

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

- Réclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- 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



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

M22- 0025335

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3096 Société : 171229
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre : veuf ELBOVAKHER AHMED
Nom & Prénom : ABA SAID FATIMA
Date de naissance : 20/04/1956
Adresse : 94, Rue Mohamed diouri Apt 17 Casablanca
Tél. : 0611013149 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
Date de consultation : 24/07/2023
Nom et prénom du malade : ABA SAID Fatima Age :
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : ALD + Algérie
Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :
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 : Le :
Signature de l'adhérent(e) :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
24/11/2023	SABK	40021		

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	24/11/23	1015,20

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

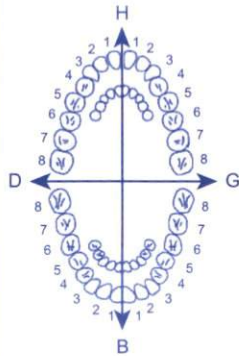
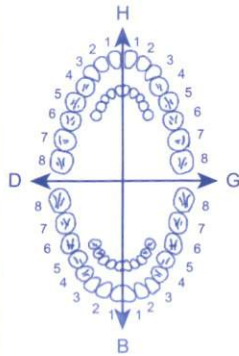
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

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

Docteur Saâd SOULAMI
Professeur de Cardiologie

Spécialiste des maladies du Cœur et des vaisseaux
Diplômé de la Faculté de Médecine de Paris
Echo Doppler Couleur - Holter



الدكتور سعد السلمي
أستاذ سابقا بكلية الطب بالدار البيضاء

إختصاصي في أمراض القلب و الاوعية الدموية
خريج كلية الطب بباريس
فحص القلب بالصدى و الدوبلير بالالوان

24 JUL 2023

Patient :

Casablanca, le

Fabrice
ZANZI

Détensiel

812 (06/ mo)

1215,20

Dr Saâd SOULAMI
Professeur de Cardiologie
356, Rue Mostafa El Maâni
Tél.: 22.18.84/26.13.36 - CASA

DÉTENSIEL® 10 mg
30 comprimés pelliculés sécables
118001 101788
PPV : 72,00 DH
Distribué par Cooper Pharma

DÉTENSIEL® 10 mg
30 comprimés pelliculés sécables
118001 101788
PPV : 72,00 DH
Distribué par Cooper Pharma

DÉTENSIEL® 10 mg
30 comprimés pelliculés sécables
118001 101788
PPV : 72,00 DH
Distribué par Cooper Pharma

DÉTENSIEL® 10 mg
30 comprimés pelliculés sécables
118001 101788
PPV : 72,00 DH
Distribué par Cooper Pharma

DÉTENSIEL® 10 mg
30 comprimés pelliculés sécables
118001 101788
PPV : 72,00 DH
Distribué par Cooper Pharma

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

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

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

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

DÉTENSIEL® 10 mg
30 comprimés pelliculés sécables



6 118001 101788

PPV : 72,00 DH

Distribué par Cooper Pharma

7862160285

NOTICE :

ZANIDIP® 1

LOT
EXP
PPV

223650
10 2025
97.20

Veillez lire attentivement ce médicament car elle vous.

- Gardez cette notice. Vous pourrez y avoir besoin.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, ou 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 la 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. Voir rubrique 4.



ZANIDIP® 10 mg

28 comprimés pelliculés sécables

AMM N° 4419/0MP/21/NRQDNM



Que contient cette notice ?

1. QU'EST-CE QUE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
3. COMMENT PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

1. QU'EST-CE QUE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique ANTAGONISTE CALCIQUE / ANTIHYPERTENSEUR - code ATC : C08CA13.

ZANIDIP contient du chlorhydrate de lercanidipine qui est un antihypertenseur de la famille des antagonistes calciques.

ZANIDIP est utilisé dans le traitement de la pression sanguine trop élevée, aussi appelée hypertension artérielle, chez les adultes de plus de 18 ans (il n'est pas recommandé chez les enfants de moins de 18 ans).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?

Ne prenez jamais ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables :

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous souffrez de certaines maladies cardiaques tels que :

- Obstacle à l'éjection du sang hors du cœur,
- Insuffisance cardiaque non traitée,
- Angine de poitrine au repos ou s'aggravant progressivement à l'effort ou survenant plus souvent (angine de poitrine instable),
- Infarctus dans le mois précédent.

- Si vous avez une maladie sévère du foie.
- Si vous avez une maladie sévère du rein ou si vous êtes dialysé.
- Si vous prenez des médicaments qui inhibent le métabolisme du foie, comme :

- Des médicaments antifongiques (comme le kétoconazole ou l'itraconazole),
- Des antibiotiques de la famille des macrolides (comme l'érythromycine ou la clarithromycine),
- Des médicaments antiviraux (comme le ritonavir).
- Si vous prenez de la ciclosporine (médicament utilisé après une greffe d'organe pour éviter le rejet)
- Avec du pamplemousse ou du jus de pamplemousse

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables :

- Si vous avez un problème cardiaque
- Si vous avez un problème hépatique ou rénal
- Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, informez votre médecin (voir section Grossesse, allaitement et fertilité).

Enfants et adolescents

L'efficacité et la sécurité de ce médicament chez les enfants de moins de 18 ans n'ont pas été établies.

Autres médicaments et ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. En cas de prise concomitante, l'effet de ce médicament ou des autres médicaments peut

• L'alcool peut augmenter l'effet de ZANIDIP pendant le traitement par ZANIDIP.

• ZANIDIP ne doit pas être pris avec du pamplemousse (car ils peuvent avoir des effets indésirables en section 2).

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allez le devenir, planifiez une grossesse, si vous envisagez une contraception, demandez conseil à votre médecin.

ZANIDIP n'est pas recommandé si vous êtes enceinte ou si vous allaitez. Il ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement. Il n'existe pas de données sur l'utilisation de ZANIDIP pendant l'enceinte ou allaitante.

Conduite de véhicules et utilisation des machines. Si vous avez des sensations de somnolence, ne conduisez pas de véhicules ou des machines.

ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables

Si votre médecin vous a dit que vous êtes diabétique, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant les indications de votre médecin. Vérifiez avec votre pharmacien en cas de doute.

Adultes : La dose recommandée est de 10 mg une fois par jour. Dans certains cas, la posologie peut être augmentée à 20 mg par jour, dans d'autres cas, elle peut être de 5 mg par jour.

Utilisation chez les enfants et les adolescents : Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants et les adolescents.

Utilisation dans la population âgée : Il n'est pas nécessaire d'adapter la posologie chez les personnes âgées. La posologie doit être mise en place en fonction de la réponse individuelle.

Patients ayant des problèmes hépatiques ou rénaux : Une prudence particulière doit être exercée. L'augmentation de la posologie doit être évitée.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être pris à jeun, de préférence le matin, 15 minutes avant le petit déjeuner, avec un peu d'eau.

Le comprimé peut être divisé en deux parties égales.

Si vous avez pris plus de ZANIDIP que vous n'auriez dû :

Ne dépassez pas la dose prescrite. Si vous avez pris plus de ZANIDIP que la dose prescrite, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre ZANIDIP :

Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour compenser la dose oubliée.

Si vous arrêtez de prendre ZANIDIP :

Si vous arrêtez de prendre ZANIDIP, consultez votre médecin. Si vous avez d'autres questions, consultez votre médecin.

NOTICE :

ZANIDIP® 1

LOT
EXP
PPV

223650
10 2025
97.20

Veillez lire attentivement ce médicament car elle vous.

- Gardez cette notice. Vous pourrez y avoir besoin.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, ou pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de la 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. Voir rubrique 4.



ZANIDIP® 10 mg

28 comprimés pelliculés sécables

AMM N° 4419/02P/21/NR/02/01



Que contient cette notice ?

1. QU'EST-CE QUE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
3. COMMENT PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

1. QU'EST-CE QUE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique ANTAGONISTE CALCIQUE / ANTIHYPERTENSEUR - code ATC : C08CA13.

ZANIDIP contient du chlorhydrate de lercanidipine qui est un antihypertenseur de la famille des antagonistes calciques.

ZANIDIP est utilisé dans le traitement de la pression sanguine trop élevée, aussi appelée hypertension artérielle, chez les adultes de plus de 18 ans (il n'est pas recommandé chez les enfants de moins de 18 ans).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?

Ne prenez jamais ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables :

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous souffrez de certaines maladies cardiaques tels que :

- Obstacle à l'éjection du sang hors du cœur,
- Insuffisance cardiaque non traitée,
- Angine de poitrine au repos ou s'aggravant progressivement à l'effort ou survenant plus souvent (angine de poitrine instable),
- Infarctus dans le mois précédent.

- Si vous avez une maladie sévère du foie.
- Si vous avez une maladie sévère du rein ou si vous êtes dialysé.
- Si vous prenez des médicaments qui inhibent le métabolisme du foie, comme :

- Des médicaments antifongiques (comme le kétoconazole ou l'itraconazole),
- Des antibiotiques de la famille des macrolides (comme l'érythromycine ou la clarithromycine),
- Des médicaments antiviraux (comme le ritonavir).
- Si vous prenez de la ciclosporine (médicament utilisé après une greffe d'organe pour éviter le rejet)
- Avec du pamplemousse ou du jus de pamplemousse

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables :

- Si vous avez un problème cardiaque
- Si vous avez un problème hépatique ou rénal
- Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, informez votre médecin (voir section Grossesse, allaitement et fertilité).

Enfants et adolescents

L'efficacité et la sécurité de ce médicament chez les enfants de moins de 18 ans n'ont pas été établies.

Autres médicaments et ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. En cas de prise concomitante, l'effet de ce médicament ou des autres médicaments peut

• L'alcool peut augmenter l'effet de ZANIDIP pendant le traitement par ZANIDIP.

• ZANIDIP ne doit pas être pris avec du pamplemousse (car ils peuvent avoir des effets indésirables en section 2).

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allez le devenir, planifiez une grossesse, si vous envisagez une contraception, demandez conseil à votre médecin.

ZANIDIP n'est pas recommandé si vous êtes enceinte ou si vous allaitez. Il ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement. Il n'existe pas de données sur l'utilisation de ZANIDIP pendant l'enceinte ou allaitante.

Conduite de véhicules et utilisation des machines

Si vous avez des sensations de somnolence, ne conduisez pas de véhicules ou des machines.

ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables

Si votre médecin vous a dit que vous êtes diabétique, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?

Veillez à toujours prendre ce médicament selon les indications de votre médecin. Vérifiez la posologie avec votre pharmacien en cas de doute.

Adultes : La dose recommandée est de 10 mg une fois par jour. Dans certains cas, la posologie peut être augmentée. Dans d'autres cas, elle peut être diminuée.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants et les adolescents.

Utilisation dans la population âgée
Il n'est pas nécessaire d'adapter la posologie chez les personnes âgées.

Particulièrement doit être mise en place la surveillance chez les personnes âgées.

Patients ayant des problèmes hépatiques ou rénaux
Une prudence particulière doit être exercée dans le traitement. L'augmentation de posologie doit être évitée.

Mode et voie d'administration

Voie orale.
Les comprimés doivent être pris avec de l'eau.

Préférence le matin, 15 minutes avant le petit déjeuner, avec ou sans un peu de l'eau.

Le comprimé peut être divisé en deux parties égales.

Si vous avez pris plus de ZANIDIP que vous n'auriez dû

Ne dépassez pas la dose prescrite. Si vous avez pris plus de ZANIDIP que la dose prescrite, parlez-en à votre médecin.

Prenez la boîte avec vous. Si vous oubliez de prendre ZANIDIP, contactez votre médecin.

Si vous oubliez de prendre ZANIDIP

Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose. Prenez le comprimé suivant à l'heure habituelle.

Si vous arrêtez de prendre ZANIDIP

Si vous arrêtez de prendre ZANIDIP, contactez votre médecin.

Si vous avez d'autres questions, contactez votre médecin.

NOTICE :

ZANIDIP® 1

LOT
EXP
PPV

223650
10 2025
97.20

Veillez lire attentivement ce médicament car elle vous.

- Gardez cette notice. Vous pourrez y avoir besoin.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, ou pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de la 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. Voir rubrique 4.



ZANIDIP® 10 mg

28 comprimés pelliculés sécables

AMM N° 4419/0MP/21/NRQDNM



Que contient cette notice ?

1. QU'EST-CE QUE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
3. COMMENT PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

1. QU'EST-CE QUE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique ANTAGONISTE CALCIQUE / ANTIHYPERTENSEUR - code ATC : C08CA13.

ZANIDIP contient du chlorhydrate de lercanidipine qui est un antihypertenseur de la famille des antagonistes calciques.

ZANIDIP est utilisé dans le traitement de la pression sanguine trop élevée, aussi appelée hypertension artérielle, chez les adultes de plus de 18 ans (il n'est pas recommandé chez les enfants de moins de 18 ans).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?

Ne prenez jamais ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables :

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous souffrez de certaines maladies cardiaques tels que :

- Obstacle à l'éjection du sang hors du cœur,
- Insuffisance cardiaque non traitée,
- Angine de poitrine au repos ou s'aggravant progressivement à l'effort ou survenant plus souvent (angine de poitrine instable),
- Infarctus dans le mois précédent.

- Si vous avez une maladie sévère du foie.
- Si vous avez une maladie sévère du rein ou si vous êtes dialysé.
- Si vous prenez des médicaments qui inhibent le métabolisme du foie, comme :

- Des médicaments antifongiques (comme le kétoconazole ou l'itraconazole),
- Des antibiotiques de la famille des macrolides (comme l'érythromycine ou la clarithromycine),
- Des médicaments antiviraux (comme le ritonavir).
- Si vous prenez de la ciclosporine (médicament utilisé après une greffe d'organe pour éviter le rejet)
- Avec du pamplemousse ou du jus de pamplemousse

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables :

- Si vous avez un problème cardiaque
- Si vous avez un problème hépatique ou rénal
- Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, informez votre médecin (voir section Grossesse, allaitement et fertilité).

Enfants et adolescents

L'efficacité et la sécurité de ce médicament chez les enfants de moins de 18 ans n'ont pas été établies.

Autres médicaments et ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. En cas de prise concomitante, l'effet de ce médicament ou des autres médicaments peut

• L'alcool peut augmenter l'effet de ZANIDIP pendant le traitement par ZANIDIP.

• ZANIDIP ne doit pas être pris avec du pamplemousse (car ils peuvent avoir des effets indésirables en section 2).

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allez le devenir, planifiez une grossesse, si vous envisagez une contraception, demandez conseil à votre médecin.

ZANIDIP n'est pas recommandé si vous êtes enceinte ou si vous allaitez. Il ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement. Il n'existe pas de données sur l'utilisation de ZANIDIP pendant l'enceinte ou allaitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Si vous avez des sensations de somnolence, ne conduisez pas de véhicules ou machines.

ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables

Si votre médecin vous a dit que vous êtes diabétique, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant les indications de votre médecin. Vérifiez avec votre pharmacien en cas de doute.

Adultes : La dose recommandée est de 10 mg une fois par jour. Dans certains cas, la posologie peut être augmentée à 20 mg par jour, dans d'autres cas, elle peut être de 5 mg par jour.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants et les adolescents.

Utilisation dans la population âgée
Il n'est pas nécessaire d'adapter la posologie chez les personnes âgées.

Particulièrement doit être mise en place la surveillance chez les personnes âgées.

Patients ayant des problèmes hépatiques ou rénaux
Une prudence particulière doit être exercée dans le traitement. L'augmentation de posologie doit être évitée.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être pris à jeun, de préférence le matin, 15 minutes avant le repas. Ils doivent être avalés avec un peu d'eau.

Le comprimé peut être divisé en deux parties égales.

Si vous avez pris plus de ZANIDIP que vous n'auriez dû

Ne dépassez pas la dose prescrite. Si vous avez pris plus de ZANIDIP que la dose prescrite, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Prenez la boîte avec vous.

Si vous avez oublié de prendre ZANIDIP, ne prenez pas de double dose pour compenser la dose oubliée.

Si vous arrêtez de prendre ZANIDIP

Si vous avez oublié de prendre ZANIDIP un jour, ne prenez pas de double dose pour compenser la dose oubliée.

Si vous arrêtez de prendre ZANIDIP

Si vous arrêtez de prendre ZANIDIP, augmentez, consultez votre médecin.

Si vous avez d'autres questions

NOTICE :

ZANIDIP® 1

LOT
EXP
PPV

223650
10 2025
97.20

Veillez lire attentivement ce médicament car elle vous.

- Gardez cette notice. Vous pourrez y avoir besoin.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, ou pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de la 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. Voir rubrique 4.



ZANIDIP® 10 mg

28 comprimés pelliculés sécables

AMM N° 4419/0MP/21/NRQDNM



Que contient cette notice ?

1. QU'EST-CE QUE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
3. COMMENT PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

1. QU'EST-CE QUE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique ANTAGONISTE CALCIQUE / ANTIHYPERTENSEUR - code ATC : C08CA13.

ZANIDIP contient du chlorhydrate de lercanidipine qui est un antihypertenseur de la famille des antagonistes calciques.

ZANIDIP est utilisé dans le traitement de la pression sanguine trop élevée, aussi appelée hypertension artérielle, chez les adultes de plus de 18 ans (il n'est pas recommandé chez les enfants de moins de 18 ans).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?

Ne prenez jamais ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables :

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous souffrez de certaines maladies cardiaques tels que :

- Obstacle à l'éjection du sang hors du cœur,
- Insuffisance cardiaque non traitée,
- Angine de poitrine au repos ou s'aggravant progressivement à l'effort ou survenant plus souvent (angine de poitrine instable),
- Infarctus dans le mois précédent.

- Si vous avez une maladie sévère du foie.
- Si vous avez une maladie sévère du rein ou si vous êtes dialysé.
- Si vous prenez des médicaments qui inhibent le métabolisme du foie, comme :

- Des médicaments antifongiques (comme le kétoconazole ou l'itraconazole),
- Des antibiotiques de la famille des macrolides (comme l'érythromycine ou la clarithromycine),
- Des médicaments antiviraux (comme le ritonavir).
- Si vous prenez de la ciclosporine (médicament utilisé après une greffe d'organe pour éviter le rejet)
- Avec du pamplemousse ou du jus de pamplemousse

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables :

- Si vous avez un problème cardiaque
- Si vous avez un problème hépatique ou rénal
- Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, informez votre médecin (voir section Grossesse, allaitement et fertilité).

Enfants et adolescents

L'efficacité et la sécurité de ce médicament chez les enfants de moins de 18 ans n'ont pas été établies.

Autres médicaments et ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. En cas de prise concomitante, l'effet de ce médicament ou des autres médicaments peut

• L'alcool peut augmenter l'effet de ZANIDIP pendant le traitement par ZANIDIP.

• ZANIDIP ne doit pas être pris avec du pamplemousse (car ils peuvent avoir des effets indésirables en section 2).

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allez le devenir, planifiez une grossesse, si vous envisagez une contraception, demandez conseil à votre médecin.

ZANIDIP n'est pas recommandé si vous êtes enceinte ou si vous allaitez. Il ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement. Il n'existe pas de données sur l'utilisation pendant l'allaitement.

Conduite de véhicules et utilisation des machines. Si vous avez des sensations de somnolence, ne conduisez pas de véhicules ou des machines.

ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables

Si votre médecin vous a dit que vous avez des problèmes avec les sucres, contactez votre médecin avant de commencer le traitement.

3. COMMENT PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant les indications de votre médecin. Vérifiez avec votre pharmacien en cas de doute.

Adultes : La dose recommandée est de 10 mg une fois par jour. Dans certains cas, la posologie peut être augmentée. Dans d'autres cas, elle peut être diminuée.

Utilisation chez les enfants et les adolescents : Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants et les adolescents.

Utilisation dans la population âgée : Il n'est pas nécessaire d'adapter la posologie chez les personnes âgées.

particulière doit être mise en place. **Patients ayant des problèmes hépatiques ou rénaux :** Une prudence particulière doit être exercée. L'augmentation de la posologie doit être évitée.

Mode et voie d'administration

Voie orale. Les comprimés doivent être pris avec un verre d'eau, de préférence le matin, 15 minutes avant le repas. Ils sont à avaler avec un peu de l'eau.

Le comprimé peut être divisé en deux parties égales. **Si vous avez pris plus de ZANIDIP que vous n'auriez dû :** Ne dépassez pas la dose prescrite. Si vous avez pris plus de ZANIDIP que la dose prescrite, parlez-en à votre médecin. L'augmentation de la posologie doit être évitée.

Si vous oubliez de prendre ZANIDIP : Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour compenser la dose oubliée.

Si vous arrêtez de prendre ZANIDIP : Si vous arrêtez de prendre ZANIDIP, consultez votre médecin. Si vous avez d'autres questions, contactez votre médecin.

NOTICE :

ZANIDIP® 1

LOT
EXP
PPV

223650
10 2025
97.20

Veillez lire attentivement ce médicament car elle vous.

- Gardez cette notice. Vous pourrez y avoir besoin.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, ou pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de la 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. Voir rubrique 4.



ZANIDIP® 10 mg

28 comprimés pelliculés sécables

AMM N° 4419/0MP/21/NRQDNM



Que contient cette notice ?

1. QU'EST-CE QUE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
3. COMMENT PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

1. QU'EST-CE QUE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique ANTAGONISTE CALCIQUE / ANTIHYPERTENSEUR - code ATC : C08CA13.

ZANIDIP contient du chlorhydrate de lercanidipine qui est un antihypertenseur de la famille des antagonistes calciques.

ZANIDIP est utilisé dans le traitement de la pression sanguine trop élevée, aussi appelée hypertension artérielle, chez les adultes de plus de 18 ans (il n'est pas recommandé chez les enfants de moins de 18 ans).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?

Ne prenez jamais ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables :

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous souffrez de certaines maladies cardiaques tels que :

- Obstacle à l'éjection du sang hors du cœur,
- Insuffisance cardiaque non traitée,
- Angine de poitrine au repos ou s'aggravant progressivement à l'effort ou survenant plus souvent (angine de poitrine instable),
- Infarctus dans le mois précédent.

- Si vous avez une maladie sévère du foie.
- Si vous avez une maladie sévère du rein ou si vous êtes dialysé.
- Si vous prenez des médicaments qui inhibent le métabolisme du foie, comme :

- Des médicaments antifongiques (comme le kétoconazole ou l'itraconazole),
- Des antibiotiques de la famille des macrolides (comme l'érythromycine ou la clarithromycine),
- Des médicaments antiviraux (comme le ritonavir).
- Si vous prenez de la ciclosporine (médicament utilisé après une greffe d'organe pour éviter le rejet)
- Avec du pamplemousse ou du jus de pamplemousse

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables :

- Si vous avez un problème cardiaque
- Si vous avez un problème hépatique ou rénal
- Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, informez votre médecin (voir section Grossesse, allaitement et fertilité).

Enfants et adolescents

L'efficacité et la sécurité de ce médicament chez les enfants de moins de 18 ans n'ont pas été établies.

Autres médicaments et ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. En cas de prise concomitante, l'effet de ce médicament ou des autres médicaments peut

• L'alcool peut augmenter l'effet de ZANIDIP pendant le traitement par ZANIDIP.

• ZANIDIP ne doit pas être pris avec du pamplemousse (car ils peuvent avoir des effets indésirables en section 2).

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allez le devenir, planifiez une grossesse, si vous envisagez une contraception, demandez conseil à votre médecin.

ZANIDIP n'est pas recommandé si vous êtes enceinte ou si vous allaitez. Il ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement. Il n'existe pas de données sur l'utilisation de ZANIDIP pendant l'enceinte ou allaitante.

Conduite de véhicules et utilisation des machines. Si vous avez des sensations de somnolence, ne conduisez pas de véhicules ou des machines.

ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables

Si votre médecin vous a dit que vous êtes diabétique, sucrés, contactez votre médecin avant de prendre ZANIDIP.

3. COMMENT PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant les indications de votre médecin. Vérifiez la posologie avec votre pharmacien en cas de doute.

Adultes : La dose recommandée est de 10 mg une fois par jour. Dans certains cas, la posologie peut être augmentée. Dans d'autres cas, elle peut être diminuée.

Utilisation chez les enfants et les adolescents : Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants et les adolescents.

Utilisation dans la population âgée : Il n'est pas nécessaire d'adapter la posologie chez les personnes âgées.

particulière doit être mise en place. **Patients ayant des problèmes hépatiques ou rénaux :** Une prudence particulière doit être exercée. L'augmentation de la posologie doit être évitée.

Mode et voie d'administration

Voie orale. Les comprimés doivent être pris avec de l'eau, de préférence le matin, 15 minutes avant le repas. Ils sont à avaler avec un peu de l'eau.

Le comprimé peut être divisé en deux parties égales. **Si vous avez pris plus de ZANIDIP que vous n'auriez dû :** Ne dépassez pas la dose prescrite. Si vous avez pris plus de ZANIDIP que la dose prescrite, parlez-en à votre médecin. L'augmentation de la posologie doit être évitée.

Si vous oubliez de prendre ZANIDIP : Si vous avez oublié de prendre un jour suivant sans essayer de rattraper. Ne prenez pas une dose double pour compenser la dose oubliée.

Si vous arrêtez de prendre ZANIDIP : Si vous arrêtez de prendre ZANIDIP, consultez votre médecin. Si vous avez d'autres questions

NOTICE :

ZANIDIP® 1

LOT
EXP
PPV

223650
10 2025
97.20

Veillez lire attentivement ce médicament car elle vous.

- Gardez cette notice. Vous pourrez y avoir besoin.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, ou 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 la 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. Voir rubrique 4.



ZANIDIP® 10 mg

28 comprimés pelliculés sécables

AMM N° 4419/0MP/21/NRQDNM



Que contient cette notice ?

1. QU'EST-CE QUE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
3. COMMENT PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

1. QU'EST-CE QUE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique ANTAGONISTE CALCIQUE / ANTIHYPERTENSEUR - code ATC : C08CA13.

ZANIDIP contient du chlorhydrate de lercanidipine qui est un antihypertenseur de la famille des antagonistes calciques.

ZANIDIP est utilisé dans le traitement de la pression sanguine trop élevée, aussi appelée hypertension artérielle, chez les adultes de plus de 18 ans (il n'est pas recommandé chez les enfants de moins de 18 ans).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?

Ne prenez jamais ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables :

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous souffrez de certaines maladies cardiaques tels que :

- Obstacle à l'éjection du sang hors du cœur,
- Insuffisance cardiaque non traitée,
- Angine de poitrine au repos ou s'aggravant progressivement à l'effort ou survenant plus souvent (angine de poitrine instable),
- Infarctus dans le mois précédent.

- Si vous avez une maladie sévère du foie.
- Si vous avez une maladie sévère du rein ou si vous êtes dialysé.
- Si vous prenez des médicaments qui inhibent le métabolisme du foie, comme :

- Des médicaments antifongiques (comme le kétoconazole ou l'itraconazole),
- Des antibiotiques de la famille des macrolides (comme l'érythromycine ou la clarithromycine),
- Des médicaments antiviraux (comme le ritonavir).
- Si vous prenez de la ciclosporine (médicament utilisé après une greffe d'organe pour éviter le rejet)
- Avec du pamplemousse ou du jus de pamplemousse

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables :

- Si vous avez un problème cardiaque
- Si vous avez un problème hépatique ou rénal
- Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, informez votre médecin (voir section Grossesse, allaitement et fertilité).

Enfants et adolescents

L'efficacité et la sécurité de ce médicament chez les enfants de moins de 18 ans n'ont pas été établies.

Autres médicaments et ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. En cas de prise concomitante, l'effet de ce médicament ou des autres médicaments peut

• L'alcool peut augmenter l'effet de ZANIDIP pendant le traitement par ZANIDIP.

• ZANIDIP ne doit pas être pris avec du pamplemousse (car ils peuvent avoir des effets indésirables en section 2).

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allez le devenir, planifiez une grossesse, si vous envisagez une contraception, demandez conseil à votre médecin.

ZANIDIP n'est pas recommandé si vous êtes enceinte ou si vous allaitez. Il ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement. Il n'existe pas de données sur l'utilisation pendant l'allaitement.

Conduite de véhicules et utilisation des machines. Si vous avez des sensations de somnolence, ne conduisez pas de véhicules ou des machines.

ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables

Si votre médecin vous a dit que vous avez des problèmes avec les sucres, contactez votre médecin avant de commencer le traitement.

3. COMMENT PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant les indications de votre médecin. Vérifiez avec votre pharmacien en cas de doute.

Adultes : La dose recommandée est de 10 mg une fois par jour. Dans certains cas, la posologie peut être augmentée à 20 mg une fois par jour, dans d'autres cas, elle peut être de 5 mg une fois par jour.

Utilisation chez les enfants et les adolescents : Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants et les adolescents.

Utilisation dans la population âgée : Il n'est pas nécessaire d'adapter la posologie chez les personnes âgées.

particulière doit être mise en place le jour de la prise du médicament.

Patients ayant des problèmes hépatiques ou rénaux : Une prudence particulière doit être exercée. L'augmentation de posologie doit être évitée.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être pris à jeun, de préférence le matin, 15 minutes avant le repas.

Le comprimé peut être divisé en deux parties égales.

Si vous avez pris plus de ZANIDIP que vous n'auriez dû : Ne dépassez pas la dose prescrite. Si vous avez pris plus de ZANIDIP que la dose prescrite, parlez-en à votre médecin.

Si vous oubliez de prendre ZANIDIP : Si vous avez oublié de prendre un jour suivant sans essayer de rattraper.

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

Si vous arrêtez de prendre ZANIDIP : Si vous arrêtez de prendre ZANIDIP, consultez votre médecin.

Si vous avez d'autres questions, consultez votre médecin.

Last: ABA-SAID
First: FATIMA
ID: 356
DOB: 01/01/1984
Age: 39 yr
Sex: F

24-Jul-2023 10:16:18

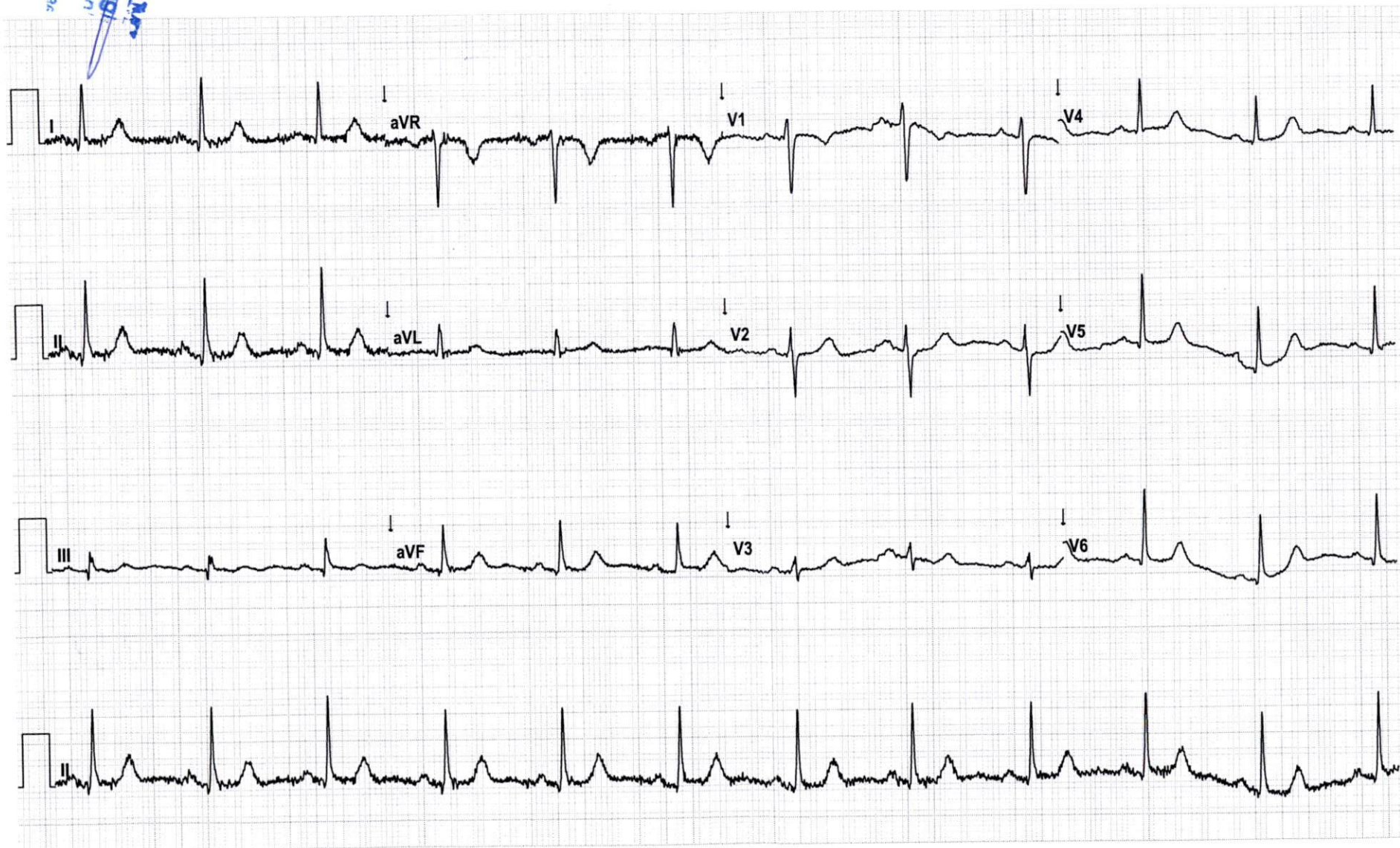
Vent rate: 69 BPM
PR int: 187 ms
QRS dur: 86 ms
QT/QTc: 396 / 414 ms
P-R-T axes: 41 41 39

RYTHME SINUSAL

ECG NORMAL

ATTENTION: LA QUALITE DES DONNEES PEUT INFLUENCER L'INTERPRETATION

Revu par _____



Site Zero

Site # 0 Cart # 0 ELI Link 4.11.6.0 Sequence # 64795 25mm/s 10mm/mV 0.05-300 Hz