels que dépression, anxiété, schizophrénie dont les antidépresseurs tricycliques et les neuroleptiques (comme l'amlodipine, le sulpiride, le tiapride, le tiapride, l'halopéridol, le drépidol),

• tétracésolone (pour traiter la maladie de Crohn),

• triméthoprime (pour le traitement d'infections),

• vasodilatateurs incluant les dérivés nitrés (produits permettant de dilater les vaisseaux sanguins),

• médicaments utilisés dans le traitement de l'hypotension, du choc ou de l'asthme (ex : dopamine, noradrénaline ou adrénaline).

**BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé avec des aliments, boissons**

Il est conseillé de prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 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 BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé avant d'être enceinte ou dès que vous apprendrez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé.

BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 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**

Si vous devez pas prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé si vous allaitez.

Informez votre médecin si vous allaitez ou si vous êtes sur le point de commencer l'allaitement.

**CONDUITE DE VÉHICULES ET UTILISATION DE MACHINES**

Généralement, BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé n'affecte pas la vision, mais des réactions individuelles comme des sensations vertigineuses ou de la 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.

**BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé contient du lactose monohydraté**

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

**BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé contient du sodium**

BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg contient moins de 1 mmol de sodium (23 mg) par comprimé, ce qui veut dire qu'il est essentiellement sans sodium.

**3. COMMENT PRENDRE BIPRETERAX ARGinine 5 MG/1,25 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?**

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou votre pharmacien.

Verifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. La dose recommandée est de un comprimé par jour. Votre médecin pourra être amené à modifier la posologie si vous souffrez d'insuffisance rénale. Le comprimé doit être avalé avec un verre d'eau en une prise quotidienne, de préférence le matin et avant le repas.

**Si vous avez pris plus de BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû**

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien le plus proche. L'événement le plus probable en cas de surdosage est l'hypotension. Si une hypotension importante se produit (associée à des nausées, vomissements, crampes, sensations vertigineuses, somnolence, état confusionnel, changements dans la quantité d'urine produite par les reins), elle peut être combattue en allongeant le patient, jambes relevées.

**Si vous oubliez de prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé**

il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace.

Cependant, si vous avez oublié de prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé le jour suivant reprenez simplement votre traitement comme d'habitude.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

**Si vous arrêtez de prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé**

Le traitement de l'hypertension artérielle étant généralement un traitement de longue durée, vous devez demander conseil à votre médecin avant de l'interrompre.

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

**4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?**

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

**Arrêtez de prendre ce médicament et consultez immédiatement un médecin si vous remarquez l'un ou l'autre des effets secondaires graves suivants :**

• sensations vertigineuses aggravées sévères ou évanouissements dus à l'hypotension (Fréquent) (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10)

• bronchospasme (sensation de serrement dans la poitrine, souffle bruyant et court) (Peu fréquent) (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 100)

• gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, difficulté à respirer (angioedème) (Cf. « Avertissements et précautions ») (Peu fréquent) (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 100)

• manifestations cutanées sévères telles que érythème multiforme (éruptions cutanées débutant souvent par des taches rouges et des démangeaisons sur le visage, les bras ou les jambes) ou une éruption cutanée intense, un ictère, une conjonctivite.



**terax<sup>®</sup> Arginine 5 mg / 1,25 mg**

Périndopril arginine/Indapamide

**111170**

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

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

**QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?**

1. Quel est ce que BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

**1. QU'EST-CE QUE BIPRETERAX ARGinine 5 MG/1,25 MG COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?**

**Classe pharmacothérapeutique : péridopril et diurétiques, code ATC : D09BA04**  
BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé est une association de deux principes actifs, le périndopril et l'indapamide. Ce médicament est un anti-hypertenseur et est indiqué dans le traitement de l'hypertension chez l'adulte.

Le périndopril appartient à la classe des inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC). Il agit en dilatant les vaisseaux sanguins, facilite ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux. L'indapamide est un diurétique. Les diurétiques augmentent la quantité d'urine produite par les reins. Cependant, l'indapamide, est différent des autres diurétiques ; il n'entraîne qu'une légère augmentation de la quantité d'urine produite. Ces deux principes actifs réduisent la pression artérielle et agissent ensemble pour la contrôler.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE BIPRETERAX ARGinine 5 MG/1,25 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?**

**Ne prenez jamais BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé :**  
• si vous êtes allergique au périndopril ou à d'autres inhibiteurs de l'enzyme de conversion, à l'indapamide ou à tout autre sulfamide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (Cf. « Contenu de l'emballage et autres informations »).

• si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, un gonflement de la face ou de la langue, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille a déjà eu ces symptômes quel que soit les circonstances (état appelé angioedème).

• si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'alsikren pour diminuer votre pression artérielle.

• si vous avez une maladie sévère du foie ou si vous souffrez d'une encéphalopathie hépatique (maladie dégénérative cérébrale provoquée par une pathologie hépatique).

• si vous avez une maladie sévère du rein avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale).

• si vous êtes dialysé ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, BIPRETERAX Arginine peut ne pas être adapté.

• si vous avez un taux bas de potassium sanguin.

• si vous avez une décompensation cardiaque non traitée est suspectée (importante rétention d'eau, difficultés à respirer).

• si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé en début de grossesse (Cf. « Grossesse »).

• si vous avez pris ou prenez actuellement sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque, car le risque d'angioedème (gonflement rapide sous la peau dans une région telle que la gorge) est accru (voir les rubriques « Avertissements et précautions » et « Autres médicaments et BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg »).

**Avertissements et précautions**

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 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).

• si vous avez une insuffisance cardiaque ou tout autre problème cardiaque.

• si vous avez des troubles rénaux, ou si vous êtes sous dialyse.

• si vous ressentez une diminution de la vision ou des douleurs oculaires. Il peut s'agir de symptômes d'accumulation de fluide dans les couches vasculaires de l'œil (épithélium choroïdien), ou d'une augmentation de la pression dans l'œil, et peuvent survenir dans les heures ou les semaines suivant la prise de BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg. Cela peut entraîner une perte de la vision, si elle n'est pas traitée. Si vous avez déjà une allergie à la pénicilline ou aux sulfamides, vous pouvez être plus à risque de développer cela.

• si vous avez des troubles musculaires, notamment des douleurs, une sensibilité, une faiblesse ou des crampes.

• si vous avez des taux anormalement élevés d'une hormone appelée aldostérone dans le sang (aldostérisme primaire).

• si vous avez une maladie du foie.

• si vous souffrez d'une maladie du colagène (maladie de la peau) comme un lupus érythémateux disséminé ou une sclérodémie.

• si vous souffrez d'hypersclérose (durcissement des artères).

• si vous souffrez d'hyperparathyroïdisme (excès d'hormones parathyroïdiennes).

• si vous souffrez de goutte.

• si vous êtes diabétique.

• si vous suivez un régime hyposodé ou si vous utilisez un substitut de sel contenant du potassium.

• si vous prenez du lithium ou des éparagone de potassium (spironolactone, triamtrène) ou des suppléments potassiques car leur utilisation avec BIPRETERAX Arginine doit être évitée (Cf. « Autres médicaments et BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé »).

• si vous êtes âgé(e).

• si vous avez présenté des réactions de photosensibilité.

• si vous avez une réaction allergique sévère avec un gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge qui peut rendre difficile la déglutition ou la respiration (angioedème), pouvant apparaître à n'importe quel moment au cours du traitement, arrêtez votre traitement et contactez immédiatement votre médecin.

• si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter votre hypertension :  
« un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARA-II) » aussi connu sous le nom de sartans - par exemple valsartan, lisinartan, olésartan, en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.

• médicaments pour traiter le diabète tels qu'insuline, metformine ou gliptines,

• calcium y compris les suppléments calciques,

• laxatifs stimulants (ex : séné),

• anti-inflammatoires non-stéroïdiens (ex : ibuprofène) ou dose élevée de salicylates (ex : l'acide acétylsalicylique (substance présente dans de nombreux médicaments utilisés pour soulager la douleur et faire baisser la fièvre, ainsi que pour empêcher la formation de caillots sanguins)),

• amphotéricine B par injection (pour traiter une infection fongique sévère),

• médicaments utilisés pour traiter des troubles mentaux tels que dépression, anxiété, schizophrénie dont les antidépresseurs tricycliques et les neuroleptiques (comme l'amlodipine, le sulpiride, le tiapride, le tiapride, l'halopéridol, le drépidol),

• tétracosaolone (pour traiter la maladie de Crohn),

• triméthoprime (pour le traitement d'infections),

• vasodilatateurs incluant les dérivés nitrés (produits permettant de dilater les vaisseaux sanguins),

• médicaments utilisés dans le traitement de l'hypertension, du choc ou de l'asthme (ex : dopamine, noradrénaline ou adrénaline).

**BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé avec des aliments, boissons**

Il est conseillé de prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 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 BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé avant d'être enceinte ou dès que vous apprendrez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé.

BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 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**

Si vous devez pas prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé si vous allaitez.

Informez votre médecin si vous allaitez ou si vous êtes sur le point de commencer l'allaitement.

**CONDUITE DE VÉHICULES ET UTILISATION DE MACHINES**

Généralement, BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé n'affecte pas la vision, mais des réactions individuelles comme des sensations vertigineuses ou de la 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.

**BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé contient du lactose monohydraté**

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

**BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé contient du sodium**

BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg contient moins de 1 mmol de sodium (23 mg) par comprimé, ce qui veut dire qu'il est essentiellement sans sodium.

**3. COMMENT PRENDRE BIPRETERAX ARGinine 5 MG/1,25 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?**

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou votre pharmacien.

Verifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. La dose recommandée est de un comprimé par jour. Votre médecin pourra être amené à modifier la posologie si vous souffrez d'insuffisance rénale. Le comprimé doit être avalé avec un verre d'eau en une prise quotidienne, de préférence le matin et avant le repas.

**Si vous avez pris plus de BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû**

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien le plus proche. L'événement le plus probable en cas de surdosage est l'hypotension. Si une hypotension importante se produit (associée à des nausées, vomissements, crampes, sensations vertigineuses, somnolence, état confusionnel, changements dans la quantité d'urine produite par les reins), elle peut être combattue en allongeant le patient, jambes relevées.

**Si vous oubliez de prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé**

il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace.

Cependant, si vous avez oublié de prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé le jour suivant reprenez simplement votre traitement comme d'habitude.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

**Si vous arrêtez de prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé**

Le traitement de l'hypertension artérielle étant généralement un traitement de longue durée, vous devez demander conseil à votre médecin avant d'interrompre.

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

**4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?**

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

**Arrêtez de prendre ce médicament et consultez immédiatement un médecin si vous remarquez l'un ou l'autre des effets indésirables graves suivants :**

• sensations vertigineuses aggravées sévères ou évanouissements dus à l'hypotension (Fréquent) (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10)

• bronchospasme (sensation de serrement dans la poitrine, souffle bruyant et court) (Peu fréquent) (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 100)

• gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, difficulté à respirer (angioedème) (Cf. « Avertissements et précautions ») (Peu fréquent) (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 100)

• manifestations cutanées sévères telles que érythème multiforme (éruptions cutanées débutant souvent par des taches rouges et des démangeaisons sur le visage, les bras ou les jambes) ou une éruption cutanée intense, un ictère, une hépatite.



**terax<sup>®</sup> Arginine 5 mg / 1,25 mg**

Périndopril arginine/Indapamide

**111170**

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

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

**QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?**

1. Quel est ce que BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

**1. QU'EST-CE QUE BIPRETERAX ARGININE 5 MG/1,25 MG COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?**

**Classe pharmacothérapeutique : péridopril et diurétiques, code ATC : D09BA04**  
BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé est une association de deux principes actifs, le périndopril et l'indapamide. Ce médicament est un anti-hypertenseur et est indiqué dans le traitement de l'hypertension chez l'adulte.

Le périndopril appartient à la classe des inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC). Il agit en dilatant les vaisseaux sanguins, facilite ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux. L'indapamide est un diurétique. Les diurétiques augmentent la quantité d'urine produite par les reins. Cependant, l'indapamide, est différent des autres diurétiques ; il n'entraîne qu'une légère augmentation de la quantité d'urine produite. Ces deux principes actifs réduisent la pression artérielle et agissent ensemble pour la contrôler.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE BIPRETERAX ARGININE 5 MG/1,25 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?**

**Ne prenez jamais BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé :**  
• si vous êtes allergique au périndopril ou à d'autres inhibiteurs de l'enzyme de conversion, à l'indapamide ou à tout autre sulfamide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (Cf. « Contenu de l'emballage et autres informations »).

• si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, un gonflement de la face ou de la langue, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille a déjà eu ces symptômes quel que soit les circonstances (état appelé angioedème).

• si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'alsikren pour diminuer votre pression artérielle.

• si vous avez une maladie sévère du foie ou si vous souffrez d'une encéphalopathie hépatique (maladie dégénérative cérébrale provoquée par une pathologie hépatique).

• si vous avez une maladie sévère du rein avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale).

• si vous êtes dialysé ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, BIPRETERAX Arginine peut ne pas être adapté.

• si vous avez un taux bas de potassium sanguin.

• si vous avez une décompensation cardiaque non traitée est suspectée (importante rétention d'eau, difficultés à respirer).

• si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé en début de grossesse (Cf. « Grossesse »).

• si vous avez pris ou prenez actuellement saquinavir/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque, car le risque d'angioedème (gonflement rapide sous la peau dans une région telle que la gorge) est accru (voir les rubriques « Avertissements et précautions » et « Autres médicaments et BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg »).

**Avertissements et précautions**

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 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).

• si vous avez une insuffisance cardiaque ou tout autre problème cardiaque.

• si vous avez des troubles rénaux, ou si vous êtes sous dialyse.

• si vous ressentez une diminution de la vision ou des douleurs oculaires. Il peut s'agir de symptômes d'accumulation de fluide dans les couches vasculaires de l'œil (épithélium choroïdien), ou d'une augmentation de la pression dans l'œil, et peuvent survenir dans les heures ou les semaines suivant la prise de BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg. Cela peut entraîner une perte de la vision, si elle n'est pas traitée. Si vous avez déjà une allergie à la pénicilline ou aux sulfamides, vous pouvez être plus à risque de développer cela.

• si vous avez des troubles musculaires, notamment des douleurs, une sensibilité, une faiblesse ou des crampes.

• si vous avez des taux anormalement élevés d'une hormone appelée aldostérone dans le sang (aldostérisme primaire).

• si vous avez une maladie du foie.

• si vous souffrez d'une maladie du colagène (maladie de la peau) comme un lupus érythémateux disséminé ou une sclérodémie.

• si vous souffrez d'hypersclérose (durcissement des artères).

• si vous souffrez d'hyperparathyroïdisme (excès d'hormones parathyroïdiennes).

• si vous souffrez de goutte.

• si vous êtes diabétique.

• si vous suivez un régime hyposodé ou si vous utilisez un substitut de sel contenant du potassium.

• si vous prenez du lithium ou des éparagone de potassium (spironolactone, triamtrène) ou des suppléments potassiques car leur utilisation avec BIPRETERAX Arginine doit être évitée (Cf. « Autres médicaments et BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé »).

• si vous êtes âgé(e).

• si vous avez présenté des réactions de photosensibilité.

• si vous avez une réaction allergique sévère avec un gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge qui peut rendre difficile la déglutition ou la respiration (angioedème), pouvant apparaître à n'importe quel moment au cours du traitement, arrêtez votre traitement et contactez immédiatement votre médecin.

• si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter votre hypertension :  
« un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARA-II) » aussi connu sous le nom de sartans - par exemple valsartan, lisinartan, olésartan, en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.

• médicaments pour traiter le diabète tels qu'insuline, metformine ou gliptines,

• calcium y compris les suppléments calciques,

• laxatifs stimulants (ex : séné),

• anti-inflammatoires non-stéroïdiens (ex : ibuprofène) ou dose élevée de salicylates (ex : l'acide acétylsalicylique (substance présente dans de nombreux médicaments utilisés pour soulager la douleur et faire baisser la fièvre, ainsi que pour empêcher la formation de caillots sanguins)),

• amphotéricine B par injection (pour traiter une infection fongique sévère),

• médicaments utilisés pour traiter des troubles mentaux tels que dépression, anxiété, schizophrénie dont les antidépresseurs tricycliques et les neuroleptiques (comme l'amlodipine, le sulpiride, le tiapride, le tiapride, l'halopéridol, le drépidol),

• tétracosaolone (pour traiter la maladie de Crohn),

• triméthoprime (pour le traitement d'infections),

• vasodilatateurs incluant les dérivés nitrés (produits permettant de dilater les vaisseaux sanguins),

• médicaments utilisés dans le traitement de l'hypotension, du choc ou de l'asthme (ex : dopamine, noradrénaline ou adrénaline).

**BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé avec des aliments, boissons**

Il est conseillé de prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 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 BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé avant d'être enceinte ou dès que vous apprendrez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé.

BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 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**

Si vous devez pas prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé si vous allaitez.

Informez votre médecin si vous allaitez ou si vous êtes sur le point de commencer l'allaitement.

**CONDUITE DE VÉHICULES ET UTILISATION DE MACHINES**

Généralement, BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé n'affecte pas la vision, mais des réactions individuelles comme des sensations vertigineuses ou de la 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.

**BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé contient du lactose monohydraté**

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

**BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé contient du sodium**

BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg contient moins de 1 mmol de sodium (23 mg) par comprimé, ce qui veut dire qu'il est essentiellement sans sodium.

**3. COMMENT PRENDRE BIPRETERAX ARGININE 5 MG/1,25 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?**

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou votre pharmacien.

Verifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. La dose recommandée est de un comprimé par jour. Votre médecin pourra être amené à modifier la posologie si vous souffrez d'insuffisance rénale. Le comprimé doit être avalé avec un verre d'eau en une prise quotidienne, de préférence le matin et avant le repas.

**Si vous avez pris plus de BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû**

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien le plus proche. L'événement le plus probable en cas de surdosage est l'hypotension. Si une hypotension importante se produit (associée à des nausées, vomissements, crampes, sensations vertigineuses, somnolence, état confusionnel, changements dans la quantité d'urine produite par les reins), elle peut être combattue en allongeant le patient, jambes relevées.

**Si vous oubliez de prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé**

il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace.

Cependant, si vous avez oublié de prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé le jour suivant reprenez simplement votre traitement comme d'habitude.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

**Si vous arrêtez de prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé**

Le traitement de l'hypertension artérielle étant généralement un traitement de longue durée, vous devez demander conseil à votre médecin avant d'interrompre.

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

**4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?**

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

**Arrêtez de prendre ce médicament et consultez immédiatement un médecin si vous remarquez l'un ou l'autre des effets indésirables graves suivants :**

• sensations vertigineuses aggravées sévères ou évanouissements dus à l'hypotension (Fréquent) (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10)

• bronchospasme (sensation de serrement dans la poitrine, souffle bruyant et court) (Peu fréquent) (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 100)

• gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, difficulté à respirer (angioedème) (Cf. « Avertissements et précautions ») (Peu fréquent) (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 100)

• manifestations cutanées sévères telles que érythème multiforme (éruptions cutanées débutant souvent par des taches rouges et des démangeaisons sur le visage, les bras ou les jambes) ou une éruption cutanée intense, un ictère, une conjonctivite.



# VITAMINE D3 B.O.N.® 200 000 UI/1 ml

ZENITH Pharma  
AMM N° 171/16 DMP/21/NNPR



PPV 20,90 DH

écalciférol  
soluble IM en ampoule

MÉDICAMENT

3)..... 200 000 UI

ampoule.

## FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable en ampoule de 1 ml.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE : VITAMINE D.

## NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE LA DÉCISION D'ENREGISTREMENT BOUCHARA-RECORDATI

70, avenue du Général de Gaulle  
92800 PUTEAUX - FRANCE

## NOM ET ADRESSE DU FABRICANT HAUPT PHARMA

1, Rue Comte de Sinard  
26250 LIVRON SUR DRÔME - FRANCE

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament contient de la vitamine D qui permet la fixation osseuse du calcium. Il est indiqué dans la prévention et le traitement des carences en vitamine D.

## ATTENTION !

### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- allergie à l'un des constituants, notamment à la vitamine D,
- hypercalcémie (taux anormalement élevé de calcium dans le sang),
- hypercalciurie (taux anormalement élevé de calcium dans les urines),
- lithiase calcique (calcul rénal).

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

## MISES EN GARDE SPÉCIALES

Afin d'éviter un surdosage en vitamine D, votre médecin en cas d'association avec un autre médicament contenant déjà cette vitamine.

En cas d'administration excessive de vitamine D, ou en cas de surdosage, il est possible que le sang contienne trop de calcium, il est alors nécessaire de surveiller le sang.

## PRECAUTIONS D'USAGE

EN CAS D'UTILISATION

## GROSSESSE - 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. En cas de besoin, ce médicament peut être prescrit pendant la grossesse ou l'allaitement.

## COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

### POSOLOGIE

Dans tous les cas, se conformer à l'avis de votre médecin. Les posologies usuelles sont les suivantes :

### En prévention :

Chez le nourrisson recevant un lait enrichi en vitamine D : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 6 mois.

Chez le nourrisson allaité ou ne recevant pas de lait enrichi en vitamine D et chez l'enfant jeune jusqu'à 5 ans : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois.

Chez l'adolescent : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois en période hivernale.

Chez la femme enceinte : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) au 6<sup>ème</sup> ou 7<sup>ème</sup> mois de grossesse.

Chez le sujet âgé : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 3 mois.

En cas de pathologie digestive, de traitement anticonvulsivant ou autres conditions particulières décrites ci-dessus : se conformer à la prescription médicale.

### Traitement de la carence en vitamine D :

1 ampoule (soit 200 000 UI) éventuellement répétée une fois après 1 à 6 mois.

CE MÉDICAMENT VOUS A ÉTÉ PERSONNELLEMENT DELIVRÉ DANS UNE SITUATION PRÉCISE :

- IL PEUT NE PAS ÊTRE ADAPTÉ À UN AUTRE CAS.
- NE PAS LE CONSEILLER À UNE AUTRE PERSONNE.

## MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie IM. L'ampoule peut être également administrée par voie orale.

## CONDUITE À TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

AVERTIR IMMÉDIATEMENT VOTRE MÉDECIN.

L'apparition de maux de tête, fatigue, perte d'appétit, amaigrissement, dépression, arrêt de croissance, nausées, vomissements, constipation, émission d'urine excessive d'urine, soif intense, déséquilibre électrolytique, calculs rénaux, etc.

# VITAMINE D3 B.O.N.® 200 000 UI/1 ml

ZENITH Pharma  
AMM N° 171/16 DMP/21/NNPR



PPV 20,90 DH

écalciférol  
soluble IM en ampoule

MÉDICAMENT

3)..... 200 000 UI

ampoule.

## FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable en ampoule de 1 ml.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE : VITAMINE D.

## NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE LA DÉCISION D'ENREGISTREMENT BOUCHARA-RECORDATI

70, avenue du Général de Gaulle  
92800 PUTEAUX - FRANCE

## NOM ET ADRESSE DU FABRICANT HAUPT PHARMA

1, Rue Comte de Sinard  
26250 LIVRON SUR DRÔME - FRANCE

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament contient de la vitamine D qui permet la fixation osseuse du calcium. Il est indiqué dans la prévention et le traitement des carences en vitamine D.

## ATTENTION !

### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- allergie à l'un des constituants, notamment à la vitamine D,
- hypercalcémie (taux anormalement élevé de calcium dans le sang),
- hypercalciurie (taux anormalement élevé de calcium dans les urines),
- lithiase calcique (calcul rénal).

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

## MISES EN GARDE SPÉCIALES

Afin d'éviter un surdosage en vitamine D, votre médecin en cas d'association avec un médicament contenant déjà cette vitamine.

En cas d'administration de vitamine D, ou en cas de surdosage, de calcium, il est recommandé de surveiller le sang.

## PRECAUTIONS

EN CAS D'UTILISATION

## GROSSESSE - 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. En cas de besoin, ce médicament peut être prescrit pendant la grossesse ou l'allaitement.

## COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

### POSOLOGIE

Dans tous les cas, se conformer à l'avis de votre médecin. Les posologies usuelles sont les suivantes :

### En prévention :

Chez le nourrisson recevant un lait enrichi en vitamine D : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 6 mois.

Chez le nourrisson allaité ou ne recevant pas de lait enrichi en vitamine D et chez l'enfant jeune jusqu'à 5 ans : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois.

Chez l'adolescent : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois en période hivernale.

Chez la femme enceinte : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) au 6<sup>ème</sup> ou 7<sup>ème</sup> mois de grossesse.

Chez le sujet âgé : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 3 mois.

En cas de pathologie digestive, de traitement anticonvulsivant ou autres conditions particulières décrites ci-dessus : se conformer à la prescription médicale.

### Traitement de la carence en vitamine D :

1 ampoule (soit 200 000 UI) éventuellement répétée une fois après 1 à 6 mois.

CE MÉDICAMENT VOUS A ÉTÉ PERSONNELLEMENT DELIVRÉ DANS UNE SITUATION PRÉCISE :

- IL PEUT NE PAS ÊTRE ADAPTÉ À UN AUTRE CAS.
- NE PAS LE CONSEILLER À UNE AUTRE PERSONNE.

## MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie IM. L'ampoule peut être également administrée par voie orale.

## CONDUITE À TENIR EN CAS DE SURDOSAGE AVERTIR IMMÉDIATEMENT VOTRE MÉDECIN.

L'apparition de maux de tête, fatigue, perte d'appétit, amaigrissement, dépression, arrêt de croissance, nausées, vomissements, constipation, émission d'urine excessive d'urine, soif intense, déséquilibre électrolytique, calculs rénaux, etc.



# VITAMINE D3 B.O.N.®

## 200 000 UI/1 ml

ZENITH Pharma  
AMM N° 171/16 DMP/21/NNPR



PPV 20,90 DH

écalciférol  
soluble IM en ampoule

MÉDICAMENT

3)..... 200 000 UI

... triglycérides à chaîne moyenne q.s. pour 1  
ampoule.

### FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable en ampoule de 1 ml.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE : VITAMINE D.

NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE  
DE LA DÉCISION D'ENREGISTREMENT  
BOUCHARA-RECORDATI

70, avenue du Général de Gaulle  
92800 PUTEAUX - FRANCE

NOM ET ADRESSE DU FABRICANT  
HAUPT PHARMA

1, Rue Comte de Sinard  
26250 LIVRON SUR DRÔME - FRANCE

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament contient de la vitamine D qui permet la fixation osseuse du calcium. Il est indiqué dans la prévention et le traitement des carences en vitamine D.

### ATTENTION !

#### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- allergie à l'un des constituants, notamment à la vitamine D,
- hypercalcémie (taux anormalement élevé de calcium dans le sang),
- hypercalciurie (taux anormalement élevé de calcium dans les urines),
- lithiase calcique (calcul rénal).

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

### MISES EN GARDE SPÉCIALES

Afin d'éviter un surdosage en vitamine D,  
votre médecin en cas d'association  
contenant déjà cette vitamine.

En cas d'administration  
vitamine D, ou en cas de  
de calcium, il est  
dans le sang.

### PRECAUTIONS

EN CAS D'...

### GROSSESSE - 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. En cas de besoin, ce médicament peut être prescrit pendant la grossesse ou l'allaitement.

### COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

#### POSOLOGIE

Dans tous les cas, se conformer à l'avis de votre médecin. Les posologies usuelles sont les suivantes :

#### En prévention :

Chez le nourrisson recevant un lait enrichi en vitamine D :  
1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 6 mois.

Chez le nourrisson allaité ou ne recevant pas de lait enrichi  
en vitamine D et chez l'enfant jeune jusqu'à 5 ans : 1 ampoule  
(soit 200 000 UI) tous les 6 mois.

Chez l'adolescent : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois  
en période hivernale.

Chez la femme enceinte : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) au 6<sup>ème</sup>  
ou 7<sup>ème</sup> mois de grossesse.

Chez le sujet âgé : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les  
3 mois.

En cas de pathologie digestive, de traitement  
anticonvulsivant ou autres conditions particulières décrites  
ci-dessus : se conformer à la prescription médicale.

#### Traitement de la carence en vitamine D :

1 ampoule (soit 200 000 UI) éventuellement répétée une fois  
après 1 à 6 mois.

CE MÉDICAMENT VOUS A ÉTÉ PERSONNELLEMENT  
DELIVRÉ DANS UNE SITUATION PRÉCISE :

- IL PEUT NE PAS ÊTRE ADAPTÉ À UN AUTRE CAS.
- NE PAS LE CONSEILLER À UNE AUTRE PERSONNE.

#### MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie IM. L'ampoule peut être également administrée par  
voie orale.

#### CONDUITE À TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

AVERTIR IMMÉDIATEMENT VOTRE MÉDECIN.

L'apparition de maux de tête, fatigue, perte d'appétit,  
amaigrissement, dépression, arrêt de croissance, nausées,  
vomissements, constipation, émission d'urine  
excessive d'urine, soif intense, déséquilibre  
artérielle, calculs rénaux, etc.



# VITAMINE D3 B.O.N.® 200 000 UI/1 ml

ZENITH Pharma  
AMM N° 171/16 DMP/21/NNPR



6 1800 11272228

PPV 20,90 DH

écalciférol  
able IM en ampoule

ICAMMENT

3)..... 200 000 UI

ampoule.

## FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable en ampoule de 1 ml.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE : VITAMINE D.

NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE  
DE LA DÉCISION D'ENREGISTREMENT  
BOUCHARA-RECORDATI

70, avenue du Général de Gaulle  
92800 PUTEAUX - FRANCE

NOM ET ADRESSE DU FABRICANT  
HAUPT PHARMA

1, Rue Comte de Sinard  
26250 LIVRON SUR DRÔME - FRANCE

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament contient de la vitamine D qui permet la fixation osseuse du calcium. Il est indiqué dans la prévention et le traitement des carences en vitamine D.

## ATTENTION !

### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- allergie à l'un des constituants, notamment à la vitamine D,
- hypercalcémie (taux anormalement élevé de calcium dans le sang),
- hypercalciurie (taux anormalement élevé de calcium dans les urines),
- lithiase calcique (calcul rénal).

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

## MISES EN GARDE SPECIALES

Afin d'éviter un surdosage en vitamine D,  
votre médecin en cas d'ass  
contenant déjà cette vitamine D.

En cas d'administrat  
vitamine D, ou en cas  
de calcium, il est  
dans le sang

## PRECAUTIONS

EN CAS

## GROSSESSE - 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. En cas de besoin, ce médicament peut être prescrit pendant la grossesse ou l'allaitement.

## COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

### POSOLOGIE

Dans tous les cas, se conformer à l'avis de votre médecin. Les posologies usuelles sont les suivantes :

### En prévention :

Chez le nourrisson recevant un lait enrichi en vitamine D :  
1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 6 mois.

Chez le nourrisson allaité ou ne recevant pas de lait enrichi  
en vitamine D et chez l'enfant jeune jusqu'à 5 ans : 1 ampoule  
(soit 200 000 UI) tous les 6 mois.

Chez l'adolescent : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois  
en période hivernale.

Chez la femme enceinte : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) au 6<sup>ème</sup>  
ou 7<sup>ème</sup> mois de grossesse.

Chez le sujet âgé : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les  
3 mois.

En cas de pathologie digestive, de traitement  
anticonvulsivant ou autres conditions particulières décrites  
ci-dessus : se conformer à la prescription médicale.

### Traitement de la carence en vitamine D :

1 ampoule (soit 200 000 UI) éventuellement répétée une fois  
après 1 à 6 mois.

CE MEDICAMENT VOUS A ETE PERSONNELLEMENT  
DELIVRE DANS UNE SITUATION PRECISE :

- IL PEUT NE PAS ETRE ADAPTE A UN AUTRE CAS.
- NE PAS LE CONSEILLER A UNE AUTRE PERSONNE.

## MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie IM. L'ampoule peut être également administrée par  
voie orale.

## CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

AVERTIR IMMEDIATEMENT VOTRE MEDECIN.

L'apparition de maux de tête, fatigue, perte d'appétit,  
amaigrissement, dépression, arrêt de croissance, nausées,  
vomissements, constipation, émission d'urine  
excessive d'urine, soif intense, déséquilibre  
artérielle, calculs rénaux, etc.



# VITAMINE D3 B.O.N.®

## 200 000 UI/1 ml

ZENITH Pharma  
AMM N° 171/16 DMP/21/NNPR



PPV 20,90 DH

écalciférol  
soluble IM en ampoule

MÉDICAMENT

3)..... 200 000 UI

ampoule.

### FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable en ampoule de 1 ml.

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE : VITAMINE D.

### NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE LA DÉCISION D'ENREGISTREMENT BOUCHARA-RECORDATI

70, avenue du Général de Gaulle  
92800 PUTEAUX - FRANCE

### NOM ET ADRESSE DU FABRICANT HAUPT PHARMA

1, Rue Comte de Sinard  
26250 LIVRON SUR DRÔME - FRANCE

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament contient de la vitamine D qui permet la fixation osseuse du calcium. Il est indiqué dans la prévention et le traitement des carences en vitamine D.

### ATTENTION !

#### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- allergie à l'un des constituants, notamment à la vitamine D,
- hypercalcémie (taux anormalement élevé de calcium dans le sang),
- hypercalciurie (taux anormalement élevé de calcium dans les urines),
- lithiase calcique (calcul rénal).

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

### MISES EN GARDE SPÉCIALES

Afin d'éviter un surdosage en vitamine D, votre médecin en cas d'association avec un autre médicament contenant déjà cette vitamine.

En cas d'administration

vitamine D, ou en cas

de calcium, il est

dans le sang

PRECAUTIONS

EN CAS D'UTILISATION

### GROSSESSE - 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. En cas de besoin, ce médicament peut être prescrit pendant la grossesse ou l'allaitement.

### COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

#### POSOLOGIE

Dans tous les cas, se conformer à l'avis de votre médecin. Les posologies usuelles sont les suivantes :

#### En prévention :

Chez le nourrisson recevant un lait enrichi en vitamine D : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 6 mois.

Chez le nourrisson allaité ou ne recevant pas de lait enrichi en vitamine D et chez l'enfant jeune jusqu'à 5 ans : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois.

Chez l'adolescent : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois en période hivernale.

Chez la femme enceinte : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) au 6<sup>ème</sup> ou 7<sup>ème</sup> mois de grossesse.

Chez le sujet âgé : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 3 mois.

En cas de pathologie digestive, de traitement anticonvulsivant ou autres conditions particulières décrites ci-dessus : se conformer à la prescription médicale.

#### Traitement de la carence en vitamine D :

1 ampoule (soit 200 000 UI) éventuellement répétée une fois après 1 à 6 mois.

CE MÉDICAMENT VOUS A ÉTÉ PERSONNELLEMENT DELIVRÉ DANS UNE SITUATION PRÉCISE :

- IL PEUT NE PAS ÊTRE ADAPTÉ À UN AUTRE CAS.
- NE PAS LE CONSEILLER À UNE AUTRE PERSONNE.

### MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie IM. L'ampoule peut être également administrée par voie orale.

### CONDUITE À TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

AVERTIR IMMÉDIATEMENT VOTRE MÉDECIN.

L'apparition de maux de tête, fatigue, perte d'appétit, amaigrissement, dépression, arrêt de croissance, nausées, vomissements, constipation, émission d'urine excessive d'urine, soif intense, déséquilibre artériel, calculs rénaux, etc.



# VITAMINE D3 B.O.N.® 200 000 UI/1 ml

ZENITH Pharma  
AMM N° 171/16 DMP/21/NNPR



PPV 20,90 DH

écalciférol  
soluble IM en ampoule

MÉDICAMENT

3)..... 200 000 UI

ampoule.

## FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable en ampoule de 1 ml.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE : VITAMINE D.

## NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE LA DÉCISION D'ENREGISTREMENT BOUCHARA-RECORDATI

70, avenue du Général de Gaulle  
92800 PUTEAUX - FRANCE

## NOM ET ADRESSE DU FABRICANT HAUPT PHARMA

1, Rue Comte de Sinard  
26250 LIVRON SUR DRÔME - FRANCE

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament contient de la vitamine D qui permet la fixation osseuse du calcium. Il est indiqué dans la prévention et le traitement des carences en vitamine D.

## ATTENTION !

### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- allergie à l'un des constituants, notamment à la vitamine D,
- hypercalcémie (taux anormalement élevé de calcium dans le sang),
- hypercalciurie (taux anormalement élevé de calcium dans les urines),
- lithiase calcique (calcul rénal).

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

## MISES EN GARDE SPÉCIALES

Afin d'éviter un surdosage en vitamine D, votre médecin en cas d'association avec un autre médicament contenant déjà cette vitamine.

En cas d'administration excessive de vitamine D, ou en cas de surdosage, il est recommandé de surveiller le sang.

## PRECAUTIONS D'USAGE

EN CAS D'UTILISATION

## GROSSESSE - 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. En cas de besoin, ce médicament peut être prescrit pendant la grossesse ou l'allaitement.

## COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

### POSOLOGIE

Dans tous les cas, se conformer à l'avis de votre médecin. Les posologies usuelles sont les suivantes :

### En prévention :

Chez le nourrisson recevant un lait enrichi en vitamine D : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 6 mois.

Chez le nourrisson allaité ou ne recevant pas de lait enrichi en vitamine D et chez l'enfant jeune jusqu'à 5 ans : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois.

Chez l'adolescent : 1 ampoule (soit 200 000 UI) tous les 6 mois en période hivernale.

Chez la femme enceinte : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) au 6<sup>ème</sup> ou 7<sup>ème</sup> mois de grossesse.

Chez le sujet âgé : 1/2 ampoule (soit 100 000 UI) tous les 3 mois.

En cas de pathologie digestive, de traitement anticonvulsivant ou autres conditions particulières décrites ci-dessus : se conformer à la prescription médicale.

### Traitement de la carence en vitamine D :

1 ampoule (soit 200 000 UI) éventuellement répétée une fois après 1 à 6 mois.

CE MÉDICAMENT VOUS A ÉTÉ PERSONNELLEMENT DELIVRÉ DANS UNE SITUATION PRÉCISE :

- IL PEUT NE PAS ÊTRE ADAPTÉ À UN AUTRE CAS.
- NE PAS LE CONSEILLER À UNE AUTRE PERSONNE.

## MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie IM. L'ampoule peut être également administrée par voie orale.

## CONDUITE À TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

AVERTIR IMMÉDIATEMENT VOTRE MÉDECIN.

L'apparition de maux de tête, fatigue, perte d'appétit, amaigrissement, dépression, arrêt de croissance, nausées, vomissements, constipation, émission d'urine excessive d'urine, soif intense, déséquilibre électrolytique, calculs rénaux, etc.





**Attention ! Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

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

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



# CARDIOASPIRINE®

## 100 mg, comprimés gastro-résistants

### Dans cette notice :

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

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

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

CardioAspirine ne doit être pris que selon la prescription du médecin.

CardioAspirine est indiqué pour :

- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur les artères coronaires (pontage et suppression d'une sténose des artères coronaires);
- la prévention des attaques cérébrales, suite à l'apparition de signes précurseurs (accidents ischémiques transitoires, AIT);
- la prévention des thromboses artérielles (caillots sanguins dans les vaisseaux coronaires) suite à un infarctus (prophylaxie secondaire de l'infarctus);
- la prévention de l'infarctus du myocarde chez les patients chez lesquels le médecin a constaté un risque élevé. Les affections concomitantes telles que hypertension artérielle, diabète sucré, taux de lipides élevés, doivent également être traitées. De plus, il faut arrêter de fumer;
- le traitement de l'angine de poitrine instable;
- le traitement de l'infarctus du myocarde aigu;
- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur des vaisseaux;



☒ **valable 3 mois**

Le ...../...../20.....

## DECLARATION DE MALADIE CHRONIQUE ☒

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

Je soussigné :

Certifie que Mlle, Mme, M. :

*R. Gouma Mohamed*

Présente

*ATA*

Nécessitant un traitement d'une durée de :

*un an et demi*

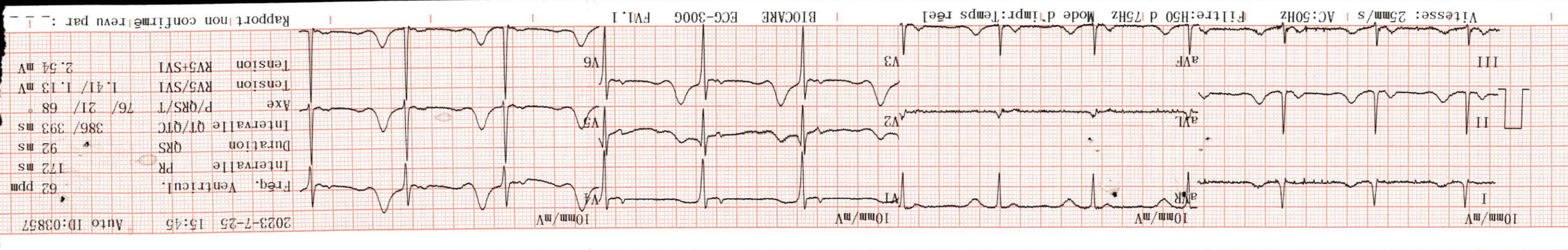
Dont ci-joint ordonnance :

(à défaut noter le traitement prescrit)

site : [www.mupras.com](http://www.mupras.com) // mail : [reclamation@mupras.com](mailto:reclamation@mupras.com) // phone : 0522-22-78-14 ou 0522-22-78-15 fax : 0522-22-78-18  
Adresse : 6ème étage, Angle Rue Allal BENABDELLAH et Rue Fakir Mohammed (ex Rue Heinrich Heine) Casablanca

*Dr. EL OUASSABI*  
Spécialiste en Anesthésie et Réanimation  
Consultation et Exploration Cardio-vasculaire  
Tél: 0522 233632  
INM 006995501







Sexe:      âge:      Nom:

++++ Analyse le résultat +++++

8110 Rythme sinusal

51 Anomalie ST, ischémie sous-endocardique possible (I) (II)

1014 == ECG anormal ==

Hôpital: dr elouassi