

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

Optique Autres

193679

Maladie Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 03096

Société :

Actif Pensionné(e)

Nom & Prénom : ABA SAID FATIMA

Date de naissance : 20/10/1956

Adresse : 91, Rue Mohamed Diouri Apt 17 Casa Blanca

Tél. : 06 11 01 31 49 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Dr. Saïd S. Professeur de Cardiologie
356, Rue Mostafa El Maâni
Casa Blanca
Casablanca
Tél. 05 22 22 13 à 05 22 26 12

Cachet du médecin :

Date de consultation : 28/01/2014

Nom et prénom du malade : ABA SAID

Lien de parenté : Lui-même Conjoint

Nature de la maladie : HTA

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

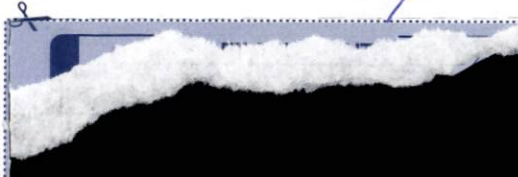
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Casa Blanca

Le : 28/01/2014

Signature de l'adhérent(e) :



RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Nature des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
25/11/2011	Chirurgie	200	40000	<i>DR. SAAD SOUDI Professeur de Chirurgie 356, RUE MOSTAFA EL MAAMOURI CASABLANCA 0522 22 13 84/0522 22 12 28</i>

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<i>DR. SAAD SOUDI 356, RUE MOSTAFA EL MAAMOURI CASABLANCA 0522 22 13 84/0522 22 12 28</i>	25/11/2011	1027110

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 canalaire, 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"/>
				Début d'exécution <input type="text"/>
				Fin d'exécution <input type="text"/>
O.D.F PROTHESSES DENTAIRES				Coefficient des travaux <input type="text"/>
				Montants des soins <input type="text"/>
DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE				Date du devis <input type="text"/>
				Date de l'exécution <input type="text"/>
H 25533412 21433552 00000000 00000000 D ————— G 00000000 00000000 35533411 11433553 B				
[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 Saâd SOULAMI

Professeur de Cardiologie



الدكتور سعد السلمي

أستاذ سابق بكلية الطب بالدار البيضاء

Spécialiste des maladies du Cœur et des vaisseaux

Diplômé de la Faculté de Médecine de Paris

Echo Doppler Couleur - Holter

إختصاصي في أمراض القلب والأوعية الدموية

خريج كلية الطب بباريس

فحص القلب بالصدى والدوبلير بالألوان

Patient : M. ABDI SAAD

Casablanca, le

25 JAN. 2024

Traitement de
Doppler couleur

Traitement de
Doppler couleur

23,8 titaneel fl 1 EL 22/04/2024 Pharmacie DU SOLEIL
33,0 Rue Mostafa El Maâni 1092100 Tél: 05 22 22 18 84 / 06 62 88 90 91 - Urgence : 06 65 14 69 96

13,0 Relaxol 1 - 1 1 05 22 22 18 84 / 06 62 88 90 91 - Urgence : 06 65 14 69 96

1092100 356, Rue Mostafa El Maâni (coté Rue d'Agadir) - 1^{er} étage - Casablanca - E-mail : cabinetsoulami@gmail.com

D. Saâd SOULAMI

Professeur de Cardiologie

356, Rue Mostafa El Maâni

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

زنقة مصطفى المعاني (قرب زنقة أڭادير) - الدار البيضاء 356

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

DÉTENSIEL® 10 mg
30 comprimés pelliculés sécables



6 118001 101788
PPV : 72,00 DH
Distribué par Cooper Pharma

DÉTENSIEL® 10 mg
30 comprimés pelliculés sécables



6 118001 101788
PPV : 72,00 DH
Distribué par Cooper Pharma

DÉTENSIEL® 10 mg
30 comprimés pelliculés sécables



6 118001 101788
PPV : 72,00 DH
Distribué par Cooper Pharma

DÉTENSIEL® 10 mg
30 comprimés pelliculés sécables



6 118001 101788
PPV : 72,00 DH
Distribué par Cooper Pharma

DÉTENSIEL® 10 mg
30 comprimés pelliculés sécables



6 118001 101788
PPV : 72,00 DH
Distribué par Cooper Pharma

DÉTENSIEL® 10 mg
30 comprimés pelliculés sécables



6 118001 101788
PPV : 72,00 DH
Distribué par Cooper Pharma

Relaxol® 500mg /2mg

Paracétamol/ thiocolchicoside

Comprimés

SANOFI

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

• Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. • Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien. • Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. • Si 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.

1. QU'EST-CE QUE Relaxol et DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament est un relaxant musculaire. Il est utilisé chez les adultes et les adolescents de plus de 16 ans en tant que traitement d'appoint de contractures musculaires douloureuses. Il doit être utilisé pour des affections aigues liées à la colonne vertébrale.

Ne pas prendre un autre médicament contenant du paracétamol.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE Relaxol ?

Ne prenez jamais Relaxol :

• Si vous avez une hypersensibilité au thiocolchicoside et/ou au paracétamol ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6). • Si vous avez une maladie grave du foie. • Si vous présentez une affection caractérisée par une perte de contrôle et du mouvement des muscles (paralysie flasque). • Si vous souffrez d'une faiblesse musculaire (hypotonie musculaire). • Si vous êtes enceinte, pourriez tomber enceinte ou pensez que vous pourriez être enceinte. • Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants n'utilisant pas de contraception. • Si vous allaitez.

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent.

Vérifiez que vous ne prenez pas d'autres médicaments contenant du paracétamol, y compris si ce sont des médicaments obtenus sans prescription.

Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée. (voir « Posologie » et « Si vous avez pris plus de RELAXOL que vous n'auriez dû »).

Avertissements et précautions : Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre RELAXOL 500 mg/2 mg comprimé.

Si vous remarquez des symptômes pouvant indiquer une atteinte du foie pendant le traitement avec ce médicament (par exemple : perte d'appétit, nausée, vomissement, douleurs abdominales, fatigue, urine foncée, jaunisse, démangeaisons) vous devez arrêter de prendre/d'utiliser RELAXOL 500 mg/2 mg, comprimé et demander immédiatement un avis médical si l'un des symptômes apparaît.

En cas de diarrhée, prévenez votre médecin qui pourra éventuellement réajuster la dose.

Utilisez ce médicament avec précaution et prévenez votre médecin si vous souffrez de crises épileptiques ou présentez un risque de convulsions, car Relaxol pourrait aggraver ces troubles.

Respectez rigoureusement les doses et la durée du traitement décrites à la rubrique 3. Vous ne devez pas utiliser ce médicament à une dose plus élevée ou pour une durée dépassant 7 jours. Ceci est dû au fait que les produits formés dans votre organisme lorsque vous prenez du thiocolchicoside à des doses élevées peuvent provoquer des lésions sur certaines cellules (nombre abnormal de chromosomes). Cela a été mis en évidence lors d'études chez l'animal et d'études

en laboratoire, risque de cancer, un enfant à naître. Votre médecin contreception et Vous deveze devenez

• Si vous pesez

graves des reins,

• Si vous buvez

fréquemment de l'alcool ou que vous avez arrêté de boire de l'alcool récemment.

• Si vous souffrez de déshydratation,

• Si vous souffrez

par exemple de malnutrition chronique,

si vous êtes en période de jeûne,

si vous avez perdu beaucoup de poids récemment,

si vous avez plus de 75 ans

ou si vous avez plus de 65 ans et que vous présentez des maladies de longue durée,

si vous êtes atteints du virus du SIDA ou d'une hépatite virale chronique,

si vous souffrez de mucoviscidose

(maladie génétique et héréditaire caractérisée

notamment par des infections respiratoires graves), ou encore si vous êtes atteints de la maladie de Gilbert (maladie héréditaire associée à une augmentation du taux de bilirubine dans le sang).

• Si vous êtes allergique à l'aspirine et/ou aux

anti-inflammatoires non stéroïdiens.

• La consommation de boissons alcoolisées

pendant le traitement est déconseillée.

• En cas de sevrage récent d'un alcoolisme

chronique, le risque d'atteinte hépatique est majoré.

• En cas d'hépatite virale aigue, arrêtez votre traitement et consultez votre médecin.

Analyses de sang : Prévenez votre médecin si vous prenez RELAXOL et que vous

devez faire un test sanguin car ce médicament peut fausser les résultats de votre

taux d'acide urique (uricémie) et de sucre (glycémie) dans le sang.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Enfants et adolescents : N'administrez pas ce médicament à des enfants ou des

adolescents âgés de moins de 16 ans.

Autres médicaments et RELAXOL 500 mg/2 mg, comprimé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou

pourriez prendre tout autre médicament.

Aucun trouble (interaction) n'a été observé lorsque ce médicament est associé à

d'autres médicaments.

Ne prenez pas d'autres médicaments contenant du paracétamol. Vous

risquevez un surdose.

Si vous suivez un traitement anticoagulant par voie orale (par warfarine ou

anavitamine K AVK), la prise de Paracetamol aux doses maximales (4g/jour)

pendant plus de 4 jours nécessite une surveillance renforcée des examens

biologiques dont notamment l'INR. Dans ce cas, consultez votre médecin.

L'efficacité du paracétamol peut être diminuée si vous prenez simultanément des

résines chélatrices - médicament qui diminue le taux de cholestérol dans le sang

(excepté l'intervalle de plus de 2 heures entre les 2 prises).

Si vous recevez, en même temps que du paracétamol, un traitement par

flucoxacilline (un antibiotique), vous risquez de présenter une acidose

métabolique (sang trop acide à l'origine d'une accélération de la fréquence

respiratoire).

La toxicité du paracétamol peut être augmentée, si vous prenez :

• Des médicaments potentiellement toxiques pour le foie.

• Des médicaments qui favorisent la production de métabolite toxique du paracétamol tels que les

médicaments antiépileptiques (phénobarbital, phénytoïne, carbamazépine,

topiramate).

• De la rifampicine (un antibiotique). En même temps de l'alcool.

RELAXOL 500 mg/2 mg, comprimé avec des aliments, boissons et de l'alcool :

La consommation de boissons alcoolisées pendant le traitement est déconseillée.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Ne prenez pas ce médicament :

• si vous êtes enceinte, pourriez tomber enceinte ou pensez que vous pourriez

être enceinte.

• si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants n'utilisant pas de

contraception.

Ce médicament peut mettre en danger votre enfant à naître.

Ne prenez pas ce médicament si vous allaitez car ce médicament passe dans le lait

maternel.

Ce médicament peut entraîner des problèmes de fertilité masculine par altération

potentielle des cellules spermatiques (nombre abnormal de chromosomes); ceci a

RELAXOL 500MG/2MG

CP B20

P.P.V :53DH10

PER :01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

01/2019

<p

فيتانفرين قوي 100 ملء بنفوتيامين

VITANEVRIL FORT 100 mg

30 comprimés pelliculés



25x34x79
10

6 118000 180593

الرضاعة
من الشوك

لا تترددو في استشارة طبيبكم أو صيدليكم و/or شارة إلى أي آثر غير مرغوب فيه خاصة الآثار التي لا تتضمنها هذه النشرة.

8. احتياطات خاصة

يسbib تواجد الاكتورز والسكروز لا ينصح بأخذ هذا الدواء في حالة حساسية للفلوكتورز وتواجد الفلوكتورز بكثرة في الدم ناتج عن مرض خلقني أو أعراض عدم امتصاص الفلوكتورز والفالكتورز أو نقص في لكتاز (أمراض أبيضية ناذرة). قائمة السواع الذي من الواجب معرفته لاستعمال بدون خطر عند بعض المرضى:

الاكتورز والسكروز

احتياطات الاستعمال:

في حالة الشك، لا تترددوا في استشارة طبيبكم أو صيدليكم

9. التفاعلات الدوائية:
لفرض تفادي تفاعلات بين الأدوية يتعين إطلاع طبيبكم أو

صيدليكم على أي علاج آخر تأخذونه

10. العمل-الرضاة:

ينصح بعدم أخذ فيتافرين قوي عند المرأة المرضعة و
الحامل. في حالة الاكتئاب الحمل أثناء العلاج بفيتافرين قوي
أطّلعوا طبيبكم على العموم يتعين خلال الحمل أو
الرضاعة استشارة طبيبكم أو صيدليكم قبل استعمال أي دواء.

11. السائقون ومستعملو الآلات:

12. ما يجب القيام به في حالة الإفراط في الجرعة:

13. ما يجب القيام به في حالة نسيان أو الإفراط في الجرعة:

14. الحفظ:

لا تتجاوزوا التاريخ المبين على الغلاف الخارجي
لا يترك في متناول الأطفال
تاريخ المراجعة: مارس 2015

مخابر سانتميديك
22-20، زقزير بن العوام
الصخور السوداء، الدار البيضاء

352125-06

1. الشكل والتقديم:
علبة تحتوي على 30 قرصا ملسا.

الرجاء قراءة هذه النشرة بدقة قبل البدء باستعمال هذا الدواء.

- احتفظ بهذه النشرة وقد تحتاج إلى قراءتها مجددا.

- إذا كانت لديك أي أسئلة إضافية أو أي شكوك. استشر الطبيب أو الصيدلي للمزيد من المعلومات.

- لقد وصف هذا الدواء لك لأنك شخصيا لا يجدر بك إعطاؤه

لآخرين فقد يؤديهم حتى لو كانت عوارضهم مثل عوارضك

2. التركيب النوعي والكمي:

بنفوتيامين..... 100 ملخ
السواء..... ما يكفي لقرص واحد

قائمة السواع الذي من الواجب معرفته لاستعمال بدون خطر
عند بعض المرضى: الالكتورز والسكروز

3. الصنف الصيدلاني والعلاج:

ينتمي بنفوتيامين إلى مجموعة الأدوية ذات التأثير على
الجهاز الهضمي والتثبيط الغذائي

4. الوصف:

- علاج البري بري،

- الوقاية من نقص الفيتامين B1 الناتج عن انخفاض في
الاستهلاك الغذائي على سبيل المثال : سوء الامتصاص،

الحمية الغذائية الغنية بالبروتينات، التغذية بالحقن،
بالاشتراك مع غيرها من الفيتامينات.

- ينصح به الأشخاص الذين يشتكون من التهاب الأعصاب
ويعاطفون للمشروبات الكحولية،

- ينصح به في حالة التهاب الأعصاب،

- يستخدم بتركيزات عالية في بعض متلازمات الألم.

5. المقدار/طريقة الاستعمال:

المقدار:

2 إلى 4 أقراص خلال 24 ساعة.

في جميع الحالات يتعين التقيد بوصفة طبيبكم
طريقة الاستعمال:

عن طريق الفم

مدة العلاج:
تقيدوا بوصفة طبيبكم

NOTICE : INFORMATIONS DE L'UTILISATEUR
ZANIDIP® 10 mg, comprimés pelliculés sécables
Boîtes de 14 et 28
Chlorhydrate de lercanidipine

ZANIDIP® 10 mg
28 comprimés pelliculés sécables
AMM N° 44/19/OMP/21/NRQD/01



6 118000 020844

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

1. QUEST-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 avez une maladie sévère du foie.
- Si 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

pression artérielle, dans l'insuffisance cardiaque)

- De la cimétidine (dose supérieure à celle recommandée pour le traitement des ulcères, indigestions ou diarrées)
 - De la simvastatine (utilisée pour diminuer le taux de cholestérol dans le sang)
 - D'autres médicaments antihypertenseurs
- ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables et de l'alcool**
- Un repas riche en graisses augmente la concentration sanguine de ce médicament.
 - L'alcool peut augmenter l'effet de ce médicament pendant le traitement par ZANIDIP.
 - ZANIDIP ne doit pas être pris avec du pamplemousse (car ils peuvent augmenter la concentration sanguine de ce médicament).

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allez l'être, ou planifiez une grossesse, si vous utilisez ce médicament pendant le traitement par ZANIDIP.

Conduite de véhicules et utilisation

Si vous avez des sensations vertigineuses, nausées, somnolence, ne conduisez pas de véhicules.

ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables et de l'alimentation

Si votre médecin vous a dit que vous deviez faire des restrictions dans votre alimentation, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

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

Veuillez à toujours prendre ce médicament comme il est recommandé par votre pharmacien en cas de doute.

Adultes : La dose recommandée est de 10 mg par jour, soit 1 comprimé.

Dans certains cas, la posologie peut être de 20 mg par jour. Dans d'autres cas, elle peut être de 2 comprimés 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. Le médicament peut être utilisé chez les personnes âgées.

Patients ayant des problèmes hépatiques : Une prudence particulière doit être exercée chez ces patients. L'augmentation de posologie doit être faite avec précaution.

Mode et voie d'administration

Voie orale : Les comprimés doivent être pris dans l'eau, préférence le matin, 15 minutes avant de prendre le repas.

Le comprimé peut être divisé en deux moitiés. Si vous avez pris plus de 10 mg, divisez le comprimé en deux moitiés.

Si vous avez pris plus de ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables que vous n'auriez dû

Ne dépasser pas la dose prescrite. Si vous avez pris plus de 10 mg, consultez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous oubliez de prendre ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables

Si vous avez oublié de prendre ce médicament, prenez-le au plus tôt le lendemain. Ne prenez pas une dose double pour faire oublier la dose manquante.

Si vous arrêtez de prendre ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables

Si vous arrêtez de prendre ce médicament, consultez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez d'autres questions

NOTICE : INFORMATIONS DE L'UTILISATEUR
ZANIDIP® 10 mg, comprimés pelliculés sécables
Boîtes de 14 et 28
Chlorhydrate de lercanidipine

ZANIDIP® 10 mg
28 comprimés pelliculés sécables
AMM N° 44/19/OMP/21/NRQD/01



6 118000 020844

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

1. QUEST-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 avez une maladie sévère du foie.
- Si 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

pression artérielle, dans l'insuffisance cardiaque)

- De la cimétidine (dose supérieure à celle recommandée pour le traitement des ulcères, indigestions ou diarrées)
 - De la simvastatine (utilisée pour diminuer le taux de cholestérol dans le sang)
 - D'autres médicaments antihypertenseurs
- ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables et de l'alcool**
- Un repas riche en graisses augmente la concentration sanguine de ce médicament.
 - L'alcool peut augmenter l'effet de ce médicament pendant le traitement par ZANIDIP.
 - ZANIDIP ne doit pas être pris avec du pamplemousse (car ils peuvent augmenter la concentration sanguine de ce médicament).

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allez le faire, ou planifiez une grossesse, si vous utilisez ce médicament pendant le traitement par ZANIDIP.

Conduite de véhicules et utilisation

Si vous avez des sensations vertigineuses, nausées, somnolence, ne conduisez pas de véhicules.

ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables et de l'allaitement

Si vous prenez ce médicament pendant l'allaitement, il n'existe pas de données sur l'utilisation de ce médicament pendant l'allaitement.

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

Veuillez à toujours prendre ce médicament comme indiqué par votre pharmacien en cas de doute.

Adultes : La dose recommandée est de 10 mg par jour, soit 1 comprimé.

Dans certains cas, la posologie peut être de 20 mg par jour. Dans d'autres cas, elle peut être de 2 comprimés par jour.

Utilisation chez les enfants et les adolescents : Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 18 ans.

Utilisation dans la population âgée : Il n'est pas nécessaire d'adapter la posologie chez les personnes âgées. Dans certains cas, la posologie peut être de 10 mg par jour.

Patients ayant des problèmes hépatiques : Une prudence particulière doit être exercée. Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les patients ayant des problèmes hépatiques.

Mode et voie d'administration

Voie orale : Les comprimés doivent être pris dans l'eau, préférence le matin, 15 minutes avant le repas.

Le comprimé peut être divisé en deux moitiés : Si vous avez pris plus de 10 mg, divisez le comprimé en deux moitiés égales.

Si vous avez pris plus de 10 mg : Ne dépasser pas la dose prescrite. Si vous avez pris plus de 10 mg, divisez le comprimé en deux moitiés égales.

Si vous avez pris plus de 10 mg : Ne dépasser pas la dose prescrite. Si vous avez pris plus de 10 mg, divisez le comprimé en deux moitiés égales.

Si vous avez pris plus de 10 mg : Ne dépasser pas la dose prescrite. Si vous avez pris plus de 10 mg, divisez le comprimé en deux moitiés égales.

Si vous avez pris plus de 10 mg : Ne dépasser pas la dose prescrite. Si vous avez pris plus de 10 mg, divisez le comprimé en deux moitiés égales.

Si vous avez pris plus de 10 mg : Ne dépasser pas la dose prescrite. Si vous avez pris plus de 10 mg, divisez le comprimé en deux moitiés égales.

NOTICE : INFORMATIONS DE L'UTILISATEUR

ZANIDIP® 10 mg, comprimés pelliculés sécables

Boîtes de 14 et 28

Chlorhydrate de lercanidipine

ZANIDIP® 10 mg
28 comprimés pelliculés sécables

AMM N° 44/19/OMP/21/NRQD/01

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

NOTICE : INFORMATIONS DE L'UTILISATEUR
ZANIDIP® 10 mg, comprimés pelliculés sécables
Boîtes de 14 et 28
Chlorhydrate de lercanidipine

ZANIDIP® 10 mg
28 comprimés pelliculés sécables
AMM N° 44/19/OMP/21/NRQD/01



6 118000 020844

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

1. QUEST-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 avez une maladie sévère du foie.
- Si 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

pression artérielle, dans l'insuffisance cardiaque)

- De la cimétidine (dose supérieure à celle recommandée pour le traitement des ulcères, indigestions ou diarrées)
 - De la simvastatine (utilisée pour diminuer le taux de cholestérol dans le sang)
 - D'autres médicaments antihypertenseurs
- ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables et de l'alcool**
- Un repas riche en graisses augmente la concentration sanguine de ce médicament.
 - L'alcool peut augmenter l'effet de ce médicament pendant le traitement par ZANIDIP.
 - ZANIDIP ne doit pas être pris avec du pamplemousse (car ils peuvent augmenter la concentration sanguine de ce médicament).

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allez l'être, ou planifiez une grossesse, si vous utilisez ce médicament pendant le traitement par ZANIDIP.

Conduite de véhicules et utilisation

Si vous avez des sensations vertigineuses, nausées, somnolence, ne conduisez pas de véhicules.

ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables et de l'alimentation

Si votre médecin vous a dit que vous deviez faire des restrictions dans votre alimentation, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

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

Veuillez à toujours prendre ce médicament comme indiqué par votre pharmacien en cas de doute.

Adultes : La dose recommandée est de 10 mg par jour, soit 1 comprimé.

Dans certains cas, la posologie peut être de 20 mg par jour. Dans d'autres cas, elle peut être de 2 comprimés 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. Le médicament peut être utilisé chez les personnes âgées.

Patients ayant des problèmes hépatiques : Une prudence particulière doit être exercée chez ces patients. L'augmentation de posologie doit être faite avec précaution.

Mode et voie d'administration

Voie orale : Les comprimés doivent être pris dans l'eau, préférence le matin, 15 minutes avant de prendre le repas.

Le comprimé peut être divisé en deux moitiés. Si vous avez pris plus de 10 mg, divisez le comprimé en deux moitiés.

Si vous avez pris plus de ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables que vous n'auriez dû

Ne dépasser pas la dose prescrite. Si vous avez pris plus de 10 mg, consultez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous oubliez de prendre ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables

Si vous avez oublié de prendre ce médicament, prenez-le au plus tôt le lendemain. Ne prenez pas une dose double pour faire oublier la dose manquante.

Si vous arrêtez de prendre ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables

Si vous arrêtez de prendre ce médicament, consultez votre pharmacien ou votre médecin.

NOTICE : INFORMATIONS DE L'UTILISATEUR
ZANIDIP® 10 mg, comprimés pelliculés sécables
Boîtes de 14 et 28
Chlorhydrate de lercanidipine

ZANIDIP® 10 mg
28 comprimés pelliculés sécables
AMM N° 44/19/OMP/21/NRQD/01



6 118000 020844

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

1. QUEST-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 avez une maladie sévère du foie.
- Si 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

pression artérielle, dans l'insuffisance cardiaque)

- De la cimétidine (dose supérieure à celle recommandée pour le traitement des ulcères, indigestions ou diarrées)
 - De la simvastatine (utilisée pour diminuer le taux de cholestérol dans le sang)
 - D'autres médicaments antihypertenseurs
- ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables et de l'alcool**
- Un repas riche en graisses augmente la concentration sanguine de ce médicament.
 - L'alcool peut augmenter l'effet de ce médicament pendant le traitement par ZANIDIP.
 - ZANIDIP ne doit pas être pris avec du pamplemousse (car ils peuvent augmenter la concentration sanguine de ce médicament).

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allez l'être, ou planifiez une grossesse, si vous utilisez ce médicament pendant le traitement par ZANIDIP.

Conduite de véhicules et utilisation

Si vous avez des sensations vertigineuses, nausées, somnolence, ne conduisez pas de véhicules.

ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables et de l'alcool

Si votre médecin vous a dit que vous deviez faire attention à certains aliments ou médicaments, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

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

Veuillez à toujours prendre ce médicament comme indiqué par votre pharmacien en cas de doute.

Adultes : La dose recommandée est de 10 mg par jour, soit 1 comprimé.

Dans certains cas, la posologie peut être de 20 mg par jour. Dans d'autres cas, elle peut être de 2 comprimés par jour.

Utilisation chez les enfants et les adolescents : Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 18 ans.

Utilisation dans la population âgée : Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les personnes de plus de 65 ans.

Il n'est pas nécessaire d'adapter la posologie à l'âge de l'enfant.

Particularités de l'utilisation : La posologie doit être adaptée à l'âge de l'enfant.

Patients ayant des problèmes hépatiques : Une prudence particulière doit être exercée dans l'utilisation de ce médicament.

Mode et voie d'administration : Voie orale.

Les comprimés doivent être pris au moins une fois par jour, préférence le matin, 15 minutes avant le petit déjeuner. Il est recommandé de prendre ce médicament avec un peu d'eau.

Le comprimé peut être divisé en deux moitiés.

Si vous avez pris plus de ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables que vous n'auriez dû

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

Si vous avez oublié de prendre ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables

Si vous avez oublié de prendre ce médicament, prenez-le au plus tôt le lendemain, mais sans doublage.

Si vous arrêtez de prendre ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables

Si vous arrêtez de prendre ce médicament, parlez-en à votre pharmacien ou à votre médecin.

Last: ABA-SAID
First: FATIMA

ID:

DOB:

Age: 0yr

Sex:

*Dr. Said SOULAMI
professeur de Cardiologie
356, Rue Mostafa El Maâni
CASABLANCA
+212 522 13 840522 26 13 26*

25-Jan-2024 09:40:53

Vent rate: 73 BPM
PR int: 204 ms
QRS dur: 86 ms
QT/QTc: 385 / 412 ms
P-R-T axes: 73 23 34

RYTHME SINUSAL
ECG NORMAL

Revu par _____

