

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

2032G3

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 2840 Société : RH AM

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : Ali RAHAMI

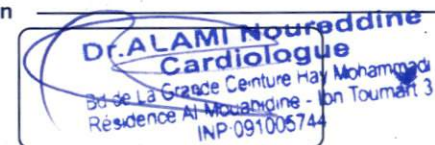
Date de naissance : 01.01.11

Adresse :

Tél. : 06634603169 Total des frais engagés : 1820,10 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 24/04/2024

Nom et prénom du malade : Ali RAHAMI AL Age :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Lien de parenté :

Nature de la maladie : Cardiopathie ischémique

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : / / Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
24/11/2014	Acte de consultation	1	3000 F	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
ARMACHEFAROUZ WALID n°. Besbassa Rue 3 N Casablanca Tunisie - 052340312	21/04/2021	1820,10

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

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										
				CŒFFICIENT DES TRAVAUX									
				MONTANTS DES SOINS									
				DEBUT D'EXECUTION									
				FIN D'EXECUTION									
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE												
	<p style="text-align: center;">H</p> <table style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <tr> <td style="border-right: 1px solid black; padding-right: 10px;">25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td style="border-right: 1px solid black; padding-right: 10px;">00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td style="border-right: 1px solid black; padding-right: 10px;">D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td style="border-right: 1px solid black; padding-right: 10px;">00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td style="border-right: 1px solid black; padding-right: 10px;">35533411</td> <td>11433553</td> </tr> </table> <p style="text-align: center;">B</p>		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	CŒFFICIENT DES TRAVAUX
25533412	21433552												
00000000	00000000												
D	G												
00000000	00000000												
35533411	11433553												
	<p style="text-align: center;">(Création, remont, adjonction)</p> <p>Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			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

Dr. Noureddine ALAMI

Spécialiste des maladies du cœur et des vaisseaux

Diplômé de la faculté de médecine de Montpellier

Diplômé d'Échodoppler cardiaque de Montpellier

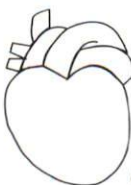
Ancien attaché des hôpitaux de France

Ancien cardiologue de l'hôpital militaire de Laâyoune

Bd.de la Grande Ceinture Hay Mohammadi

Résidence Al Mouahidine - Ibn Toumart III

Appt. 1 Casablanca - Tél. : (05) 22.66.16.16



الدكتور نور الدين العلمي

اختصاصي في أمراض القلب والشرايين

خريج كلية الطب بمونبولي

مجاز من جامعة مونبولي بالتشخيص الآلي لأمراض القلب والشرايين

طبيب ملحق بمصلحة القلب بمستشفيات فرنسا سابقا

رئيس قسم أمراض القلب بالمستشفى العسكري بالعيون سابقا

شارع الحزام الكبير - الحي المحمدى

إقامة الموحدين ابن تومرت III شقة 1

(05) 22.66.16.16

الدار البيضاء الهاتف:

CASABLANCA, LE

21 , 04 , 2024

36,00x3

mr RAITHANI Ali

S.V

36,60

Converge 5 : 1 cpl

S.V

56,80x3

Alcolactone 50 . 1/2 cpl

S.V

270,00x3

CO₂ Plavix 75 100 . 1 cpl

S.V

154,10x3

No flip 10 . 1 cpl

S.V

33,60x2

Alpraz 0.5

250mg N°2 cpl

S.V

1820,10

Dr. ALAMI Noureddine
CARDIOLOGUE

Bd de la Grande Ceinture Hay Mohammadi

Résidence Al Mouahidine - Ibn Toumart 3 APPT

Casablanca - TEL: 05 22 66 16 16 - INP: 091005744

154,10

154,10

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CoPlavix® 75 mg/100 mg

comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétylsalicylique

SANOFI

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 :

1. Qu'est-ce que CoPlavix et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CoPlavix
3. Comment prendre CoPlavix
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver CoPlavix
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE COPLAVIX ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

CoPlavix contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrègent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette agrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athérotrombose).

CoPlavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins dans les artères devenues rigides pouvant conduire à la survenue d'événements athérotrombotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit CoPlavix à la place de deux médicaments, le clopidogrel et l'acide acétylsalicylique pour empêcher la formation de caillots sanguins parce que vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou de crise cardiaque (infarctus du myocarde). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COPLAVIX

Contre-indications :

Ne prenez jamais CoPlavix

- si vous êtes allergique au clopidogrel, à l'acide acétyl (AAS) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique à d'autres médicaments appartenant à la famille des anti-inflammatoires non stéroïdiens généralement utilisés pour la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles et articulations.

- si vous avez une maladie associée à des polypes nasaux.
- si vous avez une maladie aiguë avec un saignement tel qu'un ulcère de l'estomac ou du cerveau.
- si vous souffrez d'une maladie grave.
- si vous souffrez d'une maladie grave.
- si vous êtes dans le 3ème trimestre de grossesse.

Avertissements et précautions

Si l'une des situations mentionnées ci-dessous vous devez en avertir votre médecin.

- si vous avez un risque hémorragique :
 - une maladie qui peut provoquer un ulcère de l'estomac.
 - des troubles de la coagulation internes (saignement au sein ou à une articulation).
 - une blessure grave récente.
 - une intervention chirurgicale.
 - une intervention chirurgicale dans les 7 jours à venir.
- si vous avez eu un caillot dans une artère (accident vasculaire cérébral ischémique) ou dans une veine.
- si vous présentez une maladie de l'estomac.
- si vous avez des antécédents d'asthme, compris les allergies à tout médicament.
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, en raison de l'effet déshydratant ou de lésions gastro-intestinales.
- si vous avez une maladie appelée déficit en déshydrogénase (ou déficit en cytochrome P450 2C19) qui peut développer une forme particulière de l'anémie en raison d'un manque de fer dans le sang en faible quantité.

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avertir votre médecin :
 - si une intervention chirurgicale est nécessaire.
 - si vous souffrez de douleurs abdominales, ou si vous avez des selles rouges ou dans l'intestin (selles rouges dans l'intestin).
- Vous devez aussi avertir votre pharmacien si vous présentez une maladie (appelée thrombotique ou PTT) incluant fièvre, apparue comme des petites têtes, non de fatigue extrême inexplicable, ou des yeux (jaunisse) (voir rubrique 4).
- Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, avertir immédiatement votre pharmacien.

plus de temps que recommandé pour prendre ce médicament qui peut entraîner des effets indésirables graves (cas de coupures, saignement excessif ou saignement après le rasage), voire mortel. Cependant, si vous vous coupez ou si vous vous blessez, avertir immédiatement votre pharmacien.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.F.1,
Ain sebaâ Casablanca
Coplavix 75mg/100mg

b30 CP
P.P.V : 270,00 DH

6 118001 082018

||

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CoPlavix® 75 mg/100 mg

comprimés pelliculés

clopидogrel/acide acétylsalicylique

SANOFI

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 :

- QUESTION** : Qu'est-ce que CoPlavix et dans quel cas est-il utilisé ?

RÉPONSE :

 - Qu'est-ce que CoPlavix et dans quel cas est-il utilisé
 - Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CoPlavix
 - Comment prendre CoPlavix
 - Quels sont les effets indésirables éventuels
 - Comment conserver CoPlavix
 - Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE COPLAVIX ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

CoPlavix contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrègent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette agrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athérothrombose).

CoPlavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins dans les artères devenues rigides pouvant conduire à la survenue d'événements athérothrombotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit CoPlavix à la place de deux médicaments, le clopidogrel et l'acide acétylsalicylique pour empêcher la formation de caillots sanguins parce que vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou de crise cardiaque (infarctus du myocarde). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COPLAVIX

Contre-indications :

Ne prenez jamais CoPlavix

- si vous êtes allergique au clopidogrel, à l'acide acétyl (AAS) ou à l'un des autres composants contenus dans ce m
entionnés dans la rubrique 6.
 - si vous êtes allergique à d'autres médicaments app
inflammatoires non stéroïdiens généralement utilisés p
la douleur et/ou les maladies inflammatoires des musc
articulations.

- si vous avez une maladie associée aux polypes nasaux.
 - si vous avez une maladie avec un saignement tel qu'un ulcère de l'estomac ou du cerveau.
 - si vous souffrez d'une maladie grave.
 - si vous souffrez d'une maladie grave.
 - si vous êtes dans le 3ème trimestre de la grossesse.

Avertissements et précautions

AVERTISSEMENTS ET PRÉCAUTIONS

- si vous avez un risque hémorragique
 - une maladie qui peut provoquer un ulcère de l'estomac).
 - des troubles de la coagulation internes (saignement au sein d'une articulation).
 - une blessure grave récente.
 - une intervention chirurgicale
 - une intervention chirurgicale les 7 jours à venir.
 - si vous avez eu un caillot dans une artère du système vasculaire cérébral (ischémique) survenu récemment
 - si vous présentez une maladie de goutte
 - si vous avez des antécédents d'asthme, compris les allergies à tout médicament ou produit chimique
 - si vous avez de la goutte.
 - si vous buvez de l'alcool, en raison d'un état de santé ou de lésions gastro-intestinales.
 - si vous avez une maladie appelée déshydrogénase (ou déficit en développer une forme particulière de l'anémie, le sang en faible quantité).

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avertir votre médecin
 - si une intervention chirurgicale est prévue
 - si vous souffrez de douleurs abdominales, ou si vous avez des selles rouges
 - Vous devez aussi avertir votre médecin si vous présentez une maladie (appelée thrombotique ou PTT) incluant fièvre, apparue comme des petites têtes non de fatigue extrême inexplicable, ou des yeux (jaunisse) (voir rubrique)
 - Si vous vous coupez ou si vous vous

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
Coplavix 75mg/100mg
b30 cp
P.P.V : 270,00 DH

5 118001 082018

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CoPlavix® 75 mg/100 mg

comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétylsalicylique

SANOFI

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 :

1. Qu'est-ce que CoPlavix et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CoPlavix
3. Comment prendre CoPlavix
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver CoPlavix
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE COPLAVIX ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

CoPlavix contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrègent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette agrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athérotrombose).

CoPlavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins dans les artères devenues rigides pouvant conduire à la survenue d'événements athérotrombotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit CoPlavix à la place de deux médicaments, le clopidogrel et l'acide acétylsalicylique pour empêcher la formation de caillots sanguins parce que vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou de crise cardiaque (infarctus du myocarde). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COPLAVIX

Contre-indications :

Ne prenez jamais CoPlavix

- si vous êtes allergique au clopidogrel, à l'acide acétyl (AAS) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique à d'autres médicaments appartenant à la famille des anti-inflammatoires non stéroïdiens généralement utilisés pour la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles et articulations.

- si vous avez une maladie associée à des polypes nasaux.
- si vous avez une maladie aiguë avec un saignement tel qu'un ulcère de l'estomac ou du cerveau.
- si vous souffrez d'une maladie grave.
- si vous souffrez d'une maladie grave.
- si vous êtes dans le 3ème trimestre de grossesse.

Avertissements et précautions

Si l'une des situations mentionnées ci-dessous vous devez en avertir votre médecin.

- si vous avez un risque hémorragique :
 - une maladie qui peut provoquer un ulcère de l'estomac.
 - des troubles de la coagulation internes (saignement au sein ou à une articulation).
 - une blessure grave récente.
 - une intervention chirurgicale.
 - une intervention chirurgicale dans les 7 jours à venir.
- si vous avez eu un caillot dans une artère (accident vasculaire cérébral ischémique) ou dans une veine.
- si vous présentez une maladie hépatique.
- si vous avez des antécédents d'asthme, compris les allergies à tout médicament.
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, en raison de l'effet déshydratant ou de lésions gastro-intestinales.
- si vous avez une maladie appelée déshydrogénase (ou déficit en cytochrome P450 2C19) qui peut développer une forme particulière de l'anémie en raison de l'absorption de fer dans le sang en faible quantité.

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avertir votre médecin :
 - si une intervention chirurgicale est nécessaire.
 - si vous souffrez de douleurs abdominales, ou si vous avez des selles rouges ou dans l'intestin (selles rouges dans l'intestin).
- Vous devez aussi avertir votre pharmacien si vous présentez une maladie (appelée thrombotique ou PTT) incluant fièvre, apparue comme des petites têtes, non de fatigue extrême inexplicable, ou des yeux (jaunisse) (voir rubrique 4).
- Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, avertir immédiatement votre pharmacien.

plus de temps que recommandé pour prendre ce médicament qui peut entraîner des effets indésirables graves (cas de coupures, de saignement dans la peau, de saignement dans les yeux ou de saignement dans les sinus ou du rasage), voire mortel. Cependant, si vous vous blessez, avertir immédiatement votre pharmacien.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.F.1,
Ain sebaâ Casablanca
Coplavix 75mg/100mg

b30 CP
P.P.V : 270,00 DH

6 118001 082018



NOLIP® 10 mg & 20 mg

Rosuvastatine

Boîtes de 10 et 30 Comprimés pelliculés

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

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

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

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

- Qu'est-ce que NOLIP® 10 mg & 20 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre NOLIP® 10 mg & 20 mg ?
- Comment prendre NOLIP® 10 mg & 20 mg ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver NOLIP® 10 mg & 20 mg ?
- Informations supplémentaires

1 QU'EST-CE QUE NOLIP® 10 mg & 20 mg ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Inhibiteur de l'HMG Co-A réductase, code ATC : C10AA07.

NOLIP® appartient au groupe des médicaments appelés statines.

Indications thérapeutiques :

NOLIP® a été prescrit parce que :

Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. Ce médicament est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.

Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypcholestérolémat et l'activité physique en même temps que la prise de ce médicament.

Oui

Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs.

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une maladie appelée l'athérosclérose. L'athérosclérose est due à une accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Pourquoi il est important de continuer de prendre NOLIP® :

NOLIP® est utilisé pour corriger le taux de substances grasses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent étant le cholestérol.

Il y a différents types de cholestérol trouvé dans le sang : le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).

• NOLIP® peut réduire le « mauvais cholestérol » et augmenter l'apport en oxygène à l'organisme. Il améliore également l'aptitude de votre corps à l'effort. Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'affecte pas la façon dont elles se sentent parce qu'il n'entraîne pas de symptômes immédiats. Cependant, sans traitement, des dépôts graisseux peuvent se déposer dans les parois des vaisseaux sanguins et réduire leur diamètre.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage du sang jusqu'au cœur ou au cerveau conduisant à une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

En diminuant votre taux de cholestérol, vous pouvez réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à l'athérosclérose.

Il est très important de continuer à prendre NOLIP®, même si votre taux de cholestérol revient à la normale, parce qu'il prévient la remontée de votre taux de cholestérol et donc l'accumulation de dépôts de graisse. Cependant, vous devrez arrêter votre traitement si votre médecin vous le dit, ou si vous découvrez que vous êtes enceinte.

2 QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE NOLIP® 10 mg & 20 mg ?

Liste des informations nécessaires avant de prendre ce médicament.

Contre-indications :

Ne prenez jamais NOLIP®, dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à d'autres composants contenus dans ce médicament ;
- Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, ou si vous prévoyez de l'être pendant le traitement par NOLIP® ;
- Si vous avez actuellement des problèmes de santé graves ;
- Si vous avez des problèmes rénaux graves (selon l'avis de votre médecin) ;
- Si vous avez des troubles musculaires répétées ou inexplicables ;
- Si vous prenez l'association sofosbuvir et ribavirine dans le cas d'une infection virale du foie nommée hépatite C ;
- Si vous prenez de la cyclosporine (utilisée pour prévenir les réactions d'organes). Si vous êtes concerné par l'une de ces situations, parlez-en à votre médecin.

De plus, vous ne devez pas prendre NOLIP® si votre taux de cholestérol est trop élevé.

- Vous avez une insuffisance rénale grave (selon l'avis de votre médecin) ;

• Vous avez des troubles de la thyroïde (maladie de l'hypothalamus) ;

• Vous avez des douleurs musculaires (maladie de l'hypothalamus) antécédents personnels ou familiaux de polyarthrite rhumatoïde ou de maladie de sarcopathie ;

• Vous présentez des douleurs musculaires avec un taux élevé de cholestérol ;

• Si vous avez déjà développé une éruption de la peau, des cloques et/ou des ulcères avec NOLIP® ou d'autres médicaments appartenant à la même classe ;

• Vous consommez régulièrement des aliments gras ;

• Vous êtes d'origine asiatique (japonais, coréen, chinois) ;

• Vous êtes déjà traité par un autre médicament pour le cholestérol appelé fibrate.

Si vous êtes concerné par l'une de ces situations, parlez-en à votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions

Faites attention avec NOLIP®, dans les cas suivants :

- Si vous avez des problèmes hépatiques (maladie de l'hypothalamus) ;

• Si vous avez des problèmes rénaux (maladie de l'hypothalamus) ;

• Si vous avez des douleurs musculaires (maladie de l'hypothalamus) antécédents personnels ou familiaux de polyarthrite rhumatoïde ou de maladie de sarcopathie ;

• Vous présentez des douleurs musculaires avec un taux élevé de cholestérol ; contacter immédiatement votre médecin si vous présentez des douleurs musculaires inexplicables.

Si vous êtes concerné par l'une de ces situations, parlez-en à votre médecin.

Instructions pour la prise

Faites attention avec NOLIP®, dans les cas suivants :

- Si vous avez des problèmes hépatiques (maladie de l'hypothalamus) ;

• Si vous avez des problèmes rénaux (maladie de l'hypothalamus) ;

• Si vous avez des douleurs musculaires (maladie de l'hypothalamus) antécédents personnels ou familiaux de polyarthrite rhumatoïde ou de maladie de sarcopathie ;

• Vous présentez des douleurs musculaires avec un taux élevé de cholestérol ; contacter immédiatement votre médecin si vous présentez des douleurs musculaires inexplicables.

Si vous êtes concerné par l'une de ces situations, parlez-en à votre médecin.

Instructions pour la prise

Faites attention avec NOLIP®, dans les cas suivants :

- Si vous avez des problèmes hépatiques (maladie de l'hypothalamus) ;

• Si vous avez des problèmes rénaux (maladie de l'hypothalamus) ;

• Si vous avez des douleurs musculaires (maladie de l'hypothalamus) antécédents personnels ou familiaux de polyarthrite rhumatoïde ou de maladie de sarcopathie ;

• Vous présentez des douleurs musculaires avec un taux élevé de cholestérol ; contacter immédiatement votre médecin si vous présentez des douleurs musculaires inexplicables.

Si vous êtes concerné par l'une de ces situations, parlez-en à votre médecin.

Instructions pour la prise

Faites attention avec NOLIP®, dans les cas suivants :

- Si vous avez des problèmes hépatiques (maladie de l'hypothalamus) ;

• Si vous avez des problèmes rénaux (maladie de l'hypothalamus) ;

• Si vous avez des douleurs musculaires (maladie de l'hypothalamus) antécédents personnels ou familiaux de polyarthrite rhumatoïde ou de maladie de sarcopathie ;

• Vous présentez des douleurs musculaires avec un taux élevé de cholestérol ; contacter immédiatement votre médecin si vous présentez des douleurs musculaires inexplicables.

Si vous êtes concerné par l'une de ces situations, parlez-en à votre médecin.

Instructions pour la prise

Faites attention avec NOLIP®, dans les cas suivants :

- Si vous avez des problèmes hépatiques (maladie de l'hypothalamus) ;

• Si vous avez des problèmes rénaux (maladie de l'hypothalamus) ;

• Si vous avez des douleurs musculaires (maladie de l'hypothalamus) antécédents personnels ou familiaux de polyarthrite rhumatoïde ou de maladie de sarcopathie ;

• Vous présentez des douleurs musculaires avec un taux élevé de cholestérol ; contacter immédiatement votre médecin si vous présentez des douleurs musculaires inexplicables.

Si vous êtes concerné par l'une de ces situations, parlez-en à votre médecin.

Instructions pour la prise

Faites attention avec NOLIP®, dans les cas suivants :

- Si vous avez des problèmes hépatiques (maladie de l'hypothalamus) ;

• Si vous avez des problèmes rénaux (maladie de l'hypothalamus) ;

• Si vous avez des douleurs musculaires (maladie de l'hypothalamus) antécédents personnels ou familiaux de polyarthrite rhumatoïde ou de maladie de sarcopathie ;

• Vous présentez des douleurs musculaires avec un taux élevé de cholestérol ; contacter immédiatement votre médecin si vous présentez des douleurs musculaires inexplicables.

Si vous êtes concerné par l'une de ces situations, parlez-en à votre médecin.

Instructions pour la prise

Faites attention avec NOLIP®, dans les cas suivants :

- Si vous avez des problèmes hépatiques (maladie de l'hypothalamus) ;

• Si vous avez des problèmes rénaux (maladie de l'hypothalamus) ;

• Si vous avez des douleurs musculaires (maladie de l'hypothalamus) antécédents personnels ou familiaux de polyarthrite rhumatoïde ou de maladie de sarcopathie ;

• Vous présentez des douleurs musculaires avec un taux élevé de cholestérol ; contacter immédiatement votre médecin si vous présentez des douleurs musculaires inexplicables.

Si vous êtes concerné par l'une de ces situations, parlez-en à votre médecin.

Instructions pour la prise

Faites attention avec NOLIP®, dans les cas suivants :

- Si vous avez des problèmes hépatiques (maladie de l'hypothalamus) ;

• Si vous avez des problèmes rénaux (maladie de l'hypothalamus) ;

• Si vous avez des douleurs musculaires (maladie de l'hypothalamus) antécédents personnels ou familiaux de polyarthrite rhumatoïde ou de maladie de sarcopathie ;

• Vous présentez des douleurs musculaires avec un taux élevé de cholestérol ; contacter immédiatement votre médecin si vous présentez des douleurs musculaires inexplicables.

Si vous êtes concerné par l'une de ces situations, parlez-en à votre médecin.

Instructions pour la prise

Faites attention avec NOLIP®, dans les cas suivants :

- Si vous avez des problèmes hépatiques (maladie de l'hypothalamus) ;

• Si vous avez des problèmes rénaux (maladie de l'hypothalamus) ;

• Si vous avez des douleurs musculaires (maladie de l'hypothalamus) antécédents personnels ou familiaux de polyarthrite rhumatoïde ou de maladie de sarcopathie ;

• Vous présentez des douleurs musculaires avec un taux élevé de cholestérol ; contacter immédiatement votre médecin si vous présentez des douleurs musculaires inexplicables.

Si vous êtes concerné par l'une de ces situations, parlez-en à votre médecin.

Instructions pour la prise

Faites attention avec NOLIP®, dans les cas suivants :

- Si vous avez des problèmes hépatiques (maladie de l'hypothalamus) ;

• Si vous avez des problèmes rénaux (maladie de l'hypothalamus) ;

• Si vous avez des douleurs musculaires (maladie de l'hypothalamus) antécédents personnels ou familiaux de polyarthrite rhumatoïde ou de maladie de sarcopathie ;

• Vous présentez des douleurs musculaires avec un taux élevé de cholestérol ; contacter immédiatement votre médecin si vous présentez des douleurs musculaires inexplicables.

Si vous êtes concerné par l'une de ces situations, parlez-en à votre médecin.

Instructions pour la prise

Faites attention avec NOLIP®, dans les cas suivants :

- Si vous avez des problèmes hépatiques (maladie de l'hypothalamus) ;

• Si vous avez des problèmes rénaux (maladie de l'hypothalamus) ;

• Si vous avez des douleurs musculaires (maladie de l'hypothalamus) antécédents personnels ou familiaux de polyarthrite rhumatoïde ou de maladie de sarcopathie ;

• Vous présentez des douleurs musculaires avec un taux élevé de cholestérol ; contacter immédiatement votre médecin si vous présentez des douleurs musculaires inexplicables.

Si vous êtes concerné par l'une de ces situations, parlez-en à votre médecin.

Instructions pour la prise

Faites attention avec NOLIP®, dans les cas suivants :

- Si vous avez des problèmes hépatiques (maladie de l'hypothalamus) ;

• Si vous avez des problèmes rénaux (maladie de l'hypothalamus) ;

• Si vous avez des douleurs musculaires (maladie de l'hypothalamus) antécédents personnels ou familiaux de polyarthrite rhumatoïde ou de maladie de sarcopathie ;

• Vous présentez des douleurs musculaires avec un taux élevé de cholestérol ; contacter immédiatement votre médecin si vous présentez des douleurs musculaires inexplicables.

Si vous êtes concerné par l'une de ces situations, parlez-en à votre médecin.

Instructions pour la prise

Faites attention avec NOLIP®, dans les cas suivants :

- Si vous avez des problèmes hépatiques (maladie de l'hypothalamus) ;

• Si vous avez des problèmes rénaux (maladie de l'hypothalamus) ;

• Si vous avez des douleurs musculaires (maladie de l'hypothalamus) antécédents personnels ou familiaux de polyarthrite rhumatoïde ou de maladie de sarcopathie ;

• Vous présentez des douleurs musculaires avec un taux élevé de cholestérol ; contacter immédiatement votre médecin si vous présentez des douleurs musculaires inexplicables.

Si vous êtes concerné par l'une de ces situations, parlez-en à votre médecin.

Instructions pour la prise

Faites attention avec NOLIP®, dans les cas suivants :

- Si vous avez des problèmes hépatiques (maladie de l'hypothalamus) ;

• Si vous avez des problèmes rénaux (maladie de l'hypothalamus) ;

• Si vous avez des douleurs musculaires (maladie de l'hypothalamus) antécédents personnels ou familiaux de polyarthrite rhumatoïde ou de maladie de sarcopathie ;

• Vous présentez des douleurs musculaires avec un taux élevé de cholestérol ; contacter immédiatement votre médecin si vous présentez des douleurs musculaires inexplicables.

Si vous êtes concerné par l'une de ces situations, parlez-en à votre médecin.

Instructions pour la prise

Faites attention avec NOLIP®, dans les cas suivants :

- Si vous avez des problèmes hépatiques (maladie de l'hypothalamus) ;

• Si vous avez des problèmes rénaux (maladie de l'hypothalamus) ;

• Si vous avez des douleurs musculaires (maladie de l'hypothalamus) antécédents personnels ou familiaux de polyarthrite rhumatoïde ou de maladie de sarcopathie ;

• Vous présentez des douleurs musculaires avec un taux élevé de cholestérol ; contacter immédiatement votre médecin si vous présentez des douleurs musculaires inexplicables.

Si vous êtes concerné par l'une de ces situations, parlez-en à votre médecin.

Instructions pour la prise

Faites attention avec NOLIP®, dans les cas suivants :

- Si vous avez des problèmes hépatiques (maladie de l'hypothalamus) ;

• Si vous avez des problèmes rénaux (maladie de l'hypothalamus) ;

• Si vous avez des douleurs musculaires (maladie de l'hypothalamus) antécédents personnels ou familiaux de polyarthrite rhumatoïde ou de maladie de sarcopathie ;

• Vous présentez des douleurs musculaires avec un taux élevé de cholestérol ; contacter immédiatement votre médecin si vous présentez des douleurs musculaires inexplicables.

Si vous êtes concerné par l'une de ces situations, parlez-en à votre médecin.

Instructions pour la prise

Faites attention avec NOLIP®, dans les cas suivants :

- Si vous avez des problèmes hépatiques (maladie de l'hypothalamus) ;

• Si vous avez des problèmes rénaux (maladie de l'hypothalamus) ;

• Si vous avez des douleurs musculaires (maladie de l'hypothalamus) antécédents personnels ou familiaux de polyarthrite rhumatoïde ou de maladie de sarcopathie ;

• Vous présentez des douleurs musculaires avec un taux élevé de cholestérol ; contacter immédiatement votre médecin si vous présentez des douleurs musculaires inexplicables.

Si vous êtes concerné par l'une de ces situations, parlez-en à votre médecin.

Instructions pour la prise

Faites attention avec NOLIP®, dans les cas suivants :

- Si vous avez des problèmes hépatiques (maladie de l'hypothalamus) ;

• Si vous avez des problèmes rénaux (maladie de l'hypothalamus) ;

• Si vous avez des douleurs musculaires (maladie de l'hypothalamus) antécédents personnels ou familiaux de polyarthrite rhumatoïde ou de maladie de sarcopathie ;

• Vous présentez des douleurs musculaires avec un taux élevé de cholestérol ; contacter immédiatement votre médecin si vous présentez des douleurs musculaires inexplicables.

Si vous êtes concerné par l'une de ces situations, parlez-en à votre médecin.

Instructions pour la prise

Faites attention avec NOLIP®, dans les cas suivants :

- Si vous avez des problèmes hépatiques (maladie de l'hypothalamus) ;

• Si vous avez des problèmes rénaux (maladie de l'hypothalamus) ;

• Si vous avez des douleurs musculaires (maladie de l'hypothalamus) antécédents personnels ou familiaux de polyarthrite rhumatoïde ou de maladie de sarcopathie ;

• Vous présentez des douleurs musculaires avec un taux élevé de cholestérol ; contacter immédiatement votre médecin si vous présentez des douleurs musculaires inexplicables.

Si vous êtes concerné par l'une de ces situations, parlez-en à votre médecin.

Instructions pour la prise

Faites attention avec NOLIP®, dans les cas suivants :

- Si vous avez des problèmes hépatiques (maladie de l'hypothalamus) ;

• Si vous avez des problèmes rénaux (maladie de l'hypothalamus) ;

• Si vous avez des douleurs musculaires (maladie de l'hypothalamus) antécédents personnels ou familiaux de polyarthrite rhumatoïde ou de maladie de sarcopathie ;

• Vous présentez des douleurs musculaires avec un taux élevé de cholestérol ; contacter immédiatement votre médecin si vous présentez des douleurs musculaires inexplicables.

Si vous êtes concerné par l'une de ces situations, parlez-en à votre médecin.

Instructions pour la prise

Faites attention avec NOLIP®, dans les cas suivants :

- Si vous avez des problèmes hépatiques (maladie de l'hypothalamus) ;

• Si vous avez des problèmes rénaux (maladie de l'hypothalamus) ;

• Si vous avez des douleurs musculaires (maladie de l'hypothalamus) antécédents personnels ou familiaux de polyarthrite rhumatoïde ou de maladie de sarcopathie ;

• Vous présentez des douleurs musculaires avec un taux élevé de cholestérol ; contacter immédiatement votre médecin si vous présentez des douleurs musculaires inexplicables.

Si vous êtes concerné par l'une de ces situations, parlez-en à votre médecin.

Instructions pour la prise

Faites attention avec NOLIP®, dans les cas suivants :

- Si vous avez des problèmes hépatiques (maladie de l'hypothalamus) ;

• Si vous avez des problèmes rénaux (maladie de l'hypothalamus) ;

• Si vous avez des douleurs musculaires (maladie de l'hypothalamus) antécéd

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALDACTONE 50 mg, comprimé s ALDACTONE 75 mg, comprimé s

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.

Enfants et adolescents

Sans objet.

Autres médicaments et ALDACTONE

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, notamment les médicaments suivants : médicaments de la même famille que la spironolactone (diurétiques épargneurs de potassium; tels que l'amiloride, le canrenate de potassium, l'éplerénone, le triamtéterène ou le potassium), médicament utilisé pour le traitement de certaines tumeurs des glandes surrenales, le mitotane, certains médicaments utilisés avant ou après une greffe pour éviter le rejet du greffon (la ciclosporine ou le tacrolimus), médicaments destinés à baisser la tension artérielle (les inhibiteurs de l'enzyme de conversion et les antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II), triméthoprime et triméthoprime-sulfaméthoxazole,

• une somnolence chez la femme.

• une impuissance chez l'homme.

• un décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre de façon très grave à tout le corps.

• une éruption cutanée d'origine médicamenteuse avec éosinophilie (quantité excessive de certains globules blancs) et manifestations systémiques (affections touchant différentes localisations).

• une éruption cutanée.

• une periphrigioïde (maladie se caractérisant par la présence d'ampoules remplies de liquide sur la peau).

• un mauvais fonctionnement des reins (insuffisance rénale aiguë).

• un taux abnormal de sels minéraux dans l'organisme tel qu'une augmentation du potassium dans le sang et une diminution du sodium dans le sang.

Déclaration des effets secondaires

- Qu'est-ce que ALDACTONE, comprimé sécable et dans quels cas utilisé ?
- Quel est le contenu de cette notice ?



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALDACTONE 50 mg, comprimé s ALDACTONE 75 mg, comprimé s

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.

Enfants et adolescents

Sans objet.

Autres médicaments et ALDACTONE

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, notamment les médicaments suivants : médicaments de la même famille que la spironolactone (diurétiques épargneurs de potassium; tels que l'amiloride, le canrenate de potassium, l'éplerénone, le triamtéterène ou le potassium), médicament utilisé pour le traitement de certaines tumeurs des glandes surrenales, le mitotane, certains médicaments utilisés avant ou après une greffe pour éviter le rejet du greffon (la ciclosporine ou le tacrolimus), médicaments destinés à baisser la tension artérielle (les inhibiteurs de l'enzyme de conversion et les antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II), triméthoprime et triméthoprime-sulfaméthoxazole,

• une somnolence chez la femme.

• une impuissance chez l'homme.

• un décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre de façon très grave à tout le corps.

• une éruption cutanée d'origine médicamenteuse avec éosinophilie (quantité excessive de certains globules blancs) et manifestations systémiques (affections touchant différentes localisations).

• une éruption cutanée.

• une periphrigioïde (maladie se caractérisant par la présence d'ampoules remplies de liquide sur la peau).

• un mauvais fonctionnement des reins (insuffisance rénale aiguë).

• un taux abnormal de sels minéraux dans l'organisme tel qu'une augmentation du potassium dans le sang et une diminution du sodium dans le sang.

Déclaration des effets secondaires

- Qu'est-ce que ALDACTONE, comprimé sécable et dans quels cas utilisé ?
- Quel est le contenu de cette notice ?



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALDACTONE 50 mg, comprimé s ALDACTONE 75 mg, comprimé s

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.

Enfants et adolescents

Sans objet.

Autres médicaments et ALDACTONE

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, notamment les médicaments suivants : médicaments de la même famille que la spironolactone (diurétiques épargneurs de potassium; tels que l'amiloride, le canrenate de potassium, l'éplerénone, le triamtéterène ou le potassium), médicament utilisé pour le traitement de certaines tumeurs des glandes surrenales, le mitotane, certains médicaments utilisés avant ou après une greffe pour éviter le rejet du greffon (la ciclosporine ou le tacrolimus), médicaments destinés à baisser la tension artérielle (les inhibiteurs de l'enzyme de conversion et les antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II), triméthoprime et triméthoprime-sulfaméthoxazole,

• une somnolence chez la femme.

• une impuissance chez l'homme.

• un décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre de façon très grave à tout le corps.

• une éruption cutanée d'origine médicamenteuse avec éosinophilie (quantité excessive de certains globules blancs) et manifestations systémiques (affections touchant différentes localisations).

• une éruption cutanée.

• une periphrigioïde (maladie se caractérisant par la présence d'ampoules remplies de liquide sur la peau).

• un mauvais fonctionnement des reins (insuffisance rénale aiguë).

• un taux abnormal de sels minéraux dans l'organisme tel qu'une augmentation du potassium dans le sang et une diminution du sodium dans le sang.

Déclaration des effets secondaires

- Qu'est-ce que ALDACTONE, comprimé sécable et dans quels cas utilisé ?
- Quel est le contenu de cette notice ?



insuffisante de

utte,

lum dans le

hypotension

et pouvant

(affection

ques du

ors de

ction

ANT

NT

Lasix® 40 mg

Lasix® 20 mg/2 ml

Furosémide

SANOFI

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiolologiques : œdème aigu du poumon ;
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante*)
- rétentions soudées sévères d'origine cardiaque, rénale
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

LOT : 23E013
PER.09.2027

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V. : 34DH60



6 118000 060468

COVERSYL® 5 mg

Péridopril arginine, comprimé pelliculé sécable

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

- Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4 «Quels sont les effets indésirables éventuels?».

Que contient cette notice ?

- Qu'est-ce que COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
- Comment prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
- Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe Pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'Enzyme de Conversion (IEC) non associés - Code ATC: C09AA04.

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Il agit en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est utilisé dans :

- le traitement de l'hypertension artérielle,
- le traitement de l'insuffisance cardiaque (le cœur est incapable de fournir assez de sang pour satisfaire les besoins de l'organisme),
- la réduction du risque d'événements cardiaques, tel que l'infarctus, chez les patients souffrant de maladie coronaire stable (le flux sanguin alimentant le cœur est réduit ou bloqué) et ayant un antécédent d'infarctus et/ou d'intervention visant à améliorer l'apport sanguin au cœur en dilatant les vaisseaux sanguins.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ?

Ne prenez jamais COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable :

- si vous êtes allergique au péridopril ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés à la rubrique 6 ou à d'autres inhibiteurs de l'enzyme de conversion.
- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, des gonflements du visage, de la langue ou de la gorge, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille avec déjà ces symptômes quelles qu'en soient les circonstances (angioédème).
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable en début de grossesse (Cf. «Grossesse et allaitement»).
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'lisikren pour diminuer votre pression artérielle.
- si vous êtes dialysé(e) ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, COVERSYL peut ne pas être adapté.
- si vous avez des problèmes rénaux avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale).
- si vous avez pris ou prenez actuellement sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque, car le risque d'angio-édème (gonflement rapide sous la peau dans une région telle que la gorge) est accru (voir «Avertissements et précautions» et «Autres médicaments et COVERSYL»).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable si vous :

- avez une sténose aortique (rétrécissement de l'artère principale alimentant le cœur) ou une cardiopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou une sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère rénale),
- avez tout autre problème cardiaque,
- avez une maladie du foie,
- avez une maladie rénale ou si vous êtes sous dialyse,
- avez des taux normalement élevés d'une hormone appelée aldostérone dans le sang (aldostéronisme primaire),
- souffrez d'une maladie du collagène (maladie du tissu conjonctif disséminé ou une sclérodermie),
- êtes diabétique,
- avez une maladie de la thyroïde,
- avez une réaction grave en sel ou si vous utilisez des substituts potassium,
- devez subir une anesthésie et/ou une intervention chirurgicale importante,
- devez subir une aphérente des lipoprotéines de basse densité pour diminuer le cholestérol sanguin avec un appareil,
- devez subir un traitement de désensibilisation pour réduire les piqûres d'abeilles ou de guêpes,
- avez souffert récemment de diarrhées et de vomissements, ou si
- souffrez d'une intolérance à certains sucrels,
- prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
- un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans – par exemple valsartan, telmisartan, irbesartan), en particulier si vous avez des

Allaitement

Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point de commencer à allaiter. COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est déconseillé aux femmes qui allaitent et votre médecin pourra choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable n'affecte pas la vigilance mais des sensations de vertiges ou de fatigue en relation avec une baisse de la pression artérielle peuvent survenir chez certains patients. Par conséquent, votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines peut être diminuée.

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable contient du lactose monohydraté.

Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucrels, contactez-le avant de prendre ce médicament.

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable contient du sodium.

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé, c'est-à-dire qu'il est essentiellement «sans sodium».

3. COMMENT PRENDRE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Veillez au verso de votre médicament ou votre pharmacien en cas de doute. Le comprimé doit être avalé avec un verre d'eau, de préférence à la même heure chaque jour, le matin et avant le repas. Votre médecin décidera de la dose adaptée pour vous.

Les doses habituelles sont les suivantes :

Hypertension artérielle : la dose usuelle initiale et la dose d'entretien est de 5 mg par jour. Après un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 10 mg par jour si nécessaire. La dose de 10 mg par jour est la dose maximale recommandée dans l'hypertension. Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 5 mg par jour puis, si nécessaire, à 10 mg par jour.

Insuffisance cardiaque : la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après 2 semaines, la dose peut être augmentée à 5 mg par jour, qui est la dose maximale recommandée dans l'insuffisance cardiaque.

Maladie coronaire stable : la dose usuelle initiale est de 5 mg par jour. Après 2 semaines, cette dose peut être augmentée à 10 mg par jour, qui est la dose maximale recommandée dans cette indication.

Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après une semaine, cette dose peut être augmentée à 5 mg par jour puis à 10 mg par jour, la semaine suivante.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

L'utilisation chez les enfants et les adolescents n'est pas recommandée.

Si vous avez pris plus de COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable que vous n'auriez dû

Consultez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche. L'événement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension pouvant se traduire par des vertiges ou des étourdissements. Si cela se produit, allongez-vous, jambes relevées.

Si vous oubliez de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable

Il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace. Cependant, si vous avez oublié de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable, le jour suivant reprenez simplement votre traitement comme d'habitude.

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

Si vous arrêtez de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable

Le traitement par COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable étant généralement un traitement de longue durée, vous devez demander conseil à votre médecin avant de l'interrompre.

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

4. QUELLES SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

Si vous remarquez l'un des effets indésirables potentiellement graves suivants, arrêtez tout de suite de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable et contactez immédiatement votre médecin :

- gonflement de la face, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, difficulté à respirer (angioédème), voir rubrique 2 « Avertissements et précautions »), (peu fréquent - peut affecter jusqu'à 1 patient sur 100),

- vertige sévère ou évanouissement dû à l'hypotension, (fréquent - peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10),

- battements du cœur inhabituellement rapides ou irréguliers, douleurs thoraciques (ango) ou, infarctus (très rare - peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000),

- faiblesse des bras ou des jambes, ou problèmes d'élocution pouvant être les signes d'un éventuel accident vasculaire cérébral (très rare - peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000),

- respiration sifflante d'apparition soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires (bronchospasme) (peu fréquent - peut affecter jusqu'à 1 patient sur 100),

- inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale accompagnée d'un très grand mal de tête, nausées, vomissements, douleurs abdominales, trouble du sommeil.



92,00

1 p.
1 p.
1 p.

1 p.
1 p.
1 p.

COVERSYL®
Péridopril arginine
Comprimés pelliculés sécables 5 mg

Barcode: 6 118000 100294

COVERSYL® 5 mg

Péridopril arginine, comprimé pelliculé sécable

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

- Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4 «Quels sont les effets indésirables éventuels?».

Que contient cette notice ?

- Qu'est-ce que COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
- Comment prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
- Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe Pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'Enzyme de Conversion (IEC) non associés - Code ATC: C09AA04.

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Il agit en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est utilisé dans :

- le traitement de l'hypertension artérielle,
- le traitement de l'insuffisance cardiaque (le cœur est incapable de fournir assez de sang pour satisfaire les besoins de l'organisme),
- la réduction du risque d'événements cardiaques, tel que l'infarctus, chez les patients souffrant de maladie coronaire stable (le flux sanguin alimentant le cœur est réduit ou bloqué) et ayant un antécédent d'infarctus et/ou d'intervention visant à améliorer l'apport sanguin au cœur en dilatant les vaisseaux sanguins.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ?

Ne prenez jamais COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable :

- si vous êtes allergique au péridopril ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés à la rubrique 6 ou à d'autres inhibiteurs de l'enzyme de conversion.
- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, des gonflements du visage, de la langue ou de la gorge, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille avec déjà ces symptômes quelles qu'en soient les circonstances (angioédème).
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable en début de grossesse (Cf. «Grossesse et allaitement»).
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'lisikren pour diminuer votre pression artérielle.
- si vous êtes dialysé(e) ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, COVERSYL peut ne pas être adapté.
- si vous avez des problèmes rénaux avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale).
- si vous avez pris ou prenez actuellement sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque, car le risque d'angio-édème (gonflement rapide sous la peau dans une région telle que la gorge) est accru (voir «Avertissements et précautions» et «Autres médicaments et COVERSYL»).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable si vous :

- avez une sténose aortique (rétrécissement de l'artère principale alimentant le cœur) ou une cardiopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou une sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère rénale),
- avez tout autre problème cardiaque,
- avez une maladie du foie,
- avez une maladie rénale ou si vous êtes sous dialyse,
- avez des taux normalement élevés d'une hormone appelée aldostérone dans le sang (aldostéronisme primaire),
- souffrez d'une maladie du collagène (maladie du tissu conjonctif disséminé ou une sclérodermie),
- êtes diabétique,
- avez une maladie de la thyroïde,
- avez une réaction grave en sel ou si vous utilisez des substituts potassium,
- devez subir une anesthésie et/ou une intervention chirurgicale importante,
- devez subir une aphérente des lipoprotéines de basse densité pour diminuer le cholestérol sanguin avec un appareil,
- devez subir un traitement de désensibilisation pour réduire les piqûres d'abeilles ou de guêpes,
- avez souffert récemment de diarrhées et de vomissements, ou si
- souffrez d'une intolérance à certains sucrels,
- prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
- un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans – par exemple valsartan, telmisartan, irbesartan), en particulier si vous avez des

Allaitement

Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point de commencer à allaiter. COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est déconseillé aux femmes qui allaitent et votre médecin pourra choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable n'affecte pas la vigilance mais des sensations de vertiges ou de fatigue en relation avec une baisse de la pression artérielle peuvent survenir chez certains patients. Par conséquent, votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines peut être diminuée.

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable contient du lactose monohydraté.

Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucrels, contactez-le avant de prendre ce médicament.

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable contient du sodium.

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé, c'est-à-dire qu'il est essentiellement «sans sodium».

3. COMMENT PRENDRE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Veillez au verso de votre médicament ou votre pharmacien en cas de doute. Le comprimé doit être avalé avec un verre d'eau, de préférence à la même heure chaque jour, le matin et avant le repas. Votre médecin décidera de la dose adaptée pour vous.

Les doses habituelles sont les suivantes :

Hypertension artérielle : la dose usuelle initiale et la dose d'entretien est de 5 mg par jour. Après un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 10 mg par jour si nécessaire. La dose de 10 mg par jour est la dose maximale recommandée dans l'hypertension. Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 5 mg par jour puis, si nécessaire, à 10 mg par jour.

Insuffisance cardiaque : la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après 2 semaines, la dose peut être augmentée à 5 mg par jour, qui est la dose maximale recommandée dans l'insuffisance cardiaque.

Maladie coronaire stable : la dose usuelle initiale est de 5 mg par jour. Après 2 semaines, cette dose peut être augmentée à 10 mg par jour, qui est la dose maximale recommandée dans cette indication.

Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après une semaine, cette dose peut être augmentée à 5 mg par jour puis à 10 mg par jour, la semaine suivante.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

L'utilisation chez les enfants et les adolescents n'est pas recommandée.

Si vous avez pris plus de COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable que vous n'auriez dû

Consultez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche. L'événement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension pouvant se traduire par des vertiges ou des étourdissements. Si cela se produit, allongez-vous, jambes relevées.

Si vous oubliez de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable

Il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace. Cependant, si vous avez oublié de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable, le jour suivant reprenez simplement votre traitement comme d'habitude.

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

Si vous arrêtez de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable

Le traitement par COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable étant généralement un traitement de longue durée, vous devez demander conseil à votre médecin avant de l'interrompre.

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

4. QUELLES SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

Si vous remarquez l'un des effets indésirables potentiellement graves suivants, arrêtez tout de suite de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable et contactez immédiatement votre médecin :

- gonflement de la face, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, difficulté à respirer (angioédème), voir rubrique 2 « Avertissements et précautions »), (peu fréquent - peut affecter jusqu'à 1 patient sur 100),

- vertige sévère ou évanouissement dû à l'hypotension, (fréquent - peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10),

- battements du cœur inhabituellement rapides ou irréguliers, douleurs thoraciques (ango) ou, infarctus (très rare - peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000),

- faiblesse des bras ou des jambes, ou problèmes d'élocution pouvant être les signes d'un éventuel accident vasculaire cérébral (très rare - peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000),

- respiration sifflante d'apparition soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires (bronchospasme) (peu fréquent - peut affecter jusqu'à 1 patient sur 100),

- inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale accompagnée d'un très grand mal de tête, nausées, vomissements, douleurs abdominales, trouble du sommeil.



92,00

1 p.
1 p.
1 p.

1 p.
1 p.
1 p.

COVERSYL®
Péridopril arginine
Comprimés pelliculés sécables 5 mg

Barcode: 6 118000 100294

COVERSYL® 5 mg

Péridopril arginine, comprimé pelliculé sécable

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

- Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4 «Quels sont les effets indésirables éventuels?».

Que contient cette notice ?

- Qu'est-ce que COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
- Comment prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
- Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe Pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'Enzyme de Conversion (IEC) non associés - Code ATC: C09AA04.

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Il agit en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est utilisé dans :

- le traitement de l'hypertension artérielle,
- le traitement de l'insuffisance cardiaque (le cœur est incapable de fournir assez de sang pour satisfaire les besoins de l'organisme),
- la réduction du risque d'événements cardiaques, tel que l'infarctus, chez les patients souffrant de maladie coronaire stable (le flux sanguin alimentant le cœur est réduit ou bloqué) et ayant un antécédent d'infarctus et/ou d'intervention visant à améliorer l'apport sanguin au cœur en dilatant les vaisseaux sanguins.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ?

Ne prenez jamais COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable :

- si vous êtes allergique au péridopril ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés à la rubrique 6 ou à d'autres inhibiteurs de l'enzyme de conversion.
- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, des gonflements du visage, de la langue ou de la gorge, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille avec déjà ces symptômes quelles qu'en soient les circonstances (angioédème).
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable en début de grossesse (Cf. «Grossesse et allaitement»).
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'lisikren pour diminuer votre pression artérielle.
- si vous êtes dialysé(e) ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, COVERSYL peut ne pas être adapté.
- si vous avez des problèmes rénaux avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale).
- si vous avez pris ou prenez actuellement sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque, car le risque d'angio-édème (gonflement rapide sous la peau dans une région telle que la gorge) est accru (voir «Avertissements et précautions» et «Autres médicaments et COVERSYL»).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable si vous :

- avez une sténose aortique (rétrécissement de l'artère principale alimentant le cœur) ou une cardiopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou une sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère rénale),
- avez tout autre problème cardiaque,
- avez une maladie du foie,
- avez une maladie rénale ou si vous êtes sous dialyse,
- avez des taux normalement élevés d'une hormone appelée aldostéron dans le sang (aldostéronisme primaire),
- souffrez d'une maladie du collagène (maladie du tissu conjonctif disséminé ou une sclérodermie),
- êtes diabétique,
- avez une maladie de la thyroïde,
- avez une réaction grave en sel ou si vous utilisez des substituts potassium,
- devez subir une anesthésie et/ou une intervention chirurgicale importante,
- devez subir une aphérente des lipoprotéines de basse densité pour diminuer le cholestérol sanguin avec un appareil,
- devez subir un traitement de désensibilisation pour réduire les piqûres d'abeilles ou de guêpes,
- avez souffert récemment de diarrhées et de vomissements, ou si
- souffrez d'une intolérance à certains sucrés,
- prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
- un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans – par exemple valsartan, telmisartan, irbesartan), en particulier si vous avez des

Allaitement

Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point de commencer à allaiter. COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est déconseillé aux femmes qui allaitent et votre médecin pourra choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable n'affecte pas la vigilance mais des sensations de vertiges ou de fatigue en relation avec une baisse de la pression artérielle peuvent survenir chez certains patients. Par conséquent, votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines peut être diminuée.

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable contient du lactose monohydraté.

Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucrels, contactez-le avant de prendre ce médicament.

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable contient du sodium.

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé, c'est-à-dire qu'il est essentiellement «sans sodium».

3. COMMENT PRENDRE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Veillez au verso de votre médicament ou votre pharmacien en cas de doute. Le comprimé doit être avalé avec un verre d'eau, de préférence à la même heure chaque jour, le matin et avant le repas. Votre médecin décidera de la dose adaptée pour vous.

Les doses habituelles sont les suivantes :

Hypertension artérielle : la dose usuelle initiale et la dose d'entretien est de 5 mg par jour. Après un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 10 mg par jour si nécessaire. La dose de 10 mg par jour est la dose maximale recommandée dans l'hypertension. Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 5 mg par jour puis, si nécessaire, à 10 mg par jour.

Insuffisance cardiaque : la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après 2 semaines, la dose peut être augmentée à 5 mg par jour, qui est la dose maximale recommandée dans l'insuffisance cardiaque.

Maladie coronaire stable : la dose usuelle initiale est de 5 mg par jour. Après 2 semaines, cette dose peut être augmentée à 10 mg par jour, qui est la dose maximale recommandée dans cette indication.

Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après une semaine, cette dose peut être augmentée à 5 mg par jour puis à 10 mg par jour, la semaine suivante.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

L'utilisation chez les enfants et les adolescents n'est pas recommandée.

Si vous avez pris plus de COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable que vous n'auriez dû

Consultez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche. L'événement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension pouvant se traduire par des vertiges ou des étourdissements. Si cela se produit, allongez-vous, jambes relevées.

Si vous oubliez de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable

Il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace. Cependant, si vous avez oublié de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable, le jour suivant reprenez simplement votre traitement comme d'habitude.

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

Si vous arrêtez de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable

Le traitement par COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable étant généralement un traitement de longue durée, vous devez demander conseil à votre médecin avant de l'interrompre.

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

4. QUELLES SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

Si vous remarquez l'un des effets indésirables potentiellement graves suivants, arrêtez tout de suite de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable et contactez immédiatement votre médecin :

- gonflement de la face, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, difficulté à respirer (angioédème), voir rubrique 2 « Avertissements et précautions »; (peu fréquent - peut affecter jusqu'à 1 patient sur 100),
- vertige sévère ou évanouissement dû à l'hypotension, (fréquent - peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10),
- battements du cœur inhabituellement rapides ou irréguliers, douleurs thoraciques (ango) ou, infarctus (très rare - peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000),
- faiblesse des bras ou des jambes, ou problèmes d'élocution pouvant être les signes d'un éventuel accident vasculaire cérébral (très rare - peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000),
- respiration sifflante d'apparition soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires (bronchospasme) (peu fréquent - peut affecter jusqu'à 1 patient sur 100),
- inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale accompagnée d'un très grand mal de tête, nausées, vomissements, diarrhées, douleurs abdominales, trouble de l'appétit.

Si vous avez des effets indésirables qui ne sont pas listés ci-dessus, contactez votre médecin.



92,00



1 p.

COVERSYL®

Péridopril arginine
Comprimés pelliculés sécables

5 mg



6 118000 100294

- malaises visuels,
- sifflement (sensation de bruit dans les oreilles) et bourdonnement d'oreille,
- toux,
- difficulté respiratoire (dyspnée),
- troubles de l'appétit (nausées, vomissements, douleurs abdominales, troubles du transit intestinal),



ALPRAZ 0,5 mg et 1 mg

Comprimés sécables

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

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

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE ALPRAZ, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique
ANXIOLYTIQUE

Ce médicament appartient des benzodiazépines.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants en prévention et/ou traitement de manifestations liées à un sevrage alcoolique.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?

Contre-indications

Si votre médecin vous a informé d'une intolérance au sucre, contactez-le pour ne pas prendre ce médicament.

Ne prenez jamais ALPRAZ, comprimé sécable dans les cas suivants :

- allergie connue à cette classe ou à l'un des composants du médicament.
- insuffisance respiratoire grave.
- syndrome d'apnée du sommeil.
- insuffisance hépatique grave.
- myasthénie (maladie caractérisée par une tendance excessive à la fatigue musculaire).

En cas de doute, il est indiqué de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Précautions d'emploi et Mesures spéciales

Ce traitement médicamenteux n'a pas pour seul objectif de résoudre les difficultés d'anxiété. Il convient de demander conseil à votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant aider à lutter contre l'anxiété.

Mises en garde

Si une perte d'efficacité survient après l'utilisation répétée du médicament, n'augmentez pas la dose.

Risque de DÉPENDANCE : Ce médicament peut entraîner, surtout en cas d'utilisation prolongée, un état de dépendance physique et psychique. Divers facteurs peuvent favoriser la survenue de la dépendance.

- durée du traitement,
- dose,
- antécédents d'autres dépendances.

LOT	232918/1
EXP	09/2026
PPV	33.40 DH

Alpraz® 0,5 mg

28 comprimés sécables



6 118000 020530



ALPRAZ 0,5 mg et 1 mg

Comprimés sécables

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

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

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE ALPRAZ, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique
ANXIOLYTIQUE

Ce médicament appartient des benzodiazépines.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants en prévention et/ou traitement de manifestations liées à un sevrage alcoolique.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?

Contre-indications

Si votre médecin vous a informé d'une intolérance au sucre, contactez-le pour ne pas prendre ce médicament.

Ne prenez jamais ALPRAZ, comprimé sécable dans les cas suivants :

- allergie connue à cette classe ou à l'un des composants du médicament.
- insuffisance respiratoire grave.
- syndrome d'apnée du sommeil.
- insuffisance hépatique grave.
- myasthénie (maladie caractérisée par une tendance excessive à la fatigue musculaire).

En cas de doute, il est indiqué de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Précautions d'emploi et Mesures spéciales

Ce traitement médicamenteux ne peut lui seul résoudre les difficultés d'anxiété. Il convient de demander à votre médecin. Il vous informera sur les conduites pouvant aider à lutter contre l'anxiété.

Mises en garde

Si une perte d'efficacité survient, c'est-à-dire que l'utilisation répétée du médicament n'augmente pas la dose.

Risque de DÉPENDANCE : Ce médicament peut entraîner, surtout en cas d'utilisation prolongée, un état de dépendance physique et psychique. Divers facteurs peuvent favoriser la survenue de la dépendance.

- durée du traitement,
- dose,
- antécédents d'autres dépendances.

LOT	232918/1
EXP	09/2026
PPV	33.40 DH

Alpraz® 0,5 mg

28 comprimés sécables



6 118000 020530