

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

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

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

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



Déclaration de Maladie

N° M21- 066937

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 03096 Société : 193679
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre : Veuve ELBOUAKHER Ahmed
 Nom & Prénom : ABA SAID FATIMA
 Date de naissance : 20/04/1956
 Adresse : 94, Rue Mohamed Elmouri Apt 12 Casablanca
 Tél. : 0611013142 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Dr. Saad SOUTI Professeur de Cardiologie 356, Rue Mostafa El Maani CASABLANCA 2213 Tél: 0522 26 12 24
 Date de consultation : 28/01/2024
 Nom et prénom du malade : ABA SAID Fatima
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : HTA
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :
 Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : Casablanca Le : 28/01/2024
 Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
25/01/2024	Chirurgie		40000	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

25/01/24 1097,10

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des Coefficients

Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien

Date des Soins

A M

P C

I M

I V

Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées

Nature des Soins

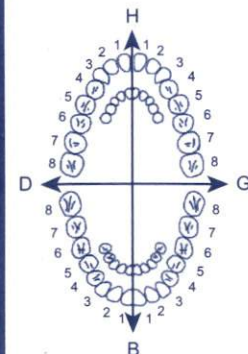
Coefficient

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION



O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H
25533412 21433552
00000000 00000000
D 00000000 00000000 G
35533411 11433553
B

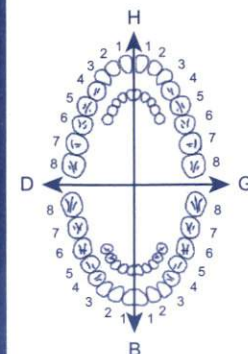
(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



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 سابقا 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 و الاوعية الدموية

خريج كلية الطب بباريس

فحص القلب بالصدى و الدوبلير بالالوان

Patient: M. ABA SAK Fehce Casablanca, le 25 JAN. 2024

57226
Traitement de
ZAM bip 10-9 n°6
1/2
D-fensel 10 n°6
1/2
1/2
2,8
titaneul
13,1
Relaxol
1097,10

Saad SOULAMI
Professeur de Cardiologie
356, Rue Mostafa El Maani
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

356, زنقة مصطفى المعاني (قرب زنقة أكادير) - الدار البيضاء

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

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

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

DÉTENSIEL® 10 mg
30 comprimés pelliculés sécables



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

7862160236

DÉTENSIEL® 10 mg
30 comprimés pelliculés sécables



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

7862160236

DÉTENSIEL® 10 mg
30 comprimés pelliculés sécables



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

7862160236

DÉTENSIEL® 10 mg
30 comprimés pelliculés sécables



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

7862160236

DÉTENSIEL® 10 mg
30 comprimés pelliculés sécables



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

7862160236

DÉTENSIEL® 10 mg
30 comprimés pelliculés sécables



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

7862160236

Relaxol® 500mg /2mg

Paracétamol/ thiochlorchicoside

Comprimés

SANOFI

Veillez 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 aiguës 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 thiochlorchicoside 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 thiochlorchicoside à des doses élevées peuvent provoquer des lésions sur certaines cellules (nombre anormal 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
contraction et
Vous devez den

• 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 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 aigüe, 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 risqueriez un surdosage ».

Si vous suivez un traitement anticoagulant par voie orale (par warfarine ou antivitamine 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 (respectez un intervalle de plus de 2 heures entre les 2 prises).

Si vous recevez en même temps que du paracétamol, un traitement par flucloxacilline (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 du métabolite toxique du paracétamol tels que les médicaments antiepileptiques (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 anormal de chromosomes) ; ceci a



VITANEVRIL® FORT 100 mg

30 comprimés pelliculés



6 118000 180593

25x34x79
10

الرضاعة
لثة الشك من

فيتانفريل قوي 100 ملغ بنفوتيامين

1. الشكل والتقديم:

علبة تحتوي على 30 قرصا ملبسا.

الرجاء قراءة هذه النشرة بدقة قبل البدء باستعمال هذا الدواء - احتفظ بهذه النشرة فقد 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 أنت شخصا، لا يجدر بك إعطاؤه للآخرين فقد يؤديهم حتى لو كانت عوارضهم مثل عوارضك

2. التركيب النوعي والكمي:

بنفوتيامين: 100 ملغ
السواغ: ما يكفي لقرص واحد

قائمة السواغ الذي من الواجب معرفته لاستعمال بدون خطر عند بعض المرضى: اللاكتوز و السكروز.

3. الصنف الصيدلي والعلاجي:

ينتسب بنفوتيامين إلى مجموعة الأدوية ذات التأثير على الجهاز الهضمي والتمثيل 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، وبالأشراك مع غيرها من الفيتامينات،

- ينصح به الأشخاص الذين يشكون من التهاب الأعصاب ويتعاطون 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 طبيبك بطريقة الاستعمال.

عن طريق الفم

مدة العلاج:

تقيدوا بوصفة طبيبك

لا ترددوا في استشارة طبيبك أو صيدليكم وإشارة إلى أي أثر غير مرغوب فيه خاصة الآثار التي لا تتضمنها هذه النشرة.

8. احتياطات خاصة:

بسبب تواجد لكتوز و السكروز لا ينصح بأخذ هذا الدواء في حالة حساسية للغلكتوز و تواجد الغالكتوز بكثرة في الدم

ناتج عن مرض خلقي أو أعراض عدم امتصاص الغلكتوز والغالكتوز أو نقص في لكتاز (أمراض أيضية نادرة).

قائمة السواغ الذي من الواجب معرفته لاستعمال بدون خطر عند بعض المرضى:

اللاكتوز و السكروز.

. احتياطات الاستعمال:

في حالة الشك، لا ترددوا في استشارة طبيبك أو صيدليكم

9. التفاعلات الدوائية:

لفرض تفادي تفاعلات بين الأدوية يتعين إطلاع طبيبك أو صيدليكم على أي علاج آخر تأخذونه

10. الحمل-الرضاعة:

ينصح بعدم أخذ فيتانفريل قوي عند المرأة المرضعة و الحامل، في حالة اكتشاف الحمل أثناء العلاج بفيتانفريل

قوي أطلعوا طبيبك على المعلم يتعين خلال الحمل أو الرضاعة استشارة طبيبك 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

20-22، رنقة الزبير بن العوام

الصخور السوداء، الدار البيضاء

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° 4419/DMP/21/NRQDNE



Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre le 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 ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique ANTAGONISTE CALCIQUE / ANTIHYPERTENSEUR - code ATC : C08CA13.
ZANIDIP contient du chlorhydrate de lercanidipine qui est un antihypertenseur de la famille des antagonistes calciques.
ZANIDIP est utilisé dans le traitement de la pression sanguine trop élevée, aussi appelée hypertension artérielle, chez les adultes de plus de 18 ans (il n'est pas recommandé chez les enfants de moins de 18 ans).

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

Ne prenez jamais ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables :

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous souffrez de certaines maladies cardiaques tels que :
 - Obstacle à l'éjection du sang hors du cœur,
 - Insuffisance cardiaque non traitée,
 - Angine de poitrine au repos ou s'aggravant progressivement à l'effort ou survenant plus souvent (angine de poitrine instable),
 - Infarctus dans le mois précédent.
- Si vous avez une maladie sévère du foie.
- Si vous avez une maladie sévère du rein ou si vous êtes dialysé.
- Si vous prenez des médicaments qui inhibent le métabolisme du foie, comme :
 - Des médicaments antifongiques (comme le kétoconazole ou l'itraconazole),
 - Des antibiotiques de la famille des macrolides (comme l'érythromycine ou la clarithromycine),
 - Des médicaments antiviraux (comme le ritonavir).
- Si vous prenez de la ciclosporine (médicament utilisé après une greffe d'organe pour éviter le rejet)
- Avec du pamplemousse ou du jus de pamplemousse

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

- Si vous avez un problème cardiaque
 - Si vous avez un problème hépatique ou rénal
 - Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, informez votre médecin (voir section Grossesse, allaitement et fertilité).
- Enfants et adolescents**
L'efficacité et la sécurité de ce médicament chez les enfants de moins de 18 ans n'ont pas été établies.
- Autres médicaments et ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables**
Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. En cas de prise concomitante, l'effet de ce médicament ou des autres médicaments peut

pression artérielle, dans l'insuffisance cardiaque)

- De la cimétidine (dose supérieure à celle recommandée pour le traitement des ulcères, indigestions ou
- De la simvastatine (utilisée pour abaisser le taux de cholestérol sanguin)
- 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 l'effet de ce médicament).

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, ou si vous planifiez une grossesse, si vous utilisez un contraceptif, demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament.
ZANIDIP n'est pas recommandé si vous êtes enceinte ou si vous allaitez. Il n'existe pas de données sur l'utilisation de ZANIDIP pendant l'allaitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

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

ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables

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

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

Veillez à toujours prendre ce médicament à la même heure, à la même dose, à la même fréquence, à la même manière, à la même heure, à la même dose, à la même fréquence, à la même manière.

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

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

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

Patients ayant des problèmes hépatiques ou rénaux : Une prudence particulière doit être exercée chez les patients atteints d'insuffisance hépatique ou rénale.

Prudence particulière : Une prudence particulière doit être exercée chez les patients atteints d'insuffisance hépatique ou rénale.

Mode et voie d'administration
Voie orale.

Les comprimés doivent être pris à jeun, à la même heure, à la même dose, à la même fréquence, à la même manière.

Préférence le matin, 15 minutes avant le petit déjeuner, avec un peu d'eau.

Le comprimé peut être divisé en deux parties égales.

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

Ne dépassez pas la dose prescrite. Si vous avez pris plus de ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables que vous n'auriez dû, contactez votre médecin.

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

Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper le comprimé oublié.

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

Si vous arrêtez de prendre ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables, consultez 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° 4419/DMP 21/NRQDN



Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre le 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 ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique ANTAGONISTE CALCIQUE / ANTIHYPERTENSEUR - code ATC : C08CA13.
ZANIDIP contient du chlorhydrate de lercanidipine qui est un antihypertenseur de la famille des antagonistes calciques.
ZANIDIP est utilisé dans le traitement de la pression sanguine trop élevée, aussi appelée hypertension artérielle, chez les adultes de plus de 18 ans (il n'est pas recommandé chez les enfants de moins de 18 ans).

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

Ne prenez jamais ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables :

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous souffrez de certaines maladies cardiaques tels que :
 - Obstacle à l'éjection du sang hors du cœur,
 - Insuffisance cardiaque non traitée,
 - Angine de poitrine au repos ou s'aggravant progressivement à l'effort ou survenant plus souvent (angine de poitrine instable),
 - Infarctus dans le mois précédent.
- Si vous avez une maladie sévère du foie.
- Si vous avez une maladie sévère du rein ou si vous êtes dialysé.
- Si vous prenez des médicaments qui inhibent le métabolisme du foie, comme :
 - Des médicaments antifongiques (comme le kétoconazole ou l'itraconazole),
 - Des antibiotiques de la famille des macrolides (comme l'érythromycine ou la clarithromycine),
 - Des médicaments antiviraux (comme le ritonavir).
- Si vous prenez de la ciclosporine (médicament utilisé après une greffe d'organe pour éviter le rejet)
- Avec du pamplemousse ou du jus de pamplemousse

Avertissements et précautions

- Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables :
- Si vous avez un problème cardiaque
 - Si vous avez un problème hépatique ou rénal
 - Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, informez votre médecin (voir section Grossesse, allaitement et fertilité).

Enfants et adolescents

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

Autres médicaments et ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables

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

pression artérielle, dans l'insuffisance

- rythme cardiaque)
- De la cimétidine (dose supérieure à traitement des ulcères, indigestions ou
- De la simvastatine (utilisée pour sanguin)
- D'autres médicaments antihypertenseurs
- ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés**
- boissons et de l'alcool**
- Un repas riche en graisses augmente la concentration sanguine de ce médicament.
- L'alcool peut augmenter l'effet de pendant le traitement par ZANIDIP.
- ZANIDIP ne doit pas être pris avec pamplemousse (car ils peuvent augmenter section 2).

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez ou planifiez une grossesse, si vous utilisez une contraception, demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament.
ZANIDIP n'est pas recommandé si vous n'êtes pas enceinte ou si vous n'allaitez pas.

Conduite de véhicules et utilisation

Si vous avez des sensations vertigineuses, de la somnolence, ne conduisez pas de machines.

ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés

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

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

Veillez à toujours prendre ce médicament à la même heure, à la même dose, à la même fréquence, à la même manière, à la même heure, à la même dose, à la même fréquence, à la même manière.

Adultes : La dose recommandée est de 10 mg une fois par jour, à la même heure, à la même dose, à la même fréquence, à la même manière.

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.

Patients ayant des problèmes hépatiques ou rénaux : Une prudence particulière doit être exercée chez les patients ayant des problèmes hépatiques ou rénaux.

Mode et voie d'administration

Voie orale.
Les comprimés doivent être pris à la même heure, à la même dose, à la même fréquence, à la même manière.

Le comprimé peut être divisé en deux parties égales, à la même heure, à la même dose, à la même fréquence, à la même manière.

Si vous avez pris plus de ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables que vous n'auriez dû : Ne dépassez pas la dose prescrite. Si vous avez pris plus de ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables que vous n'auriez dû, contactez votre médecin.

Si vous avez oublié de prendre ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables : Si vous avez oublié de prendre ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables, ne prenez pas de dose double pour rattrapper la dose oubliée.

Si vous arrêtez de prendre ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables : Si vous arrêtez de prendre ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables, contactez votre médecin.

Si vous avez d'autres questions : Si vous avez d'autres questions, contactez 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° 4419/DMP 21/NRQDN



Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre le 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 ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique ANTAGONISTE CALCIQUE / ANTIHYPERTENSEUR - code ATC : C08CA13.
ZANIDIP contient du chlorhydrate de lercanidipine qui est un antihypertenseur de la famille des antagonistes calciques.
ZANIDIP est utilisé dans le traitement de la pression sanguine trop élevée, aussi appelée hypertension artérielle, chez les adultes de plus de 18 ans (il n'est pas recommandé chez les enfants de moins de 18 ans).

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

Ne prenez jamais ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables :

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous souffrez de certaines maladies cardiaques tels que :
 - Obstacle à l'éjection du sang hors du cœur,
 - Insuffisance cardiaque non traitée,
 - Angine de poitrine au repos ou s'aggravant progressivement à l'effort ou survenant plus souvent (angine de poitrine instable),
 - Infarctus dans le mois précédent.
- Si vous avez une maladie sévère du foie.
- Si vous avez une maladie sévère du rein ou si vous êtes dialysé.
- Si vous prenez des médicaments qui inhibent le métabolisme du foie, comme :
 - Des médicaments antifongiques (comme le kétoconazole ou l'itraconazole),
 - Des antibiotiques de la famille des macrolides (comme l'érythromycine ou la clarithromycine),
 - Des médicaments antiviraux (comme le ritonavir).
- Si vous prenez de la ciclosporine (médicament utilisé après une greffe d'organe pour éviter le rejet)
- Avec du pamplemousse ou du jus de pamplemousse

Avertissements et précautions

- Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables :
- Si vous avez un problème cardiaque
 - Si vous avez un problème hépatique ou rénal
 - Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, informez votre médecin (voir section Grossesse, allaitement et fertilité).

Enfants et adolescents

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

Autres médicaments et ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables

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

pression artérielle, dans l'insuffisance

- rythme cardiaque)
- De la cimétidine (dose supérieure à traitement des ulcères, indigestions ou
- De la simvastatine (utilisée pour sanguin)
- D'autres médicaments antihypertenseurs
- ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés**
- boissons et de l'alcool**
- Un repas riche en graisses augmente la concentration sanguine de ce médicament.
- L'alcool peut augmenter l'effet de pendant le traitement par ZANIDIP.
- ZANIDIP ne doit pas être pris avec pamplemousse (car ils peuvent augmenter section 2).

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez ou planifiez une grossesse, si vous utilisez la contraception, demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament.
ZANIDIP n'est pas recommandé si vous n'êtes pas enceinte ou si vous n'allaitez pas.

Conduite de véhicules et utilisation

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

ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés

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

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

Veillez à toujours prendre ce médicament à la même heure, à la même dose, à la même fréquence, à la même manière, à la même heure, à la même dose, à la même fréquence, à la même manière.

Adultes : La dose recommandée est de 10 mg une fois par jour, à la même heure, à la même dose, à la même fréquence, à la même manière.

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.

Patients ayant des problèmes hépatiques ou rénaux : Une prudence particulière doit être exercée chez les patients ayant des problèmes hépatiques ou rénaux.

Mode et voie d'administration

Voie orale.
Les comprimés doivent être pris à la même heure, à la même dose, à la même fréquence, à la même manière.

Le comprimé peut être divisé en deux parties égales, à la même heure, à la même dose, à la même fréquence, à la même manière.

Si vous avez pris plus de ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables que vous n'auriez dû : Ne dépassez pas la dose prescrite. Si vous avez pris plus de ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables que vous n'auriez dû, contactez votre médecin.

Si vous avez oublié de prendre ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables : Si vous avez oublié de prendre ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables, ne prenez pas de dose double pour rattrapper la dose oubliée.

Si vous arrêtez de prendre ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables : Si vous arrêtez de prendre ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables, contactez votre médecin.

Si vous avez d'autres questions : Si vous avez d'autres questions, contactez 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° 4419/DMP 21/NRQDN



Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre le 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 ?

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

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

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

ZANIDIP contient du chlorhydrate de lercanidipine qui est un antihypertenseur de la famille des antagonistes calciques. ZANIDIP est utilisé dans le traitement de la pression sanguine trop élevée, aussi appelée hypertension artérielle, chez les adultes de plus de 18 ans (il n'est pas recommandé chez les enfants de moins de 18 ans).

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

Ne prenez jamais ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables :

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous souffrez de certaines maladies cardiaques tels que :
 - Obstacle à l'éjection du sang hors du cœur,
 - Insuffisance cardiaque non traitée,
 - Angine de poitrine au repos ou s'aggravant progressivement à l'effort ou survenant plus souvent (angine de poitrine instable),
 - Infarctus dans le mois précédent.
- Si vous avez une maladie sévère du foie.
- Si vous avez une maladie sévère du rein ou si vous êtes dialysé.
- Si vous prenez des médicaments qui inhibent le métabolisme du foie, comme :
 - Des médicaments antifongiques (comme le kétoconazole ou l'itraconazole),
 - Des antibiotiques de la famille des macrolides (comme l'érythromycine ou la clarithromycine),
 - Des médicaments antiviraux (comme le ritonavir).
- Si vous prenez de la ciclosporine (médicament utilisé après une greffe d'organe pour éviter le rejet)
- Avec du pamplemousse ou du jus de pamplemousse

Avertissements et précautions

- Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables :
- Si vous avez un problème cardiaque
- Si vous avez un problème hépatique ou rénal
- Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, informez votre médecin (voir section Grossesse, allaitement et fertilité).

Enfants et adolescents

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

Autres médicaments et ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables

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

pression artérielle, dans l'insuffisance

- rythme cardiaque)
- De la cimétidine (dose supérieure à traitement des ulcères, indigestions ou
- De la simvastatine (utilisée pour sanguin)
- D'autres médicaments antihypertenseurs
- ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés**
- boissons et de l'alcool**
- Un repas riche en graisses augmente la concentration sanguine de ce médicament.
- L'alcool peut augmenter l'effet de pendant le traitement par ZANIDIP.
- ZANIDIP ne doit pas être pris avec pamplemousse (car ils peuvent augmenter section 2).

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez ou planifiez une grossesse, si vous souhaitez une contraception, demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament. ZANIDIP n'est pas recommandé si vous n'êtes pas enceinte ou allaitez.

Conduite de véhicules et utilisation

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

ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés

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

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

Veillez à toujours prendre ce médicament à la même heure, à la même dose, à la même fréquence, à la même manière. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute.

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

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

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

Patients ayant des problèmes hépatiques ou rénaux : Une prudence particulière doit être exercée chez les patients atteints de problèmes hépatiques ou rénaux.

Une prudence particulière doit être exercée chez les patients atteints de problèmes hépatiques ou rénaux. L'augmentation de la posologie doit être évitée.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être pris à jeun, à la même heure, à la même fréquence, à la même manière, à la même dose, à la même fréquence, à la même manière.

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

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

Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose pour rattrapper le comprimé oublié.

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

Si vous arrêtez de prendre ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables, consultez votre médecin.

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

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° 4419/DMP 21/NRQDNE



Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre le 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 ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique ANTAGONISTE CALCIQUE / ANTIHYPERTENSEUR - code ATC : C08CA13.
ZANIDIP contient du chlorhydrate de lercanidipine qui est un antihypertenseur de la famille des antagonistes calciques.
ZANIDIP est utilisé dans le traitement de la pression sanguine trop élevée, aussi appelée hypertension artérielle, chez les adultes de plus de 18 ans (il n'est pas recommandé chez les enfants de moins de 18 ans).

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

Ne prenez jamais ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables :

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous souffrez de certaines maladies cardiaques tels que :
 - Obstacle à l'éjection du sang hors du cœur,
 - Insuffisance cardiaque non traitée,
 - Angine de poitrine au repos ou s'aggravant progressivement à l'effort ou survenant plus souvent (angine de poitrine instable),
 - Infarctus dans le mois précédent.
- Si vous avez une maladie sévère du foie.
- Si vous avez une maladie sévère du rein ou si vous êtes dialysé.
- Si vous prenez des médicaments qui inhibent le métabolisme du foie, comme :

- Des médicaments antifongiques (comme le kétoconazole ou l'itraconazole),
- Des antibiotiques de la famille des macrolides (comme l'érythromycine ou la clarithromycine),
- Des médicaments antiviraux (comme le ritonavir).

- Si vous prenez de la ciclosporine (médicament utilisé après une greffe d'organe pour éviter le rejet)

- Avec du pamplemousse ou du jus de pamplemousse

Avertissements et précautions

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

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

Enfants et adolescents

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

Autres médicaments et ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables

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

pression artérielle, dans l'insuffisance

rythme cardiaque)

• De la cimétidine (dose supérieure à

traitement des ulcères, indigestions ou

• De la simvastatine (utilisée pour

sanguin)

• D'autres médicaments antihypertenseurs

ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés

boissons et de l'alcool

• Un repas riche en graisses aug

concentration sanguine de ce médicam

• L'alcool peut augmenter l'effet de

pendant le traitement par ZANIDIP.

• ZANIDIP ne doit pas être pris avec

pamplemousse (car ils peuvent aug

section 2).

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous alla

ou planifiez une grossesse, si vou

contraception, demandez conseil à vo

de prendre ce médicament.

ZANIDIP n'est pas recommandé si vou

il ne doit pas être utilisé pendant l'allai

Il n'existe pas de données sur l'utilis

enceinte ou allaitante.

Conduite de véhicules et utilisation

Si vous avez des sensations verti

somnolence, ne conduisez pas de

machines.

ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés

Si votre médecin vous a dit que vou

sucre, contactez votre médecin avan

3. COMMENT PRENDRE ZANIDIP

sécables ?

Veillez à toujours prendre ce médic

indications de votre médecin. Vérifi

pharmacien en cas de doute.

Adultes : La dose recommandée est

Dans certains cas, la posologie peut é

dans d'autres cas, elle peut être de 2

Utilisation chez les enfants et les ad

Ce médicament ne doit pas être utilisé

Utilisation dans la population âgée

Il n'est pas nécessaire d'adapter la po

particulière doit être mise en place l

Patients ayant des problèmes hépa

Une prudence particulière doit être n

traitement. L'augmentation de posol

avec précaution.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être pris ch

préférence le matin, 15 minutes av

sont à avaler avec un peu de l'eau.

Le comprimé peut être divisé en dose

Si vous avez pris plus de ZANIDIP

sécables que vous n'auriez dû

Ne dépassez pas la dose prescrite. Si

que la dose prescrite, parlez-en à vo

l'hôpital. Prenez la boîte avec vous

importante, cela peut causer une bai

artérielle et des battements cardiaque

Si vous oubliez de prendre ZANIDIP

sécables

Si vous avez oublié de prendre un ce

jour suivant sans essayer de rattrape

Ne prenez pas une dose double pour

avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre ZANIDIP

sécables

Si vous arrêtez de prendre ZANIDIP

augmenter, consultez votre médecin.

Si vous avez d'autres questions s

Chlorhydrate de lercanidipine

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

6 118000 020844

Si vous arrêtez de prendre ZANITAB, votre acidité gastrique augmentera, consultez votre médecin.
Si vous avez d'autres questions, consultez votre médecin.

Last: ABA-SAID

First: FATIMA

ID:

DOB:

Age: 0yr

Sex:

25-Jan-2024 09:40:53

RYTHME SINUSAL

ECG NORMAL

Vent rate: 73 BPM

PR int: 204 ms

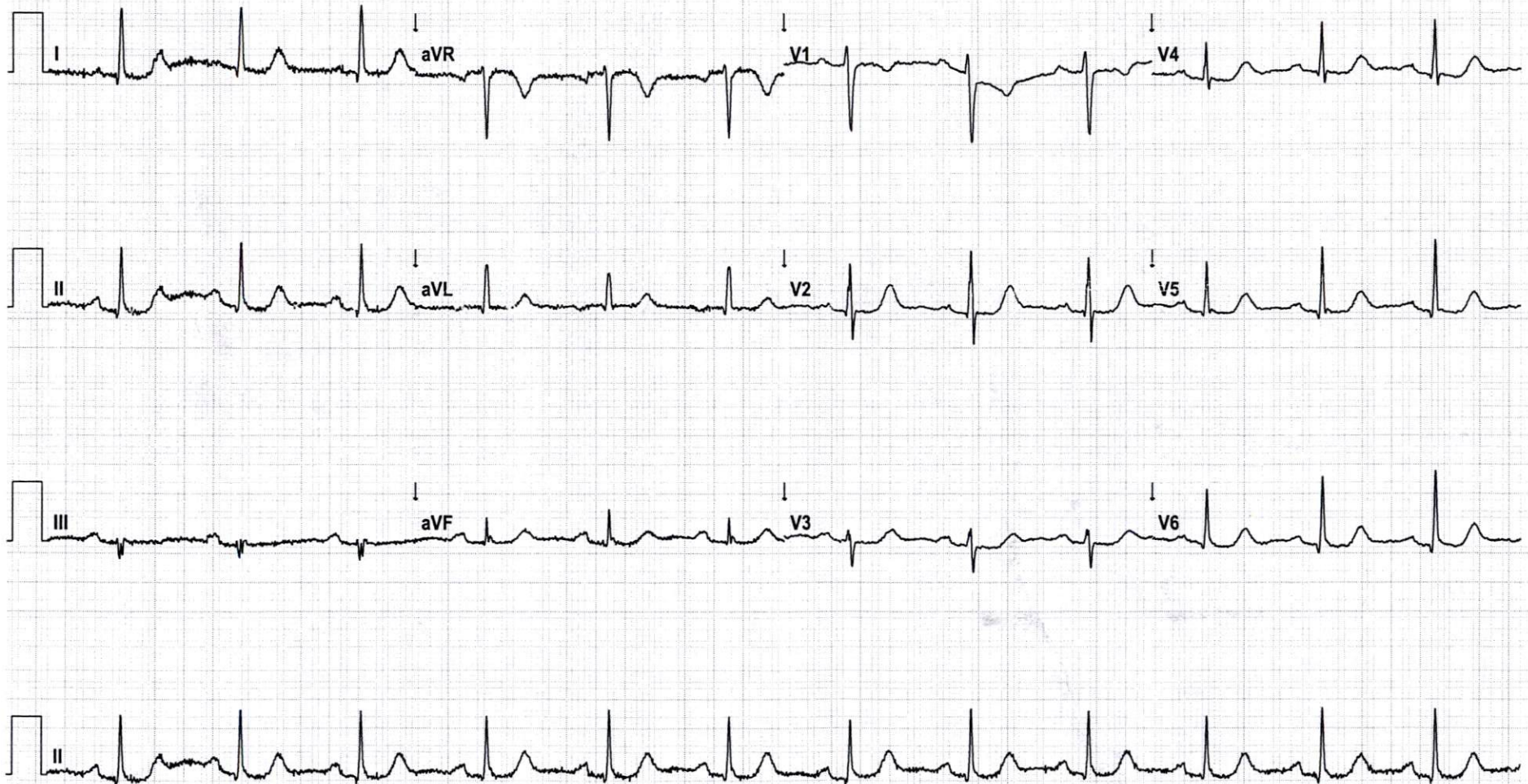
QRS dur: 86 ms

QT/QTc: 385 / 412 ms

P-R-T axes: 73 23 34

Revu par _____

Dr. Saad SOULAMI
Professeur de Cardiologie
356, Rue Mostafa El Maâni
CASABLANCA
Tél: 0522 22 13 84 / 0522 26 13 26



Site Zero

Site #0 Cart #0 ELI Link 4.11.6.0 Sequence # 03173 25mm/s 10mm/mV 0.05-300 Hz