

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.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

189460

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 4249 Société : RARI

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : FAKIR ABID

Date de naissance : 1-1-1950

Adresse : 13. Mohamed Abdari Bougoura

Tél. : 0665.17.98.27 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Dr. Abdelhamid Moustaghfir
Professeur de cardiologie
Rythmologie interventionnelle
Tél: 0522 26 53 53 - Fax: 0522 26 53 55
14, Bd de l'Atlas 1er étage N° 10 Casablanca

Date de consultation : 27 NOV. 2023

Nom et prénom du malade : Damar Iouzia Age:

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Tachycardie rétentielle

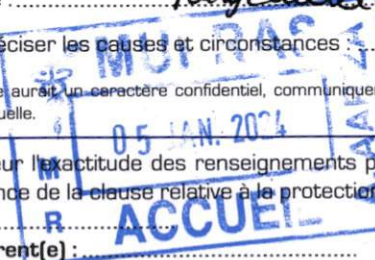
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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 : R ACCUEIL Le : 05 JAN. 2024

Signature de l'adhérent(e) :



RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
27 NOV. 2023	02 + ECG		350,00	Dr. Abdelhamid Moustapha Professeur de Cardiologie Rythmologie Interventionnelle Tel: 0522 26 53 53 - Fax: 0522 26 53 55 14 Bd de l'Avocat 1 ^{er} étage N° 10 Casablanca

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE DE LA DAOURA 108 Bd M'daouda Ben Youssef Casablanca - Tel: 05 22 22 22 31	INPE 09 2012 434 27/11/2023	3353,70

ANALYSES - RADIographies

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

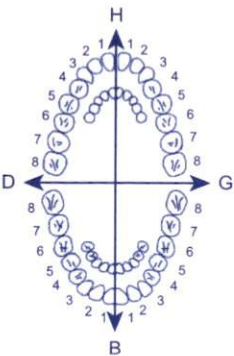
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Coefficient des Travaux
				
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
				Coefficient des Travaux
				MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE	
H	25533412 21433552
D	00000000 00000000
B	00000000 00000000
G	35533411 11433553

[Création, remont, adjonction]
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Abdelhamid

MOUSTAGHFIR

Professeur de cardiologie
Rythmologie interventionnelle

Ancien Chef du service de
rythmologie de l'hôpital militaire
d'instruction Mohammed V



6 118001 100859
Cardensiel® 2,5 mg
Comprimés pelliculés sécables B/30
PPV: 50,70 DHS
7862160246

Casablanca, le : 27/11/2023

Ordonnance

Mme DARRAS Fouzia

50,70 x 6

CARDENSIEL 2,5 mg: 1 comp le matin et 1 comp le soir

208,00 x 6

COVERAM 5/5 mg : 1 comp. par jour le matin

648,00 x 2

REXABAN 20 mg: 1 comp par jour au milieu du repas

100,70
x 5

OEDES 20 mg : 1 gélule par jour

TAMBOCOR 100 mg : 1/2 comp. 2 fois par jour

3353,70

816 mois

PHARMACIE DE L'AVENIR
Mme DAOUDI

100, Bd Med El Makhzen Bourgogne
Casablanca - Tel: 36 22 27 22 31

ICE: 000224924000028

INPE 092012434

Dr. Abdelhamid Moustaghfir
Professeur de cardiologie
Rythmologie interventionnelle
Tél: 0522 26 53 53 - Fax: 0522 26 53 55
14. Bd de Paris 1er étage n° 10 Casablanca



6 118001 100859
Cardensiel® 2,5 mg
Comprimés pelliculés sécables B/30
PPV: 50,70 DHS
7862160246



6 118001 100859
Cardensiel® 2,5 mg
Comprimés pelliculés sécables B/30
PPV: 50,70 DHS
7862160246



6 118001 100859
Cardensiel® 2,5 mg
Comprimés pelliculés sécables B/30
PPV: 50,70 DHS
7862160246



6 118001 100859
Cardensiel® 2,5 mg
Comprimés pelliculés sécables B/30
PPV: 50,70 DHS
7862160246



6 118001 100859
Cardensiel® 2,5 mg
Comprimés pelliculés sécables B/30
PPV: 50,70 DHS
7862160246



6 118001 100859
Cardensiel® 2,5 mg
Comprimés pelliculés sécables B/30
PPV: 50,70 DHS
7862160246

Adresse : N° 14 Bd de Paris 1er étage n° 10, CP 20000, Casablanca, Maroc

IF : 15190796 ITP : 35503120 CNSS : 4291093 ICE : 001676319000072 INPE : 101100261

COVERAM, comprimé est une association de deux médicaments.

Péridopril est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Amilodipine est un antagoniste calcique (qui appartient à la classe des dihydropyridines). Ceux-ci agissent dilatant et en détendant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COVERAM, COMPRIMÉ ?

Ne prenez jamais COVERAM, comprimé :

- si vous êtes allergique au péridopril ou à tout autre inhibiteur de l'enzyme de conversion ou à l'amilodipine ou aux autres inhibiteurs calciques, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est généralement préférable d'éviter de prendre COVERAM, comprimé, en début de grossesse, voir rubriques Grossesse et Allaitement),
- 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 quelle qu'en soient les circonstances (état appelé angioédème),
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament contenant de l'insuline pour diminuer votre pression artérielle,
- si vous avez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable de fournir assez de sang à l'organisme),
- si vous avez une pression artérielle très basse (hypotension),
- si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.
- si vous êtes dialysé(e) ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, COVERAM peut ne pas être adapté.
- si vous avez des problèmes rénaux avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale),
- si vous avez pris ou prenez actuellement sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque, car le risque d'angio-œdème (gonflement rapide sous la peau dans une région telle que la gorge) est accru (voir « Avertissements et précautions » et « Autres médicaments et COVERAM »).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre COVERAM, comprimé, si vous êtes dans les cas suivants :

- cardiopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère menant le sang au rein),
- insuffisance cardiaque,
- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- tout autre problème cardiaque,
- problèmes respiratoires,
- problèmes rénaux ou si vous êtes dialysé,
- si vous avez des taux anormalement élevés d'une hormone appelée aldostéron dans le sang (aldostéronisme primaire),
- maladie du collagène vasculaire (maladie du tissu conjonctif) comme un lupus érythémateux disséminé ou une sclérodermie,
- diabète,
- si vous suivez un régime pauvre en sel ou si vous utilisez un substitut de sel contenant du potassium (un bon équilibre du potassium dans le sang est indispensable),
- si vous êtes une personne âgée et que votre dose a besoin d'être augmentée.
- si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
 - un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (RAA-II) (aussi connu sous le nom de sartans – par exemple valsartan, telmisartan, irbesartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète,
 - aliskiren.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang.

Voir aussi les informations dans la rubrique « Ne prenez jamais COVERAM, comprimé ».

- si vous prenez l'un des médicaments suivants, le risque d'angio-œdème est augmenté :
 - racécadotril (utilisé pour traiter la diarrhée),
 - sirolimus, évrémolimus, temsirolimus et autres médicaments appartenant à la classe des inhibiteurs de mTOR (utilisé pour éviter le rejet d'organes transplantés et pour traiter le cancer),
 - sacubitril (disponible en association à dose fixe avec valsartan) dans le cas d'une insuffisance cardiaque chronique,
 - linagliptine, saxagliptine, sitagliptine, vildagliptine, tous appartenant à la classe des dipeptidyl peptidase 4 (DPP-4) inhibiteurs.

contactez-le avant de prendre.

3. COMMENT PRENDRE COVERAM, COMPRIMÉ ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement ce que votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien.

Avez-vous pris votre comprimé avec un verre d'eau, de préférence au même moment chaque jour, le matin, avant le repas. Votre médecin décidera de la posologie adaptée pour vous. La dose habituelle est de 1 comprimé par jour.

COVERAM, comprimé sera généralement prescrit chez les patients prenant déjà séparément des comprimés de péridopril et d'amilodipine.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

COVERAM, comprimé n'est pas recommandé chez les enfants et les adolescents.

Si vous avez pris plus de COVERAM, comprimé que vous n'en aviez dû

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez immédiatement le service d'urgence de l'hôpital le plus proche ou votre médecin.

L'événement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension associée à des vertiges ou à des étourdissements. Si cela se produit, elle peut être combattue en allongeant le patient, jambes relevées.

Si vous oubliez de prendre COVERAM, comprimé

Il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace. Cependant, si vous avez oublié de prendre COVERAM, comprimé, reprenez simplement votre traitement le jour suivant comme d'habitude.

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

Si vous arrêtez de prendre COVERAM, comprimé

Le traitement avec COVERAM, comprimé 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, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère.

4. QUELLES 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.

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

- respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficulté respiratoire,
- gonflement des paupières,
- gonflement de la langue,
- réactions cutanées sévères de la peau sur l'ensemble du corps (desquamation et gonflement Stevens-Johnson, nécrolyse),
- vertiges ou étourdissements,
- crise cardiaque, battements thoraciques,
- inflammation du pancréas accompagnée d'un très gros ventre et d'une douleur plus dure,
- Effets indésirables très rares (réention d'eau),
- Effets indésirables fréquents, tels que : étourdissements, soif, sensation d'engourdissement de la tête, palpitations (conscience de baisse de pression artérielle), douleurs abdominales, troubles du transit, diarrhées, constipation, dérangements digestifs, crampes (douleur périphérique),

D'autres effets indésirables peuvent également survenir. Si vous ressentez l'un des effets mentaux, veuillez en informer votre médecin ou pharmacien.

208,00

veuillez en informer votre médecin ou pharmacien

sur 100) : changements d'humeur, sommeil, perte de

COVERAM, comprimé est une association de deux médicaments.

Péridopril est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Amilodipine est un antagoniste calcique (qui appartient à la classe des dihydropyridines). Ceux-ci agissent dilatant et en détendant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COVERAM, COMPRIMÉ ?

Ne prenez jamais COVERAM, comprimé :

- si vous êtes allergique au péridopril ou à tout autre inhibiteur de l'enzyme de conversion ou à l'amilodipine ou aux autres inhibiteurs calciques, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est généralement préférable d'éviter de prendre COVERAM, comprimé, en début de grossesse, voir rubriques Grossesse et Allaitement),
- 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 quelle qu'en soient les circonstances (état appelé angioédème),
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament contenant de l'insuline pour diminuer votre pression artérielle,
- si vous avez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable de fournir assez de sang à l'organisme),
- si vous avez une pression artérielle très basse (hypotension),
- si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.
- si vous êtes dialysé(e) ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, COVERAM peut ne pas être adapté.
- si vous avez des problèmes rénaux avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale),
- si vous avez pris ou prenez actuellement sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque, car le risque d'angio-œdème (gonflement rapide sous la peau dans une région telle que la gorge) est accru (voir « Avertissements et précautions » et « Autres médicaments et COVERAM »).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre COVERAM, comprimé, si vous êtes dans les cas suivants :

- cardiopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère menant le sang au rein),
- insuffisance cardiaque,
- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- tout autre problème cardiaque,
- problèmes respiratoires,
- problèmes rénaux ou si vous êtes dialysé,
- si vous avez des taux anormalement élevés d'une hormone appelée aldostéron dans le sang (aldostéronisme primaire),
- maladie du collagène vasculaire (maladie du tissu conjonctif) comme un lupus érythémateux disséminé ou une sclérodermie,
- diabète,
- si vous suivez un régime pauvre en sel ou si vous utilisez un substitut de sel contenant du potassium (un bon équilibre du potassium dans le sang est indispensable),
- si vous êtes une personne âgée et que votre dose a besoin d'être augmentée.
- si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
 - un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (RAA-II) (aussi connu sous le nom de sartans – par exemple valsartan, telmisartan, irbesartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète,
 - aliskiren.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang.

Voir aussi les informations dans la rubrique « Ne prenez jamais COVERAM, comprimé ».

- si vous prenez l'un des médicaments suivants, le risque d'angio-œdème est augmenté :
 - racécadotril (utilisé pour traiter la diarrhée),
 - sirolimus, évrémolimus, temsirolimus et autres médicaments appartenant à la classe des inhibiteurs de mTOR (utilisé pour éviter le rejet d'organes transplantés et pour traiter le cancer),
 - sacubitril (disponible en association à dose fixe avec valsartan) dans le cas d'une insuffisance cardiaque chronique,
 - linagliptine, saxagliptine, sitagliptine, vildagliptine, tous appartenant à la classe des dipeptidyl peptidase 4 (DPP-4) inhibiteurs.

contactez-le avant de prendre.

3. COMMENT PRENDRE COVERAM, COMPRIMÉ ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement ce que votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien.

Avez votre comprimé avec un verre d'eau, de préférence au même moment de la journée, le matin, avant le repas. Votre médecin décidera de la posologie adaptée pour vous. La dose habituelle est de 1 comprimé par jour.

COVERAM, comprimé sera généralement prescrit chez les patients prenant déjà séparément des comprimés de péridopril et d'amilodipine.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

COVERAM, comprimé n'est pas recommandé chez les enfants et les adolescents.

Si vous avez pris plus de COVERAM, comprimé que vous n'en aviez dû

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez immédiatement le service d'urgence de l'hôpital le plus proche ou votre médecin.

L'événement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension associée à des vertiges ou à des étourdissements. Si cela se produit, elle peut être combattue en allongeant le patient, jambes relevées.

Si vous oubliez de prendre COVERAM, comprimé

Il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace. Cependant, si vous avez oublié de prendre COVERAM, comprimé, reprenez simplement votre traitement le jour suivant comme d'habitude.

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

Si vous arrêtez de prendre COVERAM, comprimé

Le traitement avec COVERAM, comprimé 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, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère.

4. QUELLES 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.

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

- respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficulté respiratoire,
- gonflement des paupières,
- gonflement de la langue,
- réactions cutanées sévères de la peau sur l'ensemble du corps (desquamation et gonflement Stevens-Johnson, nécrolyse),
- vertiges ou étourdissements,
- crise cardiaque, battements thoraciques,
- inflammation du pancréas accompagnée d'un très gros ventre (naufrage),
- Les effets indésirables fréquents sont d'abord dûs à :
- Effets indésirables très courants (réention d'eau),
- Effets indésirables fréquents, tels que : écoulement de la tête, étourdissements, soi sensation d'engourdissement de la vision (y compris vision floue), palpitations (conscience de baisse de pression artérielle), douleurs abdominales, troubles du transit, diarrhées, constipation, démagéances), crampes (douleur périphérique),

D'autres effets indésirables peuvent également survenir. Si vous ressentez l'un des effets mentionnés ci-dessus, veuillez en informer votre médecin ou pharmacien.

208,00

veuillez en informer votre médecin ou pharmacien

sur 100) : changements d'éléments, perte de

COVERAM, comprimé est une association de deux médicaments.

Péridopril est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Amilodipine est un antagoniste calcique (qui appartient à la classe des dihydropyridines). Ceux-ci agissent dilatant et en détendant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COVERAM, COMPRIMÉ ?

Ne prenez jamais COVERAM, comprimé :

- si vous êtes allergique au péridopril ou à tout autre inhibiteur de l'enzyme de conversion ou à l'amilodipine ou aux autres inhibiteurs calciques, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est généralement préférable d'éviter de prendre COVERAM, comprimé, en début de grossesse, voir rubriques Grossesse et Allaitement),
- 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 quelle qu'en soient les circonstances (état appelé angioédème),
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament contenant de l'insuline pour diminuer votre pression artérielle,
- si vous avez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable de fournir assez de sang à l'organisme),
- si vous avez une pression artérielle très basse (hypotension),
- si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.
- si vous êtes dialysé(e) ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, COVERAM peut ne pas être adapté.
- si vous avez des problèmes rénaux avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale),
- si vous avez pris ou prenez actuellement sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque, car le risque d'angio-œdème (gonflement rapide sous la peau dans une région telle que la gorge) est accru (voir « Avertissements et précautions » et « Autres médicaments et COVERAM »).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre COVERAM, comprimé, si vous êtes dans les cas suivants :

- cardiopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère menant le sang au rein),
- insuffisance cardiaque,
- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- tout autre problème cardiaque,
- problèmes respiratoires,
- problèmes rénaux ou si vous êtes dialysé,
- si vous avez des taux anormalement élevés d'une hormone appelée aldostéron dans le sang (aldostéronisme primaire),
- maladie du collagène vasculaire (maladie du tissu conjonctif) comme un lupus érythémateux disséminé ou une sclérodermie,
- diabète,
- si vous suivez un régime pauvre en sel ou si vous utilisez un substitut de sel contenant du potassium (un bon équilibre du potassium dans le sang est indispensable),
- si vous êtes une personne âgée et que votre dose a besoin d'être augmentée.
- si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
 - un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (RAA-II) (aussi connu sous le nom de sartans – par exemple valsartan, telmisartan, irbesartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète,
 - aliskiren.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang.

Voir aussi les informations dans la rubrique « Ne prenez jamais COVERAM, comprimé ».

- si vous prenez l'un des médicaments suivants, le risque d'angio-œdème est augmenté :
 - racécadotril (utilisé pour traiter la diarrhée),
 - sirolimus, évrémolimus, temsirolimus et autres médicaments appartenant à la classe des inhibiteurs de mTOR (utilisé pour éviter le rejet d'organes transplantés et pour traiter le cancer),
 - sacubitril (disponible en association à dose fixe avec valsartan) dans le cas d'une insuffisance cardiaque chronique,
 - linagliptine, saxagliptine, sitagliptine, vildagliptine, tous appartenant à la classe des dipeptidyl peptidase 4 (DPP-4) inhibiteurs.

contactez-le avant de prendre.

3. COMMENT PRENDRE COVERAM, COMPRIMÉ ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement ce que votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien.

Avez votre comprimé avec un verre d'eau, de préférence au même moment de la journée, le matin, avant le repas. Votre médecin décidera de la posologie adaptée pour vous. La dose habituelle est de 1 comprimé par jour.

COVERAM, comprimé sera généralement prescrit chez les patients prenant déjà séparément des comprimés de péridopril et d'amilodipine.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

COVERAM, comprimé n'est pas recommandé chez les enfants et les adolescents.

Si vous avez pris plus de COVERAM, comprimé que vous n'en aviez dû

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez immédiatement le service d'urgence de l'hôpital le plus proche ou votre médecin.

L'événement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension associée à des vertiges ou à des étourdissements. Si cela se produit, elle peut être combattue en allongeant le patient, jambes relevées.

Si vous oubliez de prendre COVERAM, comprimé

Il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace. Cependant, si vous avez oublié de prendre COVERAM, comprimé, reprenez simplement votre traitement le jour suivant comme d'habitude.

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

Si vous arrêtez de prendre COVERAM, comprimé

Le traitement avec COVERAM, comprimé 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, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère.

4. QUELLES 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.

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

- respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficulté respiratoire,
- gonflement des paupières,
- gonflement de la langue,
- réactions cutanées sévères de la peau sur l'ensemble du corps (desquamation et gonflement Stevens-Johnson, nécrolyse),
- vertiges ou étourdissements,
- crise cardiaque, battements thoraciques,
- inflammation du pancréas accompagnée d'un très gros ventre et d'une douleur plus dure,
- Effets indésirables très rares (réention d'eau),
- Effets indésirables fréquents, tels que : étourdissements, soif, sensation d'engourdissement, la vision (y compris vision floue), palpitations (conscience de baisse de pression artérielle), abdominales, troubles du transit, diarrhées, constipation, dérangements), crampes (douleur périphérique),
- D'autres effets indésirables, ressentiez l'un des effets mentaux,

208,0-

veuillez en informer

vous effets

de

sur 100) : changements

éléments, perte de

COVERAM, comprimé est une association de deux médicaments.

Péridopril est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Amilodipine est un antagoniste calcique (qui appartient à la classe des dihydropyridines). Ceux-ci agissent dilatant et en détendant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COVERAM, COMPRIMÉ ?

Ne prenez jamais COVERAM, comprimé :

- si vous êtes allergique au péridopril ou à tout autre inhibiteur de l'enzyme de conversion ou à l'amilodipine ou aux autres inhibiteurs calciques, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est généralement préférable d'éviter de prendre COVERAM, comprimé, en début de grossesse, voir rubriques Grossesse et Allaitement),
- 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 quelle qu'en soient les circonstances (état appelé angioédème),
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament contenant de l'insuline pour diminuer votre pression artérielle,
- si vous avez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable de fournir assez de sang à l'organisme),
- si vous avez une pression artérielle très basse (hypotension),
- si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.
- si vous êtes dialysé(e) ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, COVERAM peut ne pas être adapté.
- si vous avez des problèmes rénaux avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale),
- si vous avez pris ou prenez actuellement sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque, car le risque d'angio-œdème (gonflement rapide sous la peau dans une région telle que la gorge) est accru (voir « Avertissements et précautions » et « Autres médicaments et COVERAM »).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre COVERAM, comprimé, si vous êtes dans les cas suivants :

- cardiopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère menant le sang au rein),
- insuffisance cardiaque,
- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- tout autre problème cardiaque,
- problèmes respiratoires,
- problèmes rénaux ou si vous êtes dialysé,
- si vous avez des taux anormalement élevés d'une hormone appelée aldostéron dans le sang (aldostéronisme primaire),
- maladie du collagène vasculaire (maladie du tissu conjonctif) comme un lupus érythémateux disséminé ou une sclérodermie,
- diabète,
- si vous suivez un régime pauvre en sel ou si vous utilisez un substitut de sel contenant du potassium (un bon équilibre du potassium dans le sang est indispensable),
- si vous êtes une personne âgée et que votre dose a besoin d'être augmentée.
- si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
 - un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (RAA-II) (aussi connu sous le nom de sartans – par exemple valsartan, telmisartan, irbesartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète,
 - aliskiren.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang.

Voir aussi les informations dans la rubrique « Ne prenez jamais COVERAM, comprimé ».

- si vous prenez l'un des médicaments suivants, le risque d'angio-œdème est augmenté :
 - racécadotril (utilisé pour traiter la diarrhée),
 - sirolimus, évrémolimus, temsirolimus et autres médicaments appartenant à la classe des inhibiteurs de mTOR (utilisé pour éviter le rejet d'organes transplantés et pour traiter le cancer),
 - sacubitril (disponible en association à dose fixe avec l'insuffisance cardiaque chronique),
 - linagliptine, saxagliptine, sitagliptine, vildagliptine appartenant à la classe des dipeptidyl peptidase 4 (DPP-4) inhibiteurs,

contactez-le avant de prendre.

3. COMMENT PRENDRE COVERAM, COMPRIMÉ ?

VEillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement ce que votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien.

Avez votre comprimé avec un verre d'eau, de préférence au même moment de la journée, le matin, avant le repas. Votre médecin décidera de la posologie adaptée pour vous. La dose habituelle est de 1 comprimé par jour.

COVERAM, comprimé sera généralement prescrit chez les patients prenant déjà séparément des comprimés de péridopril et d'amilodipine.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

COVERAM, comprimé n'est pas recommandé chez les enfants et les adolescents.

Si vous avez pris plus de COVERAM, comprimé que vous n'en aviez dû

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez immédiatement le service d'urgence de l'hôpital le plus proche ou votre médecin.

L'événement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension associée à des vertiges ou à des étourdissements. Si cela se produit, elle peut être combattue en allongeant le patient, jambes relevées.

Si vous oubliez de prendre COVERAM, comprimé

Il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace. Cependant, si vous avez oublié de prendre COVERAM, comprimé, reprenez simplement votre traitement le jour suivant comme d'habitude.

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

Si vous arrêtez de prendre COVERAM, comprimé

Le traitement avec COVERAM, comprimé 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, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère.

4. QUELLES 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.

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

- respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficulté respiratoire,
- gonflement des paupières,
- gonflement de la langue,
- réactions cutanées sévères de la peau sur l'ensemble du corps (desquamation et gonflement Stevens-Johnson, nécrolyse tissulaire),
- vertiges ou étourdissements,
- crise cardiaque, battements thoraciques,
- inflammation du pancréas accompagnée d'un très grave douleur à l'estomac (réention d'eau),
- Effets indésirables très sévères (réention d'eau),
- Effets indésirables fréquents, étourdissements, soi sensation d'engourdissement de la vision (y compris vision floue), palpitations (conscience de baisse de pression artérielle), abdominales, troubles du transit, diarrhées, constipation, dérangements), crampes (douleur périphérique),
- D'autres effets indésirables, ressentez l'un des effets mentionnés ci-dessus.

veuillez en informer

vos effets indésirables à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère.

veuillez en informer votre pharmacien ou à votre infirmier/ère.

veuillez en informer votre pharmacien ou à votre infirmier/ère.

COVERAM, comprimé est une association de deux médicaments.

Péridopril est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Amilodipine est un antagoniste calcique (qui appartient à la classe des dihydropyridines). Ceux-ci agissent dilatant et en détendant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COVERAM, COMPRIMÉ ?

Ne prenez jamais COVERAM, comprimé :

- si vous êtes allergique au péridopril ou à tout autre inhibiteur de l'enzyme de conversion ou à l'amilodipine ou aux autres inhibiteurs calciques, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est généralement préférable d'éviter de prendre COVERAM, comprimé, en début de grossesse, voir rubriques Grossesse et Allaitement),
- 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 quelle qu'en soient les circonstances (état appelé angioédème),
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament contenant de l'insuline pour diminuer votre pression artérielle,
- si vous avez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable de fournir assez de sang à l'organisme),
- si vous avez une pression artérielle très basse (hypotension),
- si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.
- si vous êtes dialysé(e) ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, COVERAM peut ne pas être adapté.
- si vous avez des problèmes rénaux avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale),
- si vous avez pris ou prenez actuellement sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque, car le risque d'angio-œdème (gonflement rapide sous la peau dans une région telle que la gorge) est accru (voir « Avertissements et précautions » et « Autres médicaments et COVERAM »).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre COVERAM, comprimé, si vous êtes dans les cas suivants :

- cardiopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère menant le sang au rein),
- insuffisance cardiaque,
- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- tout autre problème cardiaque,
- problèmes respiratoires,
- problèmes rénaux ou si vous êtes dialysé,
- si vous avez des taux anormalement élevés d'une hormone appelée aldostéron dans le sang (aldostéronisme primaire),
- maladie du collagène vasculaire (maladie du tissu conjonctif) comme un lupus érythémateux disséminé ou une sclérodermie,
- diabète,
- si vous suivez un régime pauvre en sel ou si vous utilisez un substitut de sel contenant du potassium (un bon équilibre du potassium dans le sang est indispensable),
- si vous êtes une personne âgée et que votre dose a besoin d'être augmentée.
- si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
 - un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (RAA-II) (aussi connu sous le nom de sartans – par exemple valsartan, telmisartan, irbesartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète,
 - aliskiren.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang.

Voir aussi les informations dans la rubrique « Ne prenez jamais COVERAM, comprimé ».

- si vous prenez l'un des médicaments suivants, le risque d'angio-œdème est augmenté :
 - racécadotril (utilisé pour traiter la diarrhée),
 - sirolimus, évrémolimus, temsirolimus et autres médicaments appartenant à la classe des inhibiteurs de mTOR (utilisé pour éviter le rejet d'organes transplantés et pour traiter le cancer),
 - sacubitril (disponible en association à dose fixe avec valsartan) dans le cas d'une insuffisance cardiaque chronique,
 - linagliptine, saxagliptine, sitagliptine, vildagliptine, tous appartenant à la classe des dipeptidyl peptidase 4 (DPP-4) inhibiteurs.

contactez-le avant de prendre.

3. COMMENT PRENDRE COVERAM, COMPRIMÉ ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement ce que votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien.

Avez-vous pris votre comprimé avec un verre d'eau, de préférence au même moment chaque jour, le matin, avant le repas. Votre médecin décidera de la posologie adaptée pour vous. La dose habituelle est de 1 comprimé par jour.

COVERAM, comprimé sera généralement prescrit chez les patients prenant déjà séparément des comprimés de péridopril et d'amilodipine.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

COVERAM, comprimé n'est pas recommandé chez les enfants et les adolescents.

Si vous avez pris plus de COVERAM, comprimé que vous n'en aviez dû

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez immédiatement le service d'urgence de l'hôpital le plus proche ou votre médecin.

L'événement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension associée à des vertiges ou à des étourdissements. Si cela se produit, elle peut être combattue en allongeant le patient, jambes relevées.

Si vous oubliez de prendre COVERAM, comprimé

Il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace. Cependant, si vous avez oublié de prendre COVERAM, comprimé, reprenez simplement votre traitement le jour suivant comme d'habitude.

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

Si vous arrêtez de prendre COVERAM, comprimé

Le traitement avec COVERAM, comprimé 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, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère.

4. QUELLES 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.

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

- respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficulté respiratoire,
- gonflement des paupières,
- gonflement de la langue,
- réactions cutanées sévères de la peau sur l'ensemble du corps (desquamation et gonflement Stevens-Johnson, nécrolyse),
- vertiges ou étourdissements,
- crise cardiaque, battements thoraciques,
- inflammation du pancréas accompagnée d'un très gros ventre et d'une douleur plus dure,
- Effets indésirables très rares (réention d'eau),
- Effets indésirables fréquents, tels que : étourdissements, soif, sensation d'engourdissement de la tête, palpitations (conscience de baisse de pression artérielle), douleurs abdominales, troubles du transit, diarrhées, constipation, dérangements digestifs, crampes (douleur périphérique),
- D'autres effets indésirables, tels que : ressentez l'un des effets mentaux,

208,0-

veuillez en informer

vous effets

de

sur 100) : changements

éléments, perte de

REXABAN® 15 mg et 20 mg
Comprimés pelliculés
Boîte de 14, 28 et 42 (15 mg)
Boîte de 14, 28 et 56 (20 mg)
Rivaroxaban

► Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Vous pouvez y contribuer en signalant tout effet indésirable que vous observez. Voir en fin de rubrique 4 comment déclarer les effets indésirables.

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

Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

- 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.

Que contient cette notice :

1 - Qu'est-ce que REXABAN® 15 mg et 20 mg, et dans quel cas est-il utilisé ?

2 - Quelles sont les informations à connaître avant de prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

3 - Comment prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

4 - Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5 - Comment conserver REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

6 - QU'EST-CE QUE REXABAN® 15 mg et 20 mg, ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

Rexaban appartient à une classe de médicaments appelés antithrombotiques. Il agit en bloquant un facteur de la coagulation sanguine (le facteur Xa), réduisant ainsi la tendance du sang à former des caillots (code ATC : B01AF01).

Indications thérapeutiques :

Rexaban contient une substance active appelée Rivaroxaban et il est utilisé chez l'adulte pour :

- Prévenir la formation de caillots dans les vaisseaux sanguins de votre cerveau (Accident Vasculaire Cérébral, ou AVC) et dans les autres vaisseaux sanguins de votre corps si vous souffrez d'une irrégularité du rythme cardiaque appelée fibrillation atriale non valvulaire.

- Traiter les caillots sanguins qui se sont formés dans les veines de vos jambes (thrombose veineuse profonde) et dans les vaisseaux sanguins de vos poumons (embolie pulmonaire), et prévention la réapparition de caillots sanguins dans les vaisseaux sanguins de vos jambes et/ou de vos poumons.

7 - LES DÉTAILLES INFORMATIVES À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

1. Les informations nécessaires avant la prise du médicament

Contre-indications :

- Ne prendre jamais REXABAN® 15 mg et 20 mg :

- Si vous êtes allergique au Rivaroxaban ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

- Si vous êtes sujet à des saignements excessifs.

- Si vous avez une maladie ou une prédisposition au niveau d'un organe qui augmente les risques de saignements importants (par exemple un ulcère de l'estomac, une blessure ou un saignement dans le cerveau, une intervention chirurgicale récente du cerveau ou des yeux).

- Si vous prenez déjà des médicaments pour empêcher la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.), sauf lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte.

- Si vous présentez une maladie du foie augmentant les risques de saignement.

- Si vous êtes enceinte ou si vous allez lez.

Si vous êtes dans l'une de ces situations, ne prenez pas ce médicament et prévenez votre médecin.

2. Les informations particulières d'emploi :

Faites attention de prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg :

Adresssez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

- Si vous présentez un risque accru de saignement, ce qui pourrait être le cas dans les situations suivantes : - insuffisance rénale sévère, car l'état de votre fonction rénale peut avoir une influence sur la quantité de médicament pouvant agir dans votre corps ;

- si vous prenez d'autres médicaments destinés à prévenir la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.), lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte ;

- troubles hémorragiques ;

- pression artérielle très élevée, non contrôlée par un traitement médicamenteux ;

- maladie de l'estomac ou de l'intestin susceptible d'entrainer un saignement, par ex., inflammation des intestins ou de l'estomac, ou inflammation de l'œsophage par ex. due à un reflux gastro-oesophagien, (remontées acides de l'estomac vers l'œsophage) ;

- anomalies au niveau des vaisseaux sanguins du fond de l'œil (rétinopathie) ;

- maladie de l'œsophage ou de l'estomac, bronchite et présence de pus (bronchectasie), ou antécédents de saignement dans les poumons. Si vous avez une valvule cardiaque artificielle et présence de pus (bronchectasie), ou antécédents de saignement dans les poumons.

- Si vous avez une valvule cardiaque artificielle et présence de pus (bronchectasie), ou antécédents de saignement dans les poumons.

- Si votre médecin vous indique que votre pression artérielle est instable ou si un autre traitement ou une intervention chirurgicale pour élever le caillot sanguin de vos poumons est prévu.

Si vous êtes dans l'une de ces situations, prévenez votre médecin avant de prendre ce médicament. Votre médecin décidera si vous devez être traité(e) par ce médicament et s'il est nécessaire de vous surveiller étroitement.

Si vous devez bénéficier d'une intervention chirurgicale :

- il est très important que vous preniez ce médicament exactement à l'heure indiquée par votre médecin avant et après l'opération.

- Si l'intervention chirurgicale implique l'utilisation d'un cathéter ou une injection dans votre colonne vertébrale (pour une anesthésie péridurale) ou rachidienne ou pour l'injection d'un calmant, par ex.) ;

- il est très important que vous preniez ce médicament exactement à l'heure indiquée par votre médecin avant et après l'injection ou le retrait du cathéter ;

- prévenez immédiatement votre médecin si vous ressentez un engourdissement ou une faiblesse dans les jambes ou des

L'ingestion de ce mélange doit être immédiatement suivie par une prise d'aliments.

Si nécessaire, votre médecin pourra aussi vous donner le comprimé écrasé en utilisant une sonde gastrique.

Prenez les(s) comprimé(s) chaque jour jusqu'à ce que votre médecin vous dise d'arrêter.

Essayez de prendre les(s) comprimé(s) à heure fixe chaque jour afin de ne pas risquer de les oublier.

Votre médecin décidera pendant combien de temps vous devrez poursuivre le traitement.

Pour prévenir la formation de caillots dans les vaisseaux sanguins du cerveau (AVC) et les autres vaisseaux sanguins de votre corps :

- Si votre rythme cardiaque doit être ramené à la normale à l'aide d'une intervention appelée cardioversion, prenez ce

médicament à l'heure indiquée par votre médecin.

Symptômes à surveiller en cas de surdosage

- Si vous avez plus de REXABAN® 15 mg et 20 mg que vous n'auriez dû

Contactez immédiatement votre médecin ou vous avez pris trop de comprimés de Rexaban. L'ingestion de trop de ce

médicament augmente le risque de saignement.

Conduite à tenir en cas d'oumission d'une ou plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg

- Si vous prenez un comprimé de 20 mg ou un comprimé de 15 mg une fois par jour et si vous avez oublié de prendre ce comprimé, prenez-le dès que vous vous en apercevez. Ne prenez plus d'un comprimé le même jour pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez le comprimé suivant le lendemain, puis poursuivez normalement votre traitement en prenant un comprimé chaque jour.

- Si vous prenez un comprimé de 15 mg deux fois par jour et si vous avez oublié de prendre un comprimé, prenez-le dès que vous vous en apercevez. Ne prenez plus que deux comprimés de 15 mg le même jour. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, vous pouvez prendre deux comprimés de 15 mg simultanément pour atteindre la dose totale de deux comprimés (30 mg) par jour. Dès le lendemain, recommencez à prendre un comprimé de 15 mg deux fois par jour.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage

Si vous avez plus de REXABAN® 15 mg et 20 mg

N'arrêtez pas de prendre Rexaban sans en avoir d'abord parlé avec votre médecin car ce médicament prévient des maladies graves. 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 INDESIRABLES ÉVENTUELS ?

Description des effets indésirables

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

Comme les autres médicaments du même type (les antithrombotiques), ce médicament peut provoquer des saignements pouvant potentiellement mettre la vie du patient en danger. Un saignement excessif peut entraîner une chute soudaine de la pression artérielle (choc). Dans certains cas, ces saignements peuvent ne pas être apparents.

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'un saignement :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

- une sensation de brûlure, douleur, sensations anormales, éruption, fatigue, pâleur, sensations vertigineuses, mal de tête, gonflement inexplicable, essoufflement, douleur dans la poitrine ou douloureuse de poitrine, qui peuvent être les signes d'un saignement.

Votre médecin pourra décider de surveiller plus étroitement votre santé ou de modifier votre traitement.

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'une réaction cutanée sévère :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez :

- une éruption cutanée intense et diffuse, des cloques ou de

(syndrome de Stevens-Johnson / nécrose épidermique t

de 1 personne sur 10000)

- une réaction médicamenteuse provoquant éruption, hématothérapie et maladie systémique (syndrome DRESS

personne sur 10000).

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe de réa

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez :

- une gêne dans le visage, des douleurs de la bouche, de la

respiration, chaleur ou rougeur de la partie artérielle. Les

anaphylactiques, y compris choc anaphylactique : pouv

(éddine de Quincke et œdème allergique : pouvant touche

Liste globale des effets indésirables éventuels :

Fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 10) :

- diminution du nombre des globules rouges dans le sang

- saignement dans l'estomac ou les intestins, saignement u

plus abondantes), saignement de nez, saignement des gen

- saignement dans les yeux (y compris saignement au nive

- saignement des tissus ou saignement interne (hémato

- toux avec expectoration (crachat) de sang;

- saignement au niveau de la peau ou sous la peau ;

- saignement suite à une intervention chirurgicale;

- saignement au niveau de la plaie chirurgicale

- gonflement des membres ;

- douleur dans les membres ;

- altération du fonctionnement des reins (pouvant se voir s

- fièvre) ;

- douleur à l'estomac, indigestion, envie de vomir ou vomissements, constipation, diarrhée ;

- pression artérielle basse (les symptômes pouvant être des sensations vertigineuses ou un évanouissement lors du passage en

position debout) ;

- diminution de la vivacité (faiblesse, fatigue), mal de tête, sensations vertigineuses ;

Peu fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 100) :

- saignement dans le cerveau ou à l'intérieur du crâne ;

- thrombopénie (faible taux de plaquettes, qui sont les cellules qui permettent au sang de coaguler)

- prévention immédiatement votre médecin si vous ressentez un engourdissement ou une faiblesse dans les jambes ou des

- prévention immédiatement votre médecin si vous ressentez une faiblesse, fatigue, mal de tête, sensations vertigineuses

- possible élévation de certaines enzymes du foie lors des analyses de sang.

Peu fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 100) :

- saignement dans le cerveau ou à l'intérieur du crâne ;

- thrombopénie (faible taux de plaquettes, qui sont les cellules qui permettent au sang de coaguler)

- prévention immédiatement votre médecin si vous ressentez un engourdissement ou une faiblesse dans les jambes ou des

- prévention immédiatement votre médecin si vous ressentez une faiblesse, fatigue, mal de tête, sensations vertigineuses

- possible élévation de certaines enzymes du foie lors des analyses de sang.

Peu fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 100) :

- saignement dans le cerveau ou à l'intérieur du crâne ;

- thrombopénie (faible taux de plaquettes, qui sont les cellules qui permettent au sang de coaguler)

- prévention immédiatement votre médecin si vous ressentez un engourdissement ou une faiblesse dans les jambes ou des

- prévention immédiatement votre médecin si vous ressentez une faiblesse, fatigue, mal de tête, sensations vertigineuses

- possible élévation de certaines enzymes du foie lors des analyses de sang.

Peu fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 100) :

- saignement dans le cerveau ou à l'intérieur du crâne ;

- thrombopénie (faible taux de plaquettes, qui sont les cellules qui permettent au sang de coaguler)

- prévention immédiatement votre médecin si vous ressentez un engourdissement ou une faiblesse dans les jambes ou des

- prévention immédiatement votre médecin si vous ressentez une faiblesse, fatigue, mal de tête, sensations vertigineuses

- possible élévation de certaines enzymes du foie lors des analyses de sang.

Peu fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 100) :

- saignement dans le cerveau ou à l'intérieur du crâne ;

- thrombopénie (faible taux de plaquettes, qui sont les cellules qui permettent au sang de coaguler)

- prévention immédiatement votre médecin si vous ressentez un engourdissement ou une faiblesse dans les jambes ou des

- prévention immédiatement votre médecin si vous ressentez une faiblesse, fatigue, mal de tête, sensations vertigineuses

- possible élévation de certaines enzymes du foie lors des analyses de sang.

Peu fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 100) :

- saignement dans le cerveau ou à l'intérieur du crâne ;

- thrombopénie (faible taux de plaquettes, qui sont les cellules qui permettent au sang de coaguler)

- prévention immédiatement votre médecin si vous ressentez un engourdissement ou une faiblesse dans les jambes ou des

- prévention immédiatement votre médecin si vous ressentez une faiblesse, fatigue, mal de tête, sensations vertigineuses

- possible élévation de certaines enzymes du foie lors des analyses de sang.

Peu fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 100) :

- saignement dans le cerveau ou à l'intérieur du crâne ;

- thrombopénie (faible taux de plaquettes, qui sont les cellules qui permettent au sang de coaguler)

- prévention immédiatement votre médecin si vous ressentez un engourdissement ou une faiblesse dans les jambes ou des

- prévention immédiatement votre médecin si vous ressentez une faiblesse, fatigue, mal de tête, sensations vertigineuses

- possible élévation de certaines enzymes du foie lors des analyses de sang.

Peu fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 100) :

- saignement dans le cerveau ou à l'intérieur du crâne ;

- thrombopénie (faible taux de plaquettes, qui sont les cellules qui permettent au sang de coaguler)

- prévention immédiatement votre médecin si vous ressentez un engourdissement ou une faiblesse dans les jambes ou des

- prévention immédiatement votre médecin si vous ressentez une faiblesse, fatigue, mal de tête, sensations vertigineuses

- possible élévation de certaines enzymes du foie lors des analyses de sang.

Peu fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 100) :

- saignement dans le cerveau ou à l'intérieur du crâne ;

- thrombopénie (faible taux de plaquettes, qui sont les cellules qui permettent au sang de coaguler)

- prévention immédiatement votre médecin si vous ressentez un engourdissement ou une faiblesse dans les jambes ou des

- prévention immédiatement votre médecin si vous ressentez une faiblesse, fatigue, mal de tête, sensations vertigineuses

- possible élévation de certaines enzymes du foie lors des analyses de sang.

Peu fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 100) :

- saignement dans le cerveau ou à l'intérieur du crâne ;

- thrombopénie (faible taux de plaquettes, qui sont les cellules qui permettent au sang de coaguler)

- prévention immédiatement votre médecin si vous ressentez un engourdissement ou une faiblesse dans les jambes ou des

- prévention immédiatement votre médecin si vous ressentez une faiblesse, fatigue, mal de tête, sensations vertigineuses

- possible élévation de certaines enzymes du foie lors des analyses de sang.

Peu fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 100) :

- saignement dans le cerveau ou à l'intérieur du crâne ;

- thrombopénie (faible taux de plaquettes, qui sont les cellules qui permettent au sang de coaguler)

- prévention immédiatement votre médecin si vous ressentez un engourdissement ou une faiblesse dans les jambes ou des

- prévention immédiatement votre médecin si vous ressentez une faiblesse, fatigue, mal de tête, sensations vertigineuses

- possible élévation de certaines enzymes du foie lors des analyses de sang.

Peu fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 100) :

- saignement dans le cerveau ou à l'intérieur du crâne ;

- thrombopénie (faible taux de plaquettes, qui sont les cellules qui permettent au sang de coaguler)

- prévention immédiatement votre médecin si vous ressentez un engourdissement ou une faiblesse dans les jambes ou des

- prévention immédiatement votre médecin si vous ressentez une faiblesse, fatigue, mal de tête, sensations vertigineuses

- possible élévation de certaines enzymes du foie lors des analyses de sang.

Peu fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 100) :

- saignement dans le cerveau ou à l'intérieur du crâne ;

- thrombopénie (faible taux de plaquettes, qui sont les cellules qui permettent au sang de coaguler)

- prévention immédiatement votre médecin si vous ressentez un engourdissement ou une faiblesse dans les jambes ou des

- prévention immédiatement votre médecin si vous ressentez une faiblesse, fatigue, mal de tête, sensations vertigineuses

- possible élévation de certaines enzymes du foie lors des analyses de sang.

Peu fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 100) :

- saignement dans le cerveau ou à l'intérieur du crâne ;

- thrombopénie (faible taux de plaquettes, qui sont les cellules qui permettent au sang de coaguler)

- prévention immédiatement votre médecin si vous ressentez un engourdissement ou une faiblesse dans les jambes ou des

- prévention immédiatement votre médecin si vous ressentez une faiblesse, fatigue, mal de tête, sensations vertigineuses

- possible élévation de certaines enzymes du foie lors des analyses de sang.

Peu fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 100) :

- saignement dans le cerveau ou à l'intérieur du crâne ;

- thrombopénie (faible taux de plaquettes, qui sont les cellules qui permettent au sang de coaguler)

- prévention immédiatement votre médecin si vous ressentez un engourdissement ou une faiblesse dans les jambes ou des

- prévention immédiatement votre médecin si vous ressentez une faiblesse, fatigue, mal de tête, sensations vertigineuses

- possible élévation de certaines enzymes du foie lors des analyses de sang.

Peu fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 100) :

- saignement dans

REXABAN® 15 mg et 20 mg
Comprimés pelliculés
Boîte de 14, 28 et 42 (15 mg)
Boîte de 14, 28 et 56 (20 mg)
Rivaroxaban

► Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Vous pouvez y contribuer en signalant tout effet indésirable que vous observez. Voir en fin de rubrique 4 comment déclarer les effets indésirables.

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

Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

- 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.

Que contient cette notice :

1 - Qu'est-ce que REXABAN® 15 mg et 20 mg, et dans quel cas est-il utilisé ?

2 - Quelles sont les informations à connaître avant de prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

3 - Comment prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

4 - Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5 - Comment conserver REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

6 - QU'EST-CE QUE REXABAN® 15 mg et 20 mg, ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

Rexaban appartient à une classe de médicaments appelés antithrombotiques. Il agit en bloquant un facteur de la coagulation sanguine (le facteur Xa), réduisant ainsi la tendance du sang à former des caillots (code ATC : B01AF01).

Indications thérapeutiques :

Rexaban contient une substance active appelée Rivaroxaban et il est utilisé chez l'adulte pour :

- Prévenir la formation de caillots dans les vaisseaux sanguins de votre cerveau (Accident Vasculaire Cérébral, ou AVC) et dans les autres vaisseaux sanguins de votre corps si vous souffrez d'une irrégularité du rythme cardiaque appelée fibrillation atriale non valvulaire.

- Traiter les caillots sanguins qui se sont formés dans les veines de vos jambes (thrombose veineuse profonde) et dans les vaisseaux sanguins de vos poumons (embolie pulmonaire), et prévention la réapparition de caillots sanguins dans les vaisseaux sanguins de vos jambes et/ou de vos poumons.

7 - LES DÉTAILLES INFORMATIVES À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

1. Les informations nécessaires avant la prise du médicament

Contre-indications :

- Ne prendre jamais REXABAN® 15 mg et 20 mg :

- Si vous êtes allergique au Rivaroxaban ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

- Si vous êtes sujet à des saignements excessifs.

- Si vous avez une maladie ou une prédisposition au niveau d'un organe qui augmente les risques de saignements importants (par exemple un ulcère de l'estomac, une blessure ou un saignement dans le cerveau, une intervention chirurgicale récente du cerveau ou des yeux).

- Si vous prenez déjà des médicaments pour empêcher la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.), sauf lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte.

- Si vous présentez une maladie du foie augmentant les risques de saignement.

- Si vous êtes enceinte ou si vous allez lez.

Si vous êtes dans l'une de ces situations, ne prenez pas ce médicament et prévenez votre médecin.

2. Les informations particulières d'emploi :

Faites attention de prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg :

Adresssez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

- Si vous présentez un risque accru de saignement, ce qui pourrait être le cas dans les situations suivantes : - insuffisance rénale sévère, car l'état de votre fonction rénale peut avoir une influence sur la quantité de médicament pouvant agir dans votre corps ;

- si vous prenez d'autres médicaments destinés à prévenir la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.), lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte ; - troubles hémorragiques ;

- pression artérielle très élevée, non contrôlée par un traitement médicamenteux ; - maladie de l'estomac ou de l'intestin susceptible d'entraîner un saignement, par ex., inflammation des intestins ou de l'estomac, ou inflammation de l'œsophage par ex. due à un reflux gastro-oesophagien, (remontées acides de l'estomac vers l'œsophage) ; - anomalies au niveau des vaisseaux sanguins du fond de l'œil (rétinopathie) ; - maladie de la peau ou des tissus sous la peau (ulcère de la peau) ;

- Si vous avez une maladie pulmonaire chronique et présence de pus (bronchectasie), ou antécédents de saignement dans les poumons. Si votre médecin vous prescrit que votre pression artérielle est instable ou si un autre traitement ou une intervention chirurgicale pour éliminer le caillot sanguin de vos poumons est prévu.

Si vous êtes dans l'une de ces situations, prévenez votre médecin avant de prendre ce médicament. Votre médecin décidera si vous devez être traité(e) par ce médicament et s'il est nécessaire de vous surveiller étroitement.

Si vous devez bénéficier d'une intervention chirurgicale :

- il est très important que vous preniez ce médicament exactement à l'heure indiquée par votre médecin avant et après l'opération. Si l'intervention chirurgicale implique l'utilisation d'un cathéter ou une injection dans votre colonne vertébrale (pour une anesthésie péridurale) ou rachidienne ou pour l'injection d'un calmant, par ex.) ;

- il est très important que vous preniez ce médicament exactement à l'heure indiquée par votre médecin avant et après l'injection ou le retrait du cathéter ;

- prévenez immédiatement votre médecin si vous ressentez un engourdissement ou une faiblesse dans les jambes ou des

L'ingestion de ce mélange doit être immédiatement suivie par une prise d'aliments.

Si nécessaire, votre médecin pourra aussi vous donner le comprimé écrasé en utilisant une sonde gastrique.

Prenez les(s) comprimé(s) chaque jour jusqu'à ce que votre médecin vous dise d'arrêter.

Essayez de prendre les(s) comprimé(s) à heure fixe chaque jour afin de ne pas risquer de les oublier.

Votre médecin décidera pendant combien de temps vous devrez poursuivre le traitement.

Pour prévenir la formation de caillots dans les vaisseaux sanguins du cerveau (AVC) et les autres vaisseaux sanguins de votre corps : Si votre rythme cardiaque doit être ramené à la normale à l'aide d'une intervention appelée cardioversion, prenez ce médicament à l'heure indiquée par votre médecin.

Symptômes à prendre en compte en cas de surdosage

Si vous avez plus de REXABAN® 15 mg et 20 mg que vous n'auriez dû

Contactez immédiatement votre médecin ou vous avez pris trop de comprimés de Rexaban. L'ingestion de trop de ce médicament augmente le risque de saignement.

Conduite à tenir en cas d'oumission d'une ou plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg

- Si vous prenez un comprimé de 20 mg ou un comprimé de 15 mg une fois par jour et si vous avez oublié de prendre ce comprimé, prenez-le dès que vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus d'un comprimé le même jour pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez le comprimé suivant le lendemain, puis poursuivez normalement votre traitement en prenant un comprimé chaque jour.

- Si vous prenez un comprimé de 15 mg deux fois par jour et si vous avez oublié de prendre un comprimé, prenez-le dès que vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus de deux comprimés de 15 mg le même jour. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, vous pouvez prendre deux comprimés de 15 mg simultanément pour atteindre la dose totale de deux comprimés (30 mg) par jour. Dès le lendemain, recommencez à prendre un comprimé de 15 mg deux fois par jour.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage

Si vous avez plus de REXABAN® 15 mg et 20 mg

N'arrêtez pas de prendre Rexaban sans en avoir d'abord parlé avec votre médecin car ce médicament prévient des maladies graves. 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 INDESIRABLES EVENTUELS ?

Description des effets indésirables

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

Comme les autres médicaments du même type (les antithrombotiques), ce médicament peut provoquer des saignements pouvant potentiellement mettre la vie du patient en danger. Un saignement excessif peut entraîner une chute soudaine de la pression artérielle (choc). Dans certains cas, ces saignements peuvent ne pas être apparents.

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'un saignement :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

- une sensation de froid, de sueur, de fatigue, pâleur, sensations vertigineuses, mal de tête, gonflement inexplicable, essoufflement, douleur dans la poitrine ou doulure de l'angle de poitrine qui peuvent être les signes d'un saignement. Votre médecin pourra décider de surveiller plus étroitement votre santé ou de modifier votre traitement.

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'une réaction cutanée sévère :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez :

- une éruption cutanée intense et diffuse, des cloques ou de (syndrome de Stevens-Johnson / nécrose épidermique t de 1 personne sur 10000)

- une réaction médicamenteuse provoquant éruption hématoïdiennes et maladie systémique (syndrome DRESS sur 10000 personnes sur 10000).

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe de réa

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez : - gonflement des visages, des yeux, de la bouche, de la respiratoire; chaleur de la partie artérielle. Les anaphylactiques, y compris choc anaphylactique ; pouvo

(Édème de Quincke et œdème allergique ; pouvant toucher la peau et les tissus sous la peau ;

Liste globale des effets indésirables éventuels :

Fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 10) :

- diminution du nombre des globules rouges dans le sang ;

- saignement dans l'estomac ou les intestins, saignement u plus abondantes), saignement de nez, saignement des gen

- saignement dans les yeux (y compris saignement au niveau des tissus ou saignement interne (hémato

- toux avec expectoration (crachat) de sang) ;

- saignement au niveau de la peau ou sous la peau ;

- saignement suite à une intervention chirurgicale ;

- saignement au niveau de la plaie chirurgicale ;

- gonflement des membres ;

- douleur dans les membres ;

- altération du fonctionnement des reins (pouvant se voir à

- fièvre) ;

- douleur à l'estomac, indigestion, envie de vomir ou vomissements, constipation, diarrhée ;

- pression artérielle basse (les symptômes pouvant être des sensations vertigineuses ou un engourdissement lors du passage en position debout) ;

- diminution de la vivacité (faiblesse, fatigue), mal de tête, sensations vertigineuses ;

Peu fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 100) :

- saignement dans le cerveau ou à l'intérieur du crâne ;

- thrombopénie (faible taux de plaquettes, qui sont les cellules qui permettent au sang de coaguler) ;

- prévention de l'ulcère de l'estomac ou de l'intestin (ulcère de l'estomac ou de l'intestin) ;

- réaction allergique à la peau (urticaire) ;

Tambocor®

Acétate de flécaïnide 100 mg



Comprimé sécable

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, 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 symptôme nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

ANTI-ARYTHMIQUE

Système cardio-vasculaire

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans:

- Traitement et prévention des récidives des troubles du rythme ventriculaires documentés, symptomatiques et invalidants de la fonction ventriculaire gauche et/ou de coronaropathie avérée. Il convient d'initier le traitement avec des posologies ECG.
- Prévention des récidives des tachycardies supraventriculaires documentées lorsque la nécessité d'un traitement est évidente.
- Prévention des chocs cardiaques électriques chez certains patients porteurs de défibrillateurs implantables.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ?

Ne prenez jamais TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable dans les cas suivants :

- allergie (hypersensibilité) à l'acétate de flécaïnide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,
- infarctus du myocarde (récent ou ancien), sauf en cas de tachycardie supraventriculaire avec bloc de la branche droite,
- insuffisance cardiaque,
- troubles de la conduction cardiaque à l'électrocardiogramme,
- état de choc,
- syndrome de Brugada connu (maladie héréditaire de l'arrhythmie cardiaque),

Ce médicament EST GENERALEMENT DÉCONSEILLÉ :

- grossesse et allaitement,
- en association avec les anti-arythmiques de classe I (voir Prise ou utilisation d'autres médicaments).

Faites attention avec TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable :

Mises en garde spéciales

Le traitement impose une surveillance médicale et électrocardiographique régulière.

LOT : 23176 PER : 09/2028
PPV : 100,70 DH

Tambocor®

Acétate de flécaïnide 100 mg



Comprimé sécable

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, 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 symptôme nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

ANTI-ARYTHMIQUE

Système cardio-vasculaire

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans:

- Traitement et prévention des récidives des troubles du rythme ventriculaires documentés, symptomatiques et invalidants de la fonction ventriculaire gauche et/ou de coronaropathie avérée. Il convient d'initier le traitement avec des posologies ECG.
- Prévention des récidives des tachycardies supraventriculaires documentées lorsque la nécessité d'un traitement est évidente.
- Prévention des chocs cardiaques électriques chez certains patients porteurs de défibrillateurs implantables.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ?

Ne prenez jamais TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable dans les cas suivants :

- allergie (hypersensibilité) à l'acétate de flécaïnide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,
- infarctus du myocarde (récent ou ancien), sauf en cas de tachycardie supraventriculaire avec bloc de la branche droite,
- insuffisance cardiaque,
- troubles de la conduction cardiaque à l'électrocardiogramme,
- état de choc,
- syndrome de Brugada connu (maladie héréditaire de l'arrhythmie cardiaque),

Ce médicament EST GENERALEMENT DÉCONSEILLÉ :

- grossesse et allaitement,
- en association avec les anti-arythmiques de classe I (voir Prise ou utilisation d'autres médicaments).

Faites attention avec TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable :

Mises en garde spéciales

Le traitement impose une surveillance médicale et électrocardiographique régulière.

LOT : 23176 PER : 09/2028
PPV : 100,70 DH

Tambocor®

Acétate de flécaïnide 100 mg



Comprimé sécable

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, 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 symptôme nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

ANTI-ARYTHMIQUE

Système cardio-vasculaire

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans:

- Traitement et prévention des récidives des troubles du rythme ventriculaires documentés, symptomatiques et invalidants de la fonction ventriculaire gauche et/ou de coronaropathie avérée. Il convient d'initier le traitement avec des posologies ECG.
- Prévention des récidives des tachycardies supraventriculaires documentées lorsque la nécessité d'un traitement est évidente.
- Prévention des chocs cardiaques électriques chez certains patients porteurs de défibrillateurs implantables.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ?

Ne prenez jamais TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable dans les cas suivants :

- allergie (hypersensibilité) à l'acétate de flécaïnide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,
- infarctus du myocarde (récent ou ancien), sauf en cas de tachycardie supraventriculaire avec bloc de la branche droite,
- insuffisance cardiaque,
- troubles de la conduction cardiaque à l'électrocardiogramme,
- état de choc,
- syndrome de Brugada connu (maladie héréditaire de l'arrhythmie cardiaque),

Ce médicament EST GENERALEMENT DÉCONSEILLÉ :

- grossesse et allaitement,
- en association avec les anti-arythmiques de classe I (voir Prise ou utilisation d'autres médicaments).

Faites attention avec TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable :

Mises en garde spéciales

Le traitement impose une surveillance médicale et électrocardiographique régulière.

LOT : 23176 PER : 09/2028
PPV : 100,70 DH

Tambocor®

Acétate de flécaïnide 100 mg



Comprimé sécable

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, 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 symptôme nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

ANTI-ARYTHMIQUE

Système cardio-vasculaire

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans:

- Traitement et prévention des récidives des troubles du rythme ventriculaires documentés, symptomatiques et invalidants de la fonction ventriculaire gauche et/ou de coronaropathie avérée. Il convient d'initier le traitement avec des posologies ECG.
- Prévention des récidives des tachycardies supraventriculaires documentées lorsque la nécessité d'un traitement est évidente.
- Prévention des chocs cardiaques électriques chez certains patients porteurs de défibrillateurs implantables.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ?

Ne prenez jamais TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable dans les cas suivants :

- allergie (hypersensibilité) à l'acétate de flécaïnide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,
- infarctus du myocarde (récent ou ancien), sauf en cas de tachycardie supraventriculaire avec bloc de la branche droite,
- insuffisance cardiaque,
- troubles de la conduction cardiaque à l'électrocardiogramme,
- état de choc,
- syndrome de Brugada connu (maladie héréditaire de l'arrhythmie cardiaque),

Ce médicament EST GENERALEMENT DÉCONSEILLÉ :

- grossesse et allaitement,
- en association avec les anti-arythmiques de classe I (voir Prise ou utilisation d'autres médicaments).

Faites attention avec TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable :

Mises en garde spéciales

Le traitement impose une surveillance médicale et électrocardiographique régulière.

LOT : 23176 PER : 09/2028
PPV : 100,70 DH

Tambocor®

Acétate de flécaïnide 100 mg



Comprimé sécable

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, 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 symptôme nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

ANTI-ARYTHMIQUE

Système cardio-vasculaire

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans:

- Traitement et prévention des récidives des troubles du rythme ventriculaires documentés, symptomatiques et invalidants de la fonction ventriculaire gauche et/ou de coronaropathie avérée. Il convient d'initier le traitement avec des posologies ECG.
- Prévention des récidives des tachycardies supraventriculaires documentées lorsque la nécessité d'un traitement est évidente.
- Prévention des chocs cardiaques électriques chez certains patients porteurs de défibrillateurs implantables.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ?

Ne prenez jamais TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable dans les cas suivants :

- allergie (hypersensibilité) à l'acétate de flécaïnide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,
- infarctus du myocarde (récent ou ancien), sauf en cas de tachycardie supraventriculaire avec bloc de la branche droite,
- insuffisance cardiaque,
- troubles de la conduction cardiaque à l'électrocardiogramme,
- état de choc,
- syndrome de Brugada connu (maladie héréditaire de l'arrhythmie cardiaque),

Ce médicament EST GENERALEMENT DÉCONSEILLÉ :

- grossesse et allaitement,
- en association avec les anti-arythmiques de classe I (voir Prise ou utilisation d'autres médicaments).

Faites attention avec TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable :

Mises en garde spéciales

Le traitement impose une surveillance médicale et électrocardiographique régulière.

LOT : 23176 PER : 09/2028
PPV : 100,70 DH