

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR 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.

## Biologie 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.

## Éducation :

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.

## Maladie chronique :

En cas de prothèses ou de traitement canaux, 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 canaux.

## 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

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° P19-0035966

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 002009 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : Veuve Bouziane

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 0522909703 Total des frais engagés : 1804.90 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie :

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 : 19/09/2009

Signature de l'adhérent(e) :



# SOINS ET PROTHESES DENTAIRES

Le praticien est prié de présenter la dent traitée, l'acte pratiqué et indiquer la nature des soins.

Veuillez fournir une facture

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
				Montant des soins
				Début d'exécution
				Fin d'exécution
				Coefficient des travaux
				Montant des soins
				Date du devis
				Fin de

<b>VOLET ADHERENT</b>	NOM: <u>Veuve Bouziane</u>	Mle <u>00409</u>
DECLARATION N°	<u>W18-391439</u>	
Date de Dépôt	Montant engagé	Nbre de pièces jointes
<u>18/09/19</u>	<u>2054,90</u>	
Durée de validité de cette feuille est de (3) trois mois		
Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle		



W18-391439

DATE DE DEPOT

18/09/2019

<b>A REMPLIR PAR L'ADHERENT</b>		Mle <u>00409</u>	Signature de l'adhérent
Nom & Prénom <u>Veuve Bouziane</u>			Signature de l'adhérent
Fonction	Phones <u>0522909703</u>		
Mail <u>fbouziane@gmail.com</u>			
<b>MEDECIN</b>	Prénom du patient <u>BOUH SANB FATINA</u>		
Adhérent <input type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Enfant <input type="checkbox"/>	Age <u>75 ans</u>	Date <u>5 8 2019</u>	Date 1ère visite
Nature de la maladie <u>HTA</u>			
S'agit-il d'un accident : Causes et circonstances			
Nature des actes <u>C + TCV</u>	Nbre de Coefficient	Montant détaillé des honoraires <u>250 D14</u>	
<b>PHARMACIE</b>		Date <u>05/08/19</u>	
Montant de la facture <u>1804,90</u>			
<b>ANALYSES - RADIOGRAPHIES</b>		Date	
Désignation des Coefficients	Montant détaillé des Honoraires		
<b>AUXILIAIRES MEDICAUX</b>		Date	
AM	PC	IM	IV
Montant détaillé des Honoraires			



Casablanca le : 05/08/2019

Mme BOUHSANE FATIMA

1 - LASILIX 40

$89,20 \times 3 = 267,60$   
2 - CORDARONE

$22,40 \times 3 = 67,20$   
3 - CARDIOASPIRINE 100MG

$91,80 \times 3 = 275,40$   
4 - CONVERTAL 25

$73,50 \times 3 = 220,50$   
5 - DILATREND 6.25

$249,00$   
6 - ARTIMAX

1 comprimé par jour

ou Aspirinol 75

Docteur Mouad CRIQUECH  
Cardiologue  
262, Bd. Yaâcoub El Mansour - Casablanca  
Tél : 0522 94 09 10 - GSM: 0662 80 19 75

PHARMACIE HAY EL HASSANI  
Dr. AKOUZ KASSIM  
50-52, Lot 3 Im. Hassani Rue 2  
Hay Hassani - Casablanca  
Tél : 05 22 90 35 22

traitement de 3 mois

Docteur Mouad CRIQUECH  
Cardiologue  
262, Bd. Yaâcoub El Mansour - Casablanca  
Tél : 0522 94 09 10 - GSM: 0662 80 19 75

## Docteur Mouad CRIQUECH

Cabinet de Consultation et d'explorations  
Cardiovasculaires



Électrocardiogramme

Nom :.....BOUHSANE..  
Prénom :.....FATIMA  
Date : 5.8.2019



mm/mV

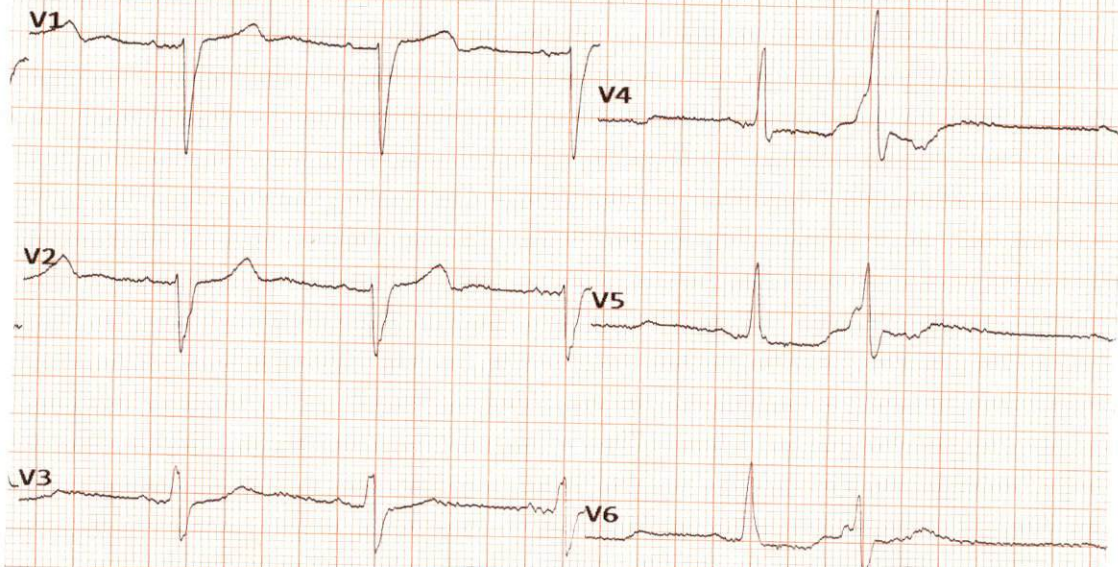
10mm/mV



Speed: 25mm/s AC:50Hz Filter:A50 D 85Hz Print Mode:Real-Ti

10mm/mV

10mm/mV



Im

SANOFI



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

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

## ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

**Voie orale :**

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,

-des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et le test de lavage « wash out » au LASILX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Le médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :





0

au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise  
idre la dose suivante.

**HAÏTES ET GENANTS**

MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES  
ACTIONS GENANTS :

les,

6

quantité insuffisante de potassium dans le sang),

cas de modifications du bilan sanguin : l'écouperie (quantité insuffisante de  
thrombopénie (taux anormalement bas de plaquettes)),

le de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,

élévation de la glycémie (quantité de sucre dans le sang)

- déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hypotension (quantité basse de sodium dans le  
sang), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension  
orthostatique (chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant  
s'accompagner de vertiges),

- en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (affection  
neurologique observée au cours de maladies sévères du foie),

- exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du  
groupe des aminosides,

- ilés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de  
l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection  
recommandée n'a pas été respectée.

SIGNALEZ A VOTRE MEDICIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT  
QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE

**CONSERVATION**  
**NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT**  
**EXTERIEUR.**

**Précautions particulières de conservation**  
Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.  
Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

**DATE DE REVISION DE LA NOTICE**  
janvier 2007.

Lasilix 40mg  
20 Cp séc  
P.P.V. : 34DH60



sanoï-aventis Maroc  
Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ  
20250 Casablanca

Imp AJDIR M28567-02 06/16 (210x145) mm

**lasilix® 40 mg**  
**lasilix® 20 mg/2 ml**

Furosemide SANOI

**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 :**

Furosemide ..... 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium. 20 mg/2 ml.

**LASILIX 20 mg/2ml :**

Furosemide ..... 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 oedèmes d'origine cardiaque ou rénale,

- des oedèmes 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 cardiologiques : oedème aigu du poumon, arrêt cardiaque,

- poussées hypertensives sévères (élévation importante de la tension artérielle),

- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (rétention de sel),

- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,

- 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 :



0

au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise  
indiquer la dose suivante:

HAÏTES ET GENANTS

MÉDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES  
EFFETS GENANTS :

les,

les,

les,

les,

les,

les,

les,

les,

les,

les,

les,

les,

les,

les,

les,

les,

les,

les,

les,

les,

les,

les,

les,

les,

les,

les,

les,

les,

les,

les,

les,

les,

les,

les,

les,

les,

les,

les,

les,

les,

les,

les,

les,

les,

les,

les,

les,

les,

Lasilix 40mg  
20 Cp séc  
P.P.V. : 34DH60

118000 060468

LOT 34000  
PFR. 02 2023

quantité insuffisante de potassium dans le sang),  
cas de modifications du bilan sanguin ; l'écouperie (quantité insuffisante de  
thrombopénie (taux anormalement bas de plaquettes)).

le de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,

élévation de la glycémie (quantité de sucre dans le sang)

- déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hypotension (quantité basse de sodium dans le  
sang), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension  
orthostatique (chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant  
s'accompagner de vertiges),

- en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (affection  
neurologique observée au cours de maladies sévères du foie),

- exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du  
groupe des aminosides,

- ilés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de  
l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection  
recommandée n'a pas été respectée.

SIGNALEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT  
QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE

CONSERVATION  
NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT  
EXTERIEUR.

Précautions particulières de conservation  
Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.  
Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE  
janvier 2007.

sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ  
20250 Casablanca

Imp AJDIR. M28567-02 06/16 (210x145) mm

Lasilix 40 mg  
20 mg/2 ml

Lasilix 20 mg/2ml :  
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 MÉDICAMENT

Voie orale :  
Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des oedèmes d'origine cardiaque ou rénale,  
- des oedèmes 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 cardiologiques : oedème aigu du poumon, arrêt cardiaque,  
- poussées hypertensives sévères (élévation importante de la tension artérielle),  
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (rétention de sel),  
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,  
- 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 :

Sanofi





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

**LASILIX 40 mg comprimés :**

Excipientes : amidon de maïs, lactose, stearat de magnésium.

<p> <b>Wolonia 20 mg/2 ml :</b>  <b>Eurosémidé</b> </p>	<p> <b>20 mg/2 ml</b> </p>
---	----------------------------

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

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.

**Voie orale :**

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,

- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium

potassium,

- de l'hypertension artérielle.

**Voie injectable :**

cette forme est malquée dans les cas suivants :

- Dousses hypertensives sévères (élévation importante de la tension artérielle)
- Urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, anet cardiaque,

- perturbations sodées sévères d'origine cardiaque rénale cirrhotique (*rétenion de sel*)

- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX.

- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

**Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament**

Le médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :



0

au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise  
indiquer la dose suivante:

HAÏTES ET GENANTS

MÉDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES  
EFFETS GENANTS :

les,

les,

quantité insuffisante de potassium dans le sang),

cas de modifications du bilan sanguin : l'écouperie (quantité insuffisante de  
thrombopénie (taux anormalement bas de plaquettes)),

le de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,

élévation de la glycémie (quantité de sucre dans le sang)

de l'hydratation, élévation de l'urée sanguine, hypotension (quantité basse de sodium dans le  
sang), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension  
orthostatique (chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant  
s'accompagner de vertiges),en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (affection  
neurologique observée au cours de maladies sévères du foie),

possibilités des troubles digestifs,

exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du  
groupe des aminosides,l'effet à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de  
l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection  
recommandée n'a pas été respectée.SIGNALER A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GENANT  
QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE

CONSERVATION

NE PAS DÉPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT  
EXTÉRIEUR.

Précautions particulières de conservation

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.

Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

DATE DE RÉVISION DE LA NOTICE

janvier 2007.

sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ

20250 Casablanca

Imp AJDIR M28567-02 06/16 (210x145) mm

**lasilix® 40 mg**  
**lasilix® 20 mg/2 ml**

Furosemide

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 MÉDICAMENT

## Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosemide ..... 40 mg/comprimé.

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

LASILIX 20 mg/2 ml :

Furosemide ..... 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 MÉDICAMENT

## Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des oedèmes d'origine cardiaque ou rénale,

- des oedèmes 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 cardiologiques : oedème aigu du poumon, arrêt cardiaque,

- poussées hypertensives sévères (élévation importante de la tension artérielle),

- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (rétention de sel),

- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,

- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

## ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :



# Cordarone® 200 mg

SANOFI

04.58.89.70

ment l'intégralité de cette  
re ce médicament. Gardez  
riez avoir besoin de la relire.

question, si vous avez un  
l'informations à votre médecin

été personnellement prescrit.  
quelqu'un d'autre, même en cas  
s, cela pourrait lui être nocif.

Parfois des effets indésirables deviennent 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 CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

## 1. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

ANTIARYTHMIQUE CLASSE III

Ce médicament est indiqué dans la prévention et le traitement de certains troubles du rythme cardiaque.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?

Si votre médecin vous a déjà dit que vous présentiez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

**Ne prenez jamais CORDARONE 200 mg, comprimé**

## sécable :

- Si vous êtes allergique à l'iode.
- Si vous êtes allergique à l'amiodarone (la substance active) ou à l'un des autres composants contenus dans Cordarone. Vous trouverez la liste des composants à la rubrique 6.
- Si vous souffrez d'hyperthyroïdie (maladie de la glande thyroïde).
- Si vous présentez certains troubles du rythme et/ou de la conduction cardiaque.
- Si votre rythme cardiaque est trop lent.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois.
- Si vous allaitez.
- Si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association avec Cordarone n'est pas contre-indiquée (voir le paragraphe « Prise d'autres médicaments »).

## Faites attention avec CORDARONE 200 mg, comprimé sécable

### Avertissements et précautions

N'interrompez jamais ce traitement sans l'avis de votre médecin.

### Chez l'enfant :

La tolérance et l'efficacité de ce médicament ne sont pas connues.

### Si vous êtes porteur d'un stimulateur cardiaque (pacemaker) ou d'un défibrillateur cardiaque implantable :

Vous devrez faire vérifier par votre médecin son bon fonctionnement avant et à plusieurs reprises après le début du traitement, ainsi que lors de toute modification de la posologie.

### Pendant le traitement :

#### Prévenez votre médecin :

- Si votre rythme cardiaque est à nouveau trop rapide ou anormalement lent,
- Si vous vous sentez anormalement essoufflé,
- Si vous avez des difficultés à respirer,
- Si vous présentez une toux sèche, isolée ou associée à une altération de votre état de santé,
- Si vous avez de la fièvre, ou êtes fatigué, de façon inexpliquée, ou prolongée,
- Si vous avez la diarrhée,

# Cordarone® 200 mg

SANOFI

04.58.89.70

ment l'intégralité de cette  
re ce médicament. Gardez  
riez avoir besoin de la relire.

question, si vous avez un  
l'informations à votre médecin

été personnellement prescrit.  
quelqu'un d'autre, même en cas  
s, cela pourrait lui être nocif.

Parfois des effets indésirables deviennent 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 CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

## 1. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

ANTIARYTHMIQUE CLASSE III

Ce médicament est indiqué dans la prévention et le traitement de certains troubles du rythme cardiaque.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?

Si votre médecin vous a déjà dit que vous présentiez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

**Ne prenez jamais CORDARONE 200 mg, comprimé**

## sécable :

- Si vous êtes allergique à l'iode.
- Si vous êtes allergique à l'amiodarone (la substance active) ou à l'un des autres composants contenus dans Cordarone. Vous trouverez la liste des composants à la rubrique 6.
- Si vous souffrez d'hyperthyroïdie (maladie de la glande thyroïde).
- Si vous présentez certains troubles du rythme et/ou de la conduction cardiaque.
- Si votre rythme cardiaque est trop lent.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois.
- Si vous allaitez.
- Si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association avec Cordarone n'est pas contre-indiquée (voir le paragraphe « Prise d'autres médicaments »).

## Faites attention avec CORDARONE 200 mg, comprimé sécable

### Avertissements et précautions

N'interrompez jamais ce traitement sans l'avis de votre médecin.

### Chez l'enfant :

La tolérance et l'efficacité de ce médicament ne sont pas connues.

### Si vous êtes porteur d'un stimulateur cardiaque (pacemaker) ou d'un défibrillateur cardiaque implantable :

Vous devrez faire vérifier par votre médecin son bon fonctionnement avant et à plusieurs reprises après le début du traitement, ainsi que lors de toute modification de la posologie.

### Pendant le traitement :

#### Prévenez votre médecin :

- Si votre rythme cardiaque est à nouveau trop rapide ou anormalement lent,
- Si vous vous sentez anormalement essoufflé,
- Si vous avez des difficultés à respirer,
- Si vous présentez une toux sèche, isolée ou associée à une altération de votre état de santé,
- Si vous avez de la fièvre, ou êtes fatigué, de façon inexpliquée, ou prolongée,
- Si vous avez la diarrhée,



# Cordarone® 200 mg

SANOFI

04.58

ment l'intégralité de cette  
re ce médicament. Gardez  
riez avoir besoin de la relire.

question, si vous avez un  
l'informations à votre médecin

été personnellement prescrit.  
quelqu'un d'autre, même en cas  
s, cela pourrait lui être nocif.

Parfois des effets indésirables deviennent 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 CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

## 1. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

ANTIARYTHMIQUE CLASSE III

Ce médicament est indiqué dans la prévention et le traitement de certains troubles du rythme cardiaque.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?

Si votre médecin vous a déjà dit que vous présentiez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

**Ne prenez jamais CORDARONE 200 mg, comprimé**

## sécable :

- Si vous êtes allergique à l'iode.
- Si vous êtes allergique à l'amiodarone (la substance active) ou à l'un des autres composants contenus dans Cordarone. Vous trouverez la liste des composants à la rubrique 6.
- Si vous souffrez d'hyperthyroïdie (maladie de la glande thyroïde).
- Si vous présentez certains troubles du rythme et/ou de la conduction cardiaque.
- Si votre rythme cardiaque est trop lent.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois.
- Si vous allaitez.
- Si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association avec Cordarone n'est pas contre-indiquée (voir le paragraphe « Prise d'autres médicaments »).

## Faites attention avec CORDARONE 200 mg, comprimé sécable

### Avertissements et précautions

N'interrompez jamais ce traitement sans l'avis de votre médecin.

### Chez l'enfant :

La tolérance et l'efficacité de ce médicament ne sont pas connues.

### Si vous êtes porteur d'un stimulateur cardiaque (pacemaker) ou d'un défibrillateur cardiaque implantable :

Vous devrez faire vérifier par votre médecin son bon fonctionnement avant et à plusieurs reprises après le début du traitement, ainsi que lors de toute modification de la posologie.

### Pendant le traitement :

#### Prévenez votre médecin :

- Si votre rythme cardiaque est à nouveau trop rapide ou anormalement lent,
- Si vous vous sentez anormalement essoufflé,
- Si vous avez des difficultés à respirer,
- Si vous présentez une toux sèche, isolée ou associée à une altération de votre état de santé,
- Si vous avez de la fièvre, ou êtes fatigué, de façon inexpliquée, ou prolongée,
- Si vous avez la diarrhée,











## CONVERTAL 25 et 50 mg, comprimés en boîte de 30

DCI: Captopril

### Vernant l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Vous pourrez avoir besoin de la feuille d'information, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin.

Si vous êtes personnellement prescrit, ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en dernier lieu, cela pourrait lui être nocif.

Si des effets indésirables graves ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans la notice, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

### Médicament :

Actif et quantitatif en substance(s) active(s) par unité de prise :

1. Comprimé :

2. Comprimé :

CONVERTAL 50 mg, comprimé :

Captopril : 50 mg pour un comprimé.

Composition qualitative en excipients :

Excipients à effet notoire : Lactose.

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (C : système cardiovasculaire).

3. Indications thérapeutiques :

Le médicament est préconisé dans le traitement de :

• l'hypertension artérielle,

• l'insuffisance cardiaque congestive,

• les suites de l'infarctus du myocarde, quand le médecin juge que l'état du patient le permet.

4. Posologie :

La posologie est variable selon l'affection traitée ; elle est aussi adaptée à chaque patient. Il ne faut pas modifier les doses prescrites sans avis de votre médecin.

• Hypertension artérielle

La posologie habituelle recommandée est de 50 à 100 mg/jour.

• Insuffisance cardiaque congestive

La posologie habituelle recommandée est de 50 à 100 mg/jour.

• Les suites de l'infarctus du myocarde

CONVERTAL sera initié en milieu hospitalier. La posologie usuelle est de 100 à 150 mg par jour en 2 ou 3 prises.

Dans tous les cas, se conformer strictement à la prescription médicale.

Mode et voie d'administration :

Voie orale. Le comprimé est à avaler avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration :

CONVERTAL peut être pris avant, pendant ou après les repas.

Durée du traitement :

Ce médicament doit être utilisé régulièrement et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura prescrit.

Ne le prenez jamais si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans CONVERTAL, ou à un autre médicament de la même classe que CONVERTAL (inhibiteur de l'enzyme de conversion). Ces réactions allergiques peuvent se manifester par l'un ou plusieurs des symptômes suivants : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, oedème (gonflement) au niveau des

5. Contre-indications :

Ne prenez jamais CONVERTAL, comprimé dans les cas suivants :

• si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans CONVERTAL, ou à un autre médicament de la même classe que CONVERTAL (inhibiteur de l'enzyme de conversion). Ces réactions allergiques peuvent se manifester par l'un ou plusieurs des symptômes suivants : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, oedème (gonflement) au niveau des

symptômes suivants : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, oedème (gonflement) au niveau des

symptômes suivants : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, oedème (gonflement) au niveau des

symptômes suivants : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, oedème (gonflement) au niveau des

symptômes suivants : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, oedème (gonflement) au niveau des

• Si vous 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 problèmes rénaux dus à un diabète.

- aiskiren.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang. Voir aussi les informations dans la rubrique 5.

Signalez à votre médecin si vous suivez ou allez suivre une désensibilisation, contre l'allergie aux piqûres d'insectes par exemple. La désensibilisation diminue les phénomènes allergiques (aux piqûres d'abeille ou de guêpe, par exemple), mais peut parfois majorer la réaction allergique, en cas de prise d'un IEC.

Signalez à votre médecin si vous devez subir une opération. Avant de subir une anesthésie locale ou générale, signalez également à votre médecin ou votre dentiste que vous prenez du captopril, lorsqu'il est administré avec certains anesthésiques, le captopril peut provoquer une baisse brutale de la pression artérielle, juste après la prise du comprimé.

Faites attention lors de la première prise de captopril, elle peut provoquer une baisse de la pression artérielle plus importante que lors de la suite du traitement. Vous pouvez avoir des vertiges ou des étourdissements qui peuvent nécessiter de vous allonger. Si cet effet survient, consultez votre médecin.

Ne pas administrer de captopril chez l'enfant de moins de 16 ans. Les données disponibles sur l'efficacité et la tolérance du captopril chez l'enfant sont limitées.

Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous pensez pouvoir être enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse. CONVERTAL peut entraîner des problèmes de santé chez l'enfant si il est pris après 3 mois de grossesse (voir rubrique grossesse-allaitement).

Précautions d'emploi :

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

8. Interactions :

Interactions avec d'autres médicaments :

Votre médecin pourrait avoir besoin de modifier la dose de vos médicaments et/ou prendre d'autres précautions :

Si vous prenez un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARA-II) ou de l'aiskiren (voir aussi les informations dans les rubriques « 5 et 7 »).

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN, particulièrement s'il s'agit de lithium, d'astramuse, de sels de potassium ou d'un diurétique (médicament également prescrit dans le traitement de l'hypertension artérielle ou de l'insuffisance cardiaque).

Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

9. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

Grossesse et Allaitement

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous pensez pouvoir être enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué en début de grossesse et peut entraîner des problèmes de santé chez l'enfant si il est pris après 3 mois de grossesse. Un autre traitement antihypertenseur approprié devra si possible être mis en place avant le début d'une grossesse. CONVERTAL est contre-indiqué au cours du 2<sup>ème</sup> et 3<sup>ème</sup> trimestres de la grossesse.

Votre médecin vous demandera d'arrêter CONVERTAL dès que vous savez que vous êtes enceinte. Si vous débutez une grossesse pendant le traitement avec CONVERTAL, vous devez informer et consulter votre médecin sans délai.

## CONVERTAL 25 et 50 mg, comprimés en boîte de 30

DCI: Captopril

### Vernant l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Vous pourrez avoir besoin de la feuille d'information, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin.

Si vous êtes personnellement prescrit, ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en dernier lieu, cela pourrait lui être nocif.

Si des effets indésirables graves ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans la notice, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

### Médicament :

Actif et quantitatif en substance(s) active(s) par unité de prise :

1. Comprimé :

2. Comprimé :

CONVERTAL 50 mg, comprimé :

Captopril : 50 mg pour un comprimé.

Composition qualitative en excipients :

Excipients à effet notoire : Lactose.

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (C : système cardiovasculaire).

3. Indications thérapeutiques :

Le médicament est préconisé dans le traitement de :

• l'hypertension artérielle,

• l'insuffisance cardiaque congestive,

• les suites de l'infarctus du myocarde, quand le médecin juge que l'état du patient le permet.

4. Posologie :

La posologie est variable selon l'affection traitée ; elle est aussi adaptée à chaque patient. Il ne faut pas modifier les doses prescrites sans avis de votre médecin.

• Hypertension artérielle

La posologie habituelle recommandée est de 50 à 100 mg/jour.

• Insuffisance cardiaque congestive

La posologie habituelle recommandée est de 50 à 100 mg/jour.

• Les suites de l'infarctus du myocarde

CONVERTAL sera initié en milieu hospitalier. La posologie usuelle est de 100 à 150 mg par jour en 2 ou 3 prises.

Dans tous les cas, se conformer strictement à la prescription médicale.

Mode et voie d'administration :

Voie orale. Le comprimé est à avaler avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration :

CONVERTAL peut être pris avant, pendant ou après les repas.

Durée du traitement :

Ce médicament doit être utilisé régulièrement et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura prescrit.

Ne le prenez jamais si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans CONVERTAL, ou à un autre médicament de la même classe que CONVERTAL (inhibiteur de l'enzyme de conversion). Ces réactions allergiques peuvent se manifester par l'un ou plusieurs des symptômes suivants : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, oedème (gonflement) au niveau des

• Si vous 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 problèmes rénaux dus à un diabète.

- aiskiren.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang. Voir aussi les informations dans la rubrique 5.

Signalez à votre médecin si vous suivez ou allez suivre une désensibilisation, contre l'allergie aux piqûres d'insectes par exemple. La désensibilisation diminue les phénomènes allergiques (aux piqûres d'abeille ou de guêpe, par exemple), mais peut parfois modifier la réaction allergique, en cas de prise d'un IEC.

Signalez à votre médecin si vous devez subir une opération. Avant de subir une anesthésie locale ou générale, signalez également à votre médecin ou votre dentiste que vous prenez du captopril, lorsqu'il est administré avec certains anesthésiques, le captopril peut provoquer une baisse brutale de la pression artérielle, juste après la prise du comprimé.

Faites attention lors de la première prise de captopril, elle peut provoquer une baisse de la pression artérielle plus importante que lors de la suite du traitement. Vous pouvez avoir des vertiges ou des étourdissements qui peuvent nécessiter de vous allonger. Si cet effet survient, consultez votre médecin.

Ne pas administrer de captopril chez l'enfant de moins de 16 ans. Les données disponibles sur l'efficacité et la tolérance du captopril chez l'enfant sont limitées.

Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous pensez pouvoir être enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse. CONVERTAL peut entraîner des problèmes de santé chez l'enfant si il est pris après 3 mois de grossesse (voir rubrique grossesse-allaitement).

Précautions d'emploi :

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

8. Interactions :

Interactions avec d'autres médicaments :

Votre médecin pourrait avoir besoin de modifier la dose de vos médicaments et/ou prendre d'autres précautions :

Si vous prenez un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARA-II) ou de l'aiskiren (voir aussi les informations dans les rubriques « 5 et 7 »).

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN, particulièrement s'il s'agit de lithium, d'astramuse, de sels de potassium ou d'un diurétique (médicament également prescrit dans le traitement de l'hypertension artérielle ou de l'insuffisance cardiaque).

Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

9. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

Grossesse et Allaitement

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous pensez pouvoir être enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est déconseillé en début de grossesse et peut entraîner des problèmes de santé chez l'enfant si

CONVERTAL est pris après 3 mois de grossesse. Un autre traitement antihypertenseur approprié devra si possible être mis en place avant le début d'une grossesse. CONVERTAL est contre-indiqué au cours du 2<sup>ème</sup> et 3<sup>ème</sup> trimestres de la grossesse.

Votre médecin vous demandera d'arrêter CONVERTAL dès que vous savez que vous êtes enceinte. Si vous débutez une grossesse pendant le traitement avec CONVERTAL, vous devez informer et consulter votre médecin sans délai.



## CONVERTAL 25 et 50 mg, comprimés en boîte de 30

DCI: Captopril

### Vernant l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Vous pourrez avoir besoin de la feuille d'information, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous êtes personnellement prescrit, ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en dernier recours, cela pourrait lui être nocif.

Si les symptômes deviennent graves ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans la notice, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

### Médicament :

Actif et quantitatif en substance(s) active(s) par unité de prise :

1. Comprimé :

2. Comprimé :

3. Comprimé :

4. Comprimé :

5. Comprimé :

6. Comprimé :

7. Comprimé :

8. Comprimé :

9. Comprimé :

10. Comprimé :

11. Comprimé :

12. Comprimé :

13. Comprimé :

14. Comprimé :

15. Comprimé :

16. Comprimé :

17. Comprimé :

18. Comprimé :

19. Comprimé :

20. Comprimé :

21. Comprimé :

22. Comprimé :

23. Comprimé :

24. Comprimé :

25. Comprimé :

26. Comprimé :

27. Comprimé :

28. Comprimé :

29. Comprimé :

30. Comprimé :

31. Comprimé :

32. Comprimé :

33. Comprimé :

34. Comprimé :

35. Comprimé :

36. Comprimé :

37. Comprimé :

38. Comprimé :

39. Comprimé :

40. Comprimé :

41. Comprimé :

42. Comprimé :

43. Comprimé :

44. Comprimé :

45. Comprimé :

46. Comprimé :

47. Comprimé :

48. Comprimé :

49. Comprimé :

50. Comprimé :

51. Comprimé :

52. Comprimé :

53. Comprimé :

54. Comprimé :

55. Comprimé :

56. Comprimé :

57. Comprimé :

58. Comprimé :

59. Comprimé :

60. Comprimé :

61. Comprimé :

62. Comprimé :

63. Comprimé :

64. Comprimé :

65. Comprimé :

66. Comprimé :

67. Comprimé :

68. Comprimé :

69. Comprimé :

70. Comprimé :

71. Comprimé :

72. Comprimé :

73. Comprimé :

74. Comprimé :

75. Comprimé :

## CONVERTAL 25 et 50 mg, comprimés en boîte de 30

DCI: Captopril

### Vernant l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Vous pourrez avoir besoin de la feuille d'information, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin.

Si vous êtes personnellement prescrit, ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en dernier lieu, cela pourrait lui être nocif.

Si des effets indésirables graves ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans la notice, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

### Médicament :

Actif et quantitatif en substance(s) active(s) par unité de prise :

1. Comprimé :

2. Comprimé :

3. Comprimé :

4. Comprimé :

5. Comprimé :

6. Comprimé :

7. Comprimé :

8. Comprimé :

9. Comprimé :

10. Comprimé :

11. Comprimé :

12. Comprimé :

13. Comprimé :

14. Comprimé :

15. Comprimé :

16. Comprimé :

17. Comprimé :

18. Comprimé :

19. Comprimé :

20. Comprimé :

21. Comprimé :

22. Comprimé :

23. Comprimé :

24. Comprimé :

25. Comprimé :

26. Comprimé :

27. Comprimé :

28. Comprimé :

29. Comprimé :

30. Comprimé :

31. Comprimé :

32. Comprimé :

33. Comprimé :

34. Comprimé :

35. Comprimé :

• Si vous 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 problèmes rénaux dus à un diabète.

- aiskiren.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang. Voir aussi les informations dans la rubrique 5.

Signalez à votre médecin si vous suivez ou allez suivre une désensibilisation, contre l'allergie aux piqûres d'insectes par exemple. La désensibilisation diminue les phénomènes allergiques (aux piqûres d'abeille ou de guêpe, par exemple), mais peut parfois majorer la réaction allergique, en cas de prise d'un IEC.

Signalez à votre médecin si vous devez subir une opération. Avant de subir une anesthésie locale ou générale, signalez également à votre médecin ou votre dentiste que vous prenez du captopril, lorsqu'il est administré avec certains anesthésiques, le captopril peut provoquer une baisse brutale de la pression artérielle, juste après la prise du comprimé.

Faites attention lors de la première prise de captopril, elle peut provoquer une baisse de la pression artérielle plus importante que lors de la suite du traitement. Vous pouvez avoir des vertiges ou des étourdissements qui peuvent nécessiter de vous allonger. Si cet effet survient, consultez votre médecin.

Ne pas administrer de captopril chez l'enfant de moins de 16 ans. Les données disponibles sur l'efficacité et la tolérance du captopril chez l'enfant sont limitées.

Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous pensez pouvoir être enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse. CONVERTAL peut entraîner des problèmes de santé chez l'enfant si il est pris après 3 mois de grossesse (voir rubrique grossesse-allaitement).

Précautions d'emploi :

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

8. Interactions :

Interactions avec d'autres médicaments :

Votre médecin pourrait avoir besoin de modifier la dose de vos médicaments et/ou prendre d'autres précautions :

Si vous prenez un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARA-II) ou de l'aïskiren (voir aussi les informations dans les rubriques « 5 et 7 »).

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN, particulièrement s'il s'agit de lithium, d'astramuse, de sels de potassium ou d'un diurétique (médicament également prescrit dans le traitement de l'hypertension artérielle ou de l'insuffisance cardiaque).

Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

9. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

Grossesse et Allaitement

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous pensez pouvoir être enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est déconseillé en début de grossesse et peut entraîner des problèmes de santé chez l'enfant si il est pris après 3 mois de grossesse. Un autre traitement antihypertenseur approprié devra si possible être mis en place avant le début d'une grossesse. CONVERTAL est contre-indiqué au cours du 2<sup>ème</sup> et 3<sup>ème</sup> trimestres de la grossesse.

Votre médecin vous demandera d'arrêter CONVERTAL dès que vous savez que vous êtes enceinte. Si vous débutez une grossesse pendant le traitement avec CONVERTAL, vous devez informer et consulter votre médecin sans délai.



## CONVERTAL 25 et 50 mg, comprimés en boîte de 30

DCI: Captopril

### Vernant l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Vous pourrez avoir besoin de la feuille d'information, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin.

Si vous êtes personnellement prescrit, ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en dernier lieu, cela pourrait lui être nocif.

Si des symptômes deviennent graves ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné ailleurs, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

### Médicament :

Actif et quantitatif en substance(s) active(s) par unité de prise :

1. Comprimé :

2. Comprimé :

CONVERTAL 50 mg, comprimé :

Captopril : 50 mg pour un comprimé.

Composition qualitative en excipients :

Excipients à effet notoire : Lactose.

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (C : système cardiovasculaire).

3. Indications thérapeutiques :

Le médicament est préconisé dans le traitement de :

• l'hypertension artérielle,  
• l'insuffisance cardiaque congestive,  
• les suites de l'infarctus du myocarde, quand le médecin juge que l'état du patient le permet.

4. Posologie :

La posologie est variable selon l'affection traitée ; elle est aussi adaptée à chaque patient. Il ne faut pas modifier les doses prescrites sans avis de votre médecin.

• Hypertension artérielle

La posologie habituelle recommandée est de 50 à 100 mg/jour.

• Insuffisance cardiaque congestive

La posologie habituelle recommandée est de 50 à 100 mg/jour.

• Les suites de l'infarctus du myocarde

CONVERTAL sera initié en milieu hospitalier. La posologie usuelle est de 100 à 150 mg par jour en 2 ou 3 prises.

Dans tous les cas, se conformer strictement à la prescription médicale.

Mode et voie d'administration :

Voie orale. Le comprimé est à avaler avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration :

Selon prescription du médecin.

CONVERTAL peut être pris avant, pendant ou après les repas.

Durée du traitement :

Ce médicament doit être utilisé régulièrement et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura prescrit.

Ne le prenez jamais CONVERTAL, ou à un autre médicament de la même classe que CONVERTAL (inhibiteur de l'enzyme de conversion). Ces réactions allergiques peuvent se manifester par l'un ou plusieurs des symptômes suivants : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, oedème (gonflement) au niveau des

3. Contre-indications :

Ne prenez jamais CONVERTAL, comprimé dans les cas suivants :

• si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans CONVERTAL, ou à un autre médicament de la même classe que CONVERTAL (inhibiteur de l'enzyme de conversion). Ces réactions allergiques peuvent se manifester par l'un ou plusieurs des symptômes suivants : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, oedème (gonflement) au niveau des

symptômes suivants : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, oedème (gonflement) au niveau des

symptômes suivants : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, oedème (gonflement) au niveau des

symptômes suivants : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, oedème (gonflement) au niveau des

symptômes suivants : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, oedème (gonflement) au niveau des

symptômes suivants : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, oedème (gonflement) au niveau des

symptômes suivants : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, oedème (gonflement) au niveau des

symptômes suivants : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, oedème (gonflement) au niveau des

symptômes suivants : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, oedème (gonflement) au niveau des

symptômes suivants : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, oedème (gonflement) au niveau des

symptômes suivants : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, oedème (gonflement) au niveau des

• Si vous 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 problèmes rénaux dus à un diabète.

- aiskiren.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang. Voir aussi les informations dans la rubrique 5.

Signalez à votre médecin si vous suivez ou allez suivre une désensibilisation, contre l'allergie aux piqûres d'insectes par exemple. La désensibilisation diminue les phénomènes allergiques (aux piqûres d'abeille ou de guêpe, par exemple), mais peut parfois majorer la réaction allergique, en cas de prise d'un IEC.

Signalez à votre médecin si vous devez subir une opération. Avant de subir une anesthésie locale ou générale, signalez également à votre médecin ou votre dentiste que vous prenez du captopril, lorsqu'il est administré avec certains anesthésiques, le captopril peut provoquer une baisse brutale de la pression artérielle, juste après la prise du comprimé.

Faites attention lors de la première prise de captopril, elle peut provoquer une baisse de la pression artérielle plus importante que lors de la suite du traitement. Vous pouvez avoir des vertiges ou des étourdissements qui peuvent nécessiter de vous allonger. Si cet effet survient, consultez votre médecin.

Ne pas administrer de captopril chez l'enfant de moins de 16 ans. Les données disponibles sur l'efficacité et la tolérance du captopril chez l'enfant sont limitées.

Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous pensez pouvoir être enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse. CONVERTAL peut entraîner des problèmes de santé chez l'enfant si il est pris après 3 mois de grossesse (voir rubrique grossesse-allaitement).

Précautions d'emploi :

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

8. Interactions :

Interactions avec d'autres médicaments :

Votre médecin pourrait avoir besoin de modifier la dose de vos médicaments et/ou prendre d'autres précautions :

Si vous prenez un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARA-II) ou de l'aïskiren (voir aussi les informations dans les rubriques « 5 et 7 »).

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN, particulièrement s'il s'agit de lithium, d'astramuse, de sels de potassium ou d'un diurétique (médicament également prescrit dans le traitement de l'hypertension artérielle ou de l'insuffisance cardiaque).

Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

9. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

Grossesse et Allaitement

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous pensez pouvoir être enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est déconseillé en début de grossesse et peut entraîner des problèmes de santé chez l'enfant si il est pris après 3 mois de grossesse. Un autre traitement antihypertenseur approprié devra si possible être mis en place avant le début d'une grossesse. CONVERTAL est contre-indiqué au cours du 2<sup>ème</sup> et 3<sup>ème</sup> trimestres de la grossesse.

Votre médecin vous demandera d'arrêter CONVERTAL dès que vous savez que vous êtes enceinte. Si vous débutez une grossesse pendant le traitement avec CONVERTAL, vous devez informer et consulter votre médecin sans délai.

Si vous débutez une grossesse pendant le traitement avec CONVERTAL, vous devez informer et consulter votre médecin sans délai.

Si vous débutez une grossesse pendant le traitement avec CONVERTAL, vous devez informer et consulter votre médecin sans délai.

Si vous débutez une grossesse pendant le traitement avec CONVERTAL, vous devez informer et consulter votre médecin sans délai.

Si vous débutez une grossesse pendant le traitement avec CONVERTAL, vous devez informer et consulter votre médecin sans délai.

Si vous débutez une grossesse pendant le traitement avec CONVERTAL, vous devez informer et consulter votre médecin sans délai.

Si vous débutez une grossesse pendant le traitement avec CONVERTAL, vous devez informer et consulter votre médecin sans délai.

Si vous débutez une grossesse pendant le traitement avec CONVERTAL, vous devez informer et consulter votre médecin sans délai.

Si vous débutez une grossesse pendant le traitement avec CONVERTAL, vous devez informer et consulter votre médecin sans délai.

Si vous débutez une grossesse pendant le traitement avec CONVERTAL, vous devez informer et consulter votre médecin sans délai.

Si vous débutez une grossesse pendant le traitement avec CONVERTAL, vous devez informer et consulter votre médecin sans délai.

Si vous débutez une grossesse pendant le traitement avec CONVERTAL, vous devez informer et consulter votre médecin sans délai.

Si vous débutez une grossesse pendant le traitement avec CONVERTAL, vous devez informer et consulter votre médecin sans délai.

Si vous débutez une grossesse pendant le traitement avec CONVERTAL, vous devez informer et consulter votre médecin sans délai.

Si vous débutez une grossesse pendant le traitement avec CONVERTAL, vous devez informer et consulter votre médecin sans délai.

Si vous débutez une grossesse pendant le traitement avec CONVERTAL, vous devez informer et consulter votre médecin sans délai.

## CONVERTAL 25 et 50 mg, comprimés en boîte de 30

DCI: Captopril

### Vernant l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Vous pourrez avoir besoin de la feuille d'information, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin.

Si vous êtes personnellement prescrit, ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en dernier lieu, cela pourrait lui être nocif.

Si des effets indésirables graves ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné apparaissent à votre médecin ou à votre pharmacien.

### Médicament :

Actif et quantitatif en substance(s) active(s) par unité de prise :

1. Comprimé :

2. Comprimé :

CONVERTAL 50 mg, comprimé :

Captopril : 50 mg pour un comprimé.

Composition qualitative en excipients :

Excipients à effet notoire : Lactose.

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (C : système cardiovasculaire).

3. Indications thérapeutiques :

Le médicament est préconisé dans le traitement de :

• l'hypertension artérielle,

• l'insuffisance cardiaque congestive,

• les suites de l'infarctus du myocarde, quand le médecin juge que l'état du patient le permet.

4. Posologie :

La posologie est variable selon l'affection traitée ; elle est aussi adaptée à chaque patient. Il ne faut pas modifier les doses prescrites sans avis de votre médecin.

• Hypertension artérielle

La posologie habituelle recommandée est de 50 à 100 mg/jour.

• Insuffisance cardiaque congestive

La posologie habituelle recommandée est de 50 à 100 mg/jour.

• Les suites de l'infarctus du myocarde

CONVERTAL sera initié en milieu hospitalier. La posologie usuelle est de 100 à 150 mg par jour en 2 ou 3 prises.

Dans tous les cas, se conformer strictement à la prescription médicale.

Mode et voie d'administration :

Voie orale. Le comprimé est à avaler avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration :

CONVERTAL peut être pris avant, pendant ou après les repas.

Durée du traitement :

Ce médicament doit être utilisé régulièrement et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura prescrit.

Ne le prenez jamais si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans CONVERTAL, ou à un autre médicament de la même classe que CONVERTAL (inhibiteur de l'enzyme de conversion). Ces réactions allergiques peuvent se manifester par l'un ou plusieurs des symptômes suivants : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, oedème (gonflement) au niveau des

• Si vous 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 problèmes rénaux dus à un diabète.

- aiskiren.

- aiskiren.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang. Voir aussi les informations dans la rubrique 5.

Signalez à votre médecin si vous suivez ou allez suivre une désensibilisation, contre l'allergie aux piqûres d'insectes par exemple. La désensibilisation diminue les phénomènes allergiques (aux piqûres d'abeille ou de guêpe, par exemple), mais peut parfois modifier la réaction allergique, en cas de prise d'un IEC.

Signalez à votre médecin si vous devez subir une opération. Avant de subir une anesthésie locale ou générale, signalez également à votre médecin ou votre dentiste que vous prenez du captopril, lorsqu'il est administré avec certains anesthésiques, le captopril peut provoquer une baisse brutale de la pression artérielle, juste après la prise du comprimé.

Faites attention lors de la première prise de captopril, elle peut provoquer une baisse de la pression artérielle plus importante que lors de la suite du traitement. Vous pouvez avoir des vertiges ou des étourdissements qui peuvent nécessiter de vous allonger. Si cet effet survient, consultez votre médecin.

Ne pas administrer de captopril chez l'enfant de moins de 16 ans. Les données disponibles sur l'efficacité et la tolérance du captopril chez l'enfant sont limitées.

Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous pensez pouvoir être enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse. CONVERTAL peut entraîner des problèmes de santé chez l'enfant si il est pris après 3 mois de grossesse (voir rubrique grossesse-allaitement).

Précautions d'emploi :

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

8. Interactions :

Interactions avec d'autres médicaments :

Votre médecin pourrait avoir besoin de modifier la dose de vos médicaments et/ou prendre d'autres précautions :

Si vous prenez un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARA-II) ou de l'aiskiren (voir aussi les informations dans les rubriques « 5 et 7 »).

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUÉMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN, particulièrement s'il s'agit de lithium, d'astramuse, de sels de potassium ou d'un diurétique (médicament également prescrit dans le traitement de l'hypertension artérielle ou de l'insuffisance cardiaque).

Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

9. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

Grossesse et Allaitement

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous pensez pouvoir être enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est déconseillé en début de grossesse et peut entraîner des problèmes de santé chez l'enfant si il est pris après 3 mois de grossesse. Un autre traitement antihypertenseur approprié devra si possible être mis en place avant le début d'une grossesse. CONVERTAL est contre-indiqué au cours du 2<sup>ème</sup> et 3<sup>ème</sup> trimestres de la grossesse.

Votre médecin vous demandera d'arrêter CONVERTAL dès que vous savez que vous êtes enceinte. Si vous débutez une grossesse pendant le traitement avec CONVERTAL, vous devez informer et consulter votre médecin sans délai.



## CONVERTAL 25 et 50 mg, comprimés en boîte de 30

DCI: Captopril

### Vernant l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Vous pourrez avoir besoin de la feuille d'information, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous êtes personnellement prescrit, ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en dernier recours, cela pourrait lui être nocif.

Si des effets indésirables graves ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans la notice, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

### Médicament :

Actif et quantitatif en substance(s) active(s) par unité de prise :

1. Comprimé :

2. Comprimé :

3. Comprimé :

4. Comprimé :

5. Comprimé :

6. Comprimé :

7. Comprimé :

8. Comprimé :

9. Comprimé :

10. Comprimé :

11. Comprimé :

12. Comprimé :

13. Comprimé :

14. Comprimé :

15. Comprimé :

16. Comprimé :

17. Comprimé :

18. Comprimé :

19. Comprimé :

20. Comprimé :

21. Comprimé :

22. Comprimé :

23. Comprimé :

24. Comprimé :

25. Comprimé :

26. Comprimé :

27. Comprimé :

28. Comprimé :

29. Comprimé :

30. Comprimé :

31. Comprimé :

32. Comprimé :

33. Comprimé :

34. Comprimé :

35. Comprimé :

### Indications thérapeutiques :

Le médicament est prescrit dans le traitement de :

### Posologie :

La posologie est variable selon l'affection traitée ; elle est aussi adaptée à chaque patient. Il ne faut pas modifier les doses prescrites sans avis de votre médecin.

### Mode et voie d'administration :

Voie orale. Le comprimé est à avaler avec un verre d'eau.

### Précautions d'emploi :

#### 1. Précautions d'emploi :

Le médicament est prescrit dans le traitement de :

#### 2. Précautions d'emploi :

Le médicament est prescrit dans le traitement de :

#### 3. Précautions d'emploi :

Le médicament est prescrit dans le traitement de :

### Contre-indications :

#### 1. Contre-indications :

Le médicament est prescrit dans le traitement de :

#### 2. Contre-indications :

Le médicament est prescrit dans le traitement de :

#### 3. Contre-indications :

Le médicament est prescrit dans le traitement de :

### Effets indésirables :

#### 1. Effets indésirables :

Le médicament est prescrit dans le traitement de :

#### 2. Effets indésirables :

Le médicament est prescrit dans le traitement de :

#### 3. Effets indésirables :

Le médicament est prescrit dans le traitement de :

### Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

#### 1. Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Le médicament est prescrit dans le traitement de :

#### 2. Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Le médicament est prescrit dans le traitement de :

#### 3. Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Le médicament est prescrit dans le traitement de :

### Informations complémentaires :

Le médicament est prescrit dans le traitement de :

### Remarques :

Le médicament est prescrit dans le traitement de :

### Autres informations :

Le médicament est prescrit dans le traitement de :

### Conclusion :

Le médicament est prescrit dans le traitement de :

### Annexes :

Le médicament est prescrit dans le traitement de :

### Index :

Le médicament est prescrit dans le traitement de :

### Tableau :

Le médicament est prescrit dans le traitement de :

### Figure :

Le médicament est prescrit dans le traitement de :

### Graphique :

Le médicament est prescrit dans le traitement de :

### Diagramme :

Le médicament est prescrit dans le traitement de :

## CONVERTAL 25 et 50 mg, comprimés en boîte de 30

DCI: Captopril

### Vernant l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Vous pourrez avoir besoin de la feuille d'information, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin.

Si vous êtes personnellement prescrit, ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en dernier lieu, cela pourrait lui être nocif.

Si des effets indésirables graves ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans la notice, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

### Médicament :

Actif et quantitatif en substance(s) active(s) par unité de prise :

1. Comprimé :

2. Comprimé :

CONVERTAL 50 mg, comprimé :

Captopril : 50 mg pour un comprimé.

Composition qualitative en excipients :

Excipients à effet notoire : Lactose.

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (C : système cardiovasculaire).

3. Indications thérapeutiques :

Le médicament est préconisé dans le traitement de :

• l'hypertension artérielle,

• l'insuffisance cardiaque congestive,

• les suites de l'infarctus du myocarde, quand le médecin juge que l'état du patient le permet.

4. Posologie :

La posologie est variable selon l'affection traitée ; elle est aussi adaptée à chaque patient. Il ne faut pas modifier les doses prescrites sans avis de votre médecin.

• Hypertension artérielle

La posologie habituelle recommandée est de 50 à 100 mg/jour.

• Insuffisance cardiaque congestive

La posologie habituelle recommandée est de 50 à 100 mg/jour.

• Les suites de l'infarctus du myocarde

CONVERTAL sera initié en milieu hospitalier. La posologie usuelle est de 100 à 150 mg par jour en 2 ou 3 prises.

Dans tous les cas, se conformer strictement à la prescription médicale.

Mode et voie d'administration :

Voie orale. Le comprimé est à avaler avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration :

CONVERTAL peut être pris avant, pendant ou après les repas.

Durée du traitement :

Ce médicament doit être utilisé régulièrement et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura prescrit.

Ne le prenez jamais si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans CONVERTAL, ou à un autre médicament de la même classe que CONVERTAL (inhibiteur de l'enzyme de conversion). Ces réactions allergiques peuvent se manifester par l'un ou plusieurs des symptômes suivants : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, oedème (gonflement) au niveau des

5. Contre-indications :

Ne prenez jamais CONVERTAL, comprimé dans les cas suivants :

• si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans CONVERTAL, ou à un autre médicament de la même classe que CONVERTAL (inhibiteur de l'enzyme de conversion). Ces réactions allergiques peuvent se manifester par l'un ou plusieurs des symptômes suivants : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, oedème (gonflement) au niveau des

symptômes suivants : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, oedème (gonflement) au niveau des

symptômes suivants : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, oedème (gonflement) au niveau des

symptômes suivants : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, oedème (gonflement) au niveau des

symptômes suivants : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, oedème (gonflement) au niveau des

• Si vous 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 problèmes rénaux dus à un diabète.

- aiskiren.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang. Voir aussi les informations dans la rubrique 5.

Signalez à votre médecin si vous suivez ou allez suivre une désensibilisation, contre l'allergie aux piqûres d'insectes par exemple. La désensibilisation diminue les phénomènes allergiques (aux piqûres d'abeille ou de guêpe, par exemple), mais peut parfois modifier la réaction allergique, en cas de prise d'un IEC.

Signalez à votre médecin si vous devez subir une anesthésie. Avant de subir une anesthésie locale ou générale, signalez également à votre médecin ou votre dentiste que vous prenez du captopril, lorsqu'il est administré avec certains anesthésiques, le captopril peut provoquer une baisse brutale de la pression artérielle, juste après la prise du comprimé.

Faites attention lors de la première prise de captopril, elle peut provoquer une baisse de la pression artérielle plus importante que lors de la suite du traitement. Vous pouvez avoir des vertiges ou des étourdissements qui peuvent nécessiter de vous allonger. Si cet effet survient, consultez votre médecin.

Ne pas administrer de captopril chez l'enfant de moins de 16 ans. Les données disponibles sur l'efficacité et la tolérance du captopril chez l'enfant sont limitées.

Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous pensez pouvoir être enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse. CONVERTAL peut entraîner des problèmes de santé chez l'enfant si il est pris après 3 mois de grossesse (voir rubrique grossesse-allaitement).

Précautions d'emploi :

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

8. Interactions :

Interactions avec d'autres médicaments :

Votre médecin pourrait avoir besoin de modifier la dose de vos médicaments et/ou prendre d'autres précautions :

Si vous prenez un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARA-II) ou de l'aïskiren (voir aussi les informations dans les rubriques « 5 et 7 »).

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN, particulièrement s'il s'agit de lithium, d'astramuse, de sels de potassium ou d'un diurétique (médicament également prescrit dans le traitement de l'hypertension artérielle ou de l'insuffisance cardiaque).

Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

9. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

Grossesse et Allaitement

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous pensez pouvoir être enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est déconseillé en début de grossesse et peut entraîner des problèmes de santé chez l'enfant si il est pris après 3 mois de grossesse. Un autre traitement antihypertenseur approprié devra si possible être mis en place avant le début d'une grossesse. CONVERTAL est contre-indiqué au cours du 2<sup>ème</sup> et 3<sup>ème</sup> trimestres de la grossesse.

Votre médecin vous demandera d'arrêter CONVERTAL dès que vous savez que vous êtes enceinte. Si vous débutez une grossesse pendant le traitement avec CONVERTAL, vous devez informer et consulter votre médecin sans délai.



## CONVERTAL 25 et 50 mg, comprimés en boîte de 30

DCI: Captopril

### Vernant l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Vous pourrez avoir besoin de la feuille d'information, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous êtes personnellement prescrit, ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en dernier recours, cela pourrait lui être nocif.

Si les symptômes deviennent graves ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

### Médicament :

Actif et quantitatif en substance(s) active(s) par unité de prise :

1. Captopril : 25 mg pour un comprimé.

2. Captopril : 50 mg pour un comprimé.

Composition qualitative en excipients :

Excipients à effet notoire : Lactose.

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (C : système cardiovasculaire).

3. Indications thérapeutiques :

Le médicament est préconisé dans le traitement de :

• l'hypertension artérielle, l'insuffisance cardiaque congestive, les suites de l'infarctus du myocarde, quand le médecin juge que l'état du patient le permet.

4. Posologie :

La posologie est variable selon l'affection traitée ; elle est aussi adaptée à chaque patient. Il ne faut pas modifier les doses prescrites sans avis de votre médecin.

La posologie habituelle recommandée est de 50 à 100 mg/jour.

• Insuffisance cardiaque congestive : La posologie habituelle recommandée est de 50 à 100 mg/jour.

• Les suites de l'infarctus du myocarde : Le traitement doit être initié en milieu hospitalier. La posologie usuelle est de 100 à 150 mg par jour en 2 ou 3 prises.

Dans tous les cas, se conformer strictement à la prescription médicale.

Mode et voie d'administration :

Voie orale. Le comprimé est à avaler avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration :

CONVERTAL peut être pris avant, pendant ou après les repas.

Durée du traitement :

Ce médicament doit être utilisé régulièrement et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura prescrit. Ne le prenez jamais sans avis de votre médecin. Ne pas interrompre sans l'avis du médecin. Pour une bonne utilisation, il est indispensable de se soumettre à une surveillance médicale régulière : contrôle régulier de la tension artérielle et examens biologiques.

5. Contre-indications :

Ne prenez jamais CONVERTAL, comprimé dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans CONVERTAL ou à un autre médicament de la même classe que CONVERTAL (inhibiteur de l'enzyme de conversion). Ces réactions allergiques peuvent se manifester par l'un ou plusieurs des symptômes suivants : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, oedème (gonflement) au niveau des

- Si vous 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 problèmes rénaux dus à un diabète.

- aiskiren.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang. Voir aussi les informations dans la rubrique 5.

Signalez à votre médecin si vous suivez ou allez suivre une désensibilisation, contre l'allergie aux piqûres d'insectes par exemple. La désensibilisation diminue les phénomènes allergiques (aux piqûres d'abeille ou de guêpe, par exemple), mais peut parfois modifier la réaction allergique, en cas de prise d'un IEC.

Signalez à votre médecin si vous devez subir une anesthésie. Avant de subir une anesthésie locale ou générale, signalez également à votre médecin ou votre dentiste que vous prenez du captopril, lorsqu'il est administré avec certains anesthésiques, le captopril peut provoquer une baisse brutale de la pression artérielle, juste après la prise du comprimé.

Faites attention lors de la première prise de captopril, elle peut provoquer une baisse de la pression artérielle plus importante que lors de la suite du traitement. Vous pouvez avoir des vertiges ou des étourdissements qui peuvent nécessiter de vous allonger. Si cet effet survient, consultez votre médecin.

Ne pas administrer de captopril chez l'enfant de moins de 16 ans. Les données disponibles sur l'efficacité et la tolérance du captopril chez l'enfant sont limitées.

Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous pensez pouvoir être enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse. CONVERTAL peut entraîner des problèmes de santé chez l'enfant si il est pris après 3 mois de grossesse (voir rubrique grossesse-allaitement).

Précautions d'emploi :

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

8. Interactions :

Interactions avec d'autres médicaments :

Votre médecin pourrait avoir besoin de modifier la dose de vos médicaments et/ou prendre d'autres précautions :

Si vous prenez un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARA-II) ou de l'aiskiren (voir aussi les informations dans les rubriques « 5 et 7 »).

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN, particulièrement s'il s'agit de lithium, d'astramuse, de sels de potassium ou d'un diurétique (médicament également prescrit dans le traitement de l'hypertension artérielle ou de l'insuffisance cardiaque).

Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

9. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

Grossesse et Allaitement

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous pensez pouvoir être enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est déconseillé en début de grossesse et peut entraîner des problèmes de santé chez l'enfant si il est pris après 3 mois de grossesse. Un autre traitement antihypertenseur approprié devra si possible être mis en place avant le début d'une grossesse. CONVERTAL est contre-indiqué au cours du 2<sup>ème</sup> et 3<sup>ème</sup> trimestres de la grossesse.

Votre médecin vous demandera d'arrêter CONVERTAL dès que vous savez que vous êtes enceinte. Si vous débutez une grossesse pendant le traitement avec CONVERTAL, vous devez informer et consulter votre médecin sans délai.

**BOTTU SA**  
**PPV : 73 DH 50**

AL FORM AND AMOUNT OF  
ENT PER UNIT

### INDICATIONS AND POTENTIAL USES

## DOSAGE AND ADMINISTRATION

### Elderly patients

### Angina pectoris

Elderly patients

The dosage must be individually determined and the patient must be closely monitored during the titration phase.

The dose of digitalis, diuretics and ACE inhibitor should have been stabilised before the start of Dilatrend therapy.

**Patients should be given the following advice:**

- Heart failure patients should visit their doctor at the first sign or symptoms of worsening of their heart failure (weight increase or shortness of breath).

- Diabetic patients should inform their doctor of any change in their blood glucose levels.

- Tear flow may be reduced in contact lens wearers

### Pharmacokinetic interactions

*Effects of carvedilol on the pharmacokinetics of other drugs*

Therefore, the bioavailability of drugs transported by P-glycoprotein may be increased with concomitant administration of carverdiol. In addition, the bioavailability of carverdiol can be modified by inducers or inhibitors of P-glycoprotein.

*Lignoxin* in the studies in healthy subjects and heart failure patients, exposure to digoxin was increased by up to 20%. A significantly stronger effect was seen in male patients than in female patients. Careful and frequent monitoring of digoxin plasma concentrations is therefore recommended when initiating, adjusting or discontinuing treatment with carvedilol (see *Warnings and precautions*). Carvedilol had no effect on digoxin administered intravenously.

*Ciclosporin*: two studies in renal and cardiac transplant patients receiving oral ciclosporin have shown an increase in ciclosporin plasma concentration following the initiation of carvedilol. It appears that carvedilol increases exposure to oral ciclosporin by around 10 to 20%. In an attempt to maintain therapeutic ciclosporin levels, an average 10–20% reduction of the ciclosporin dose was necessary. The mechanism of this interaction is not known, but inhibition of intestinal P-glycoprotein may be involved.

Because of the wide interindividual variability of ciclosporin levels, it is recommended that ciclosporin concentrations be closely monitored after initiation of carvedilol therapy and that the dose of ciclosporin be adjusted as appropriate.

Severe cutaneous adverse reactions such as toxic epidermal necrolysis and Stevens-Johnson syndrome (see *Warnings and precautions*).

There have been isolated reports of urinary incontinence in women that resolved on discontinuing the product.

## OVERDOSAGE

### Signs and symptoms

Overuse can lead to severe hypokalaemia, rhabdomyolysis, renal impairment, hypotensive shock and cardiac arrest. Respiratory symptoms, bronchospasm and vomiting, disturbances of consciousness and generalised convulsions can also occur.

### Treatment

In addition, general measures, vital signs must be monitored and corrected, if necessary under intensive-care conditions, mechanical ventilation may be required under certain circumstances. Careful absorption in the gastrointestinal tract can be reduced by gastric lavage and by administering activated charcoal and a laxative. The patient should be placed in the supine position. Available antidotes are: in bradycardia: atropine 0.5 to 2 mg i.v.; pacemaker therapy should be given for refractory bradycardia.

- in hypotension or shock: plasma expanders and, if necessary, sympathomimetics.

The beta-blocking effect of olanzapine can be used dose-dependently if necessary, antagonized by at least 1% administration of weight-based doses of sympathomimetics, e.g. isoprenaline, dobutamine, atropine or epinephrine. If a positive inotropic effect is required, administered at a phosphodiesterase inhibitor (e.g. milrinone) may be considered. Where appropriate, glucagon (1 to 10 mg) may be given, followed if necessary by continuous infusion of 2 to 5 mg hour. If the clinical picture of intoxication is dominated by peripheral vasodilatation, administration of noradrenaline or norepinephrine with continuous monitoring of central vascular function is required.

For convulsions, slow i.v. administration of diazepam or clonazepam is recommended. Carvedilol is not eliminated during dialysis because the active substance is not recommended.

## Warning

In cases of severe intoxication with shock, countermeasures should be continued for a sufficiently long period, as prolongation of elimination half-life and redistribution of Diartrand from deeper compartments are to be expected. The duration of antidote therapy depends on the severity of overdose. Countermeasures should therefore be continued until the patient is stabilised.

## PROPERTIES AND EFFECTS

## ATC code: C07AG02

**Mechanism of action and pharmacodynamics** Curvadiol is a multiple action-adrenergic receptor blocker with  $\alpha_1$ -,  $\beta_1$ - and  $\beta_2$ -adrenergic receptor blockade properties. Curvadiol has been shown to have organ-protective effects. Curvadiol is a potent antioxidant and a scavenger of reactive oxygen radicals. Curvadiol is racemic, and both R(-) and S(-) enantiomers have the same  $\alpha$ -adrenergic receptor blocking activity. Curvadiol has been shown to have a protective effect on



**BOTTU SA**  
**PPV : 73 DH 50**

AL FORM AND AMOUNT OF  
ENT PER UNIT

## INDICATIONS AND POTENTIAL USES

## DOSAGE AND ADMINISTRATION

### Elderly patients

### Angina pectoris

Elderly patients

**treatment of mild to severe heart failure (NYHA class II-IV)**  
The dosage must be individually determined and the patient must be closely monitored during the titration phase.  
The dose of digitalis, diuretics and ACE inhibitor should have been stabilised before the start of Diltiazem therapy.

**Patients should be given the following advice:**

- Their blood pressure may fall when they stand up. Such falls in blood pressure could result in dizziness and, rarely, fainting. Patients should sit or lie down if they experience these symptoms.
- Patients who experience dizziness or tiredness should not drive vehicles or perform dangerous tasks. This applies also to all patients at the start of treatment and during the dose titration phase.
- They should contact their doctor if they experience dizziness or fainting during the dose titration phase.
- They should take Diltrendum with food.

- Diabetic patients should inform their doctor of any change in their blood glucose levels.
- Tear flow may be reduced in contact lens wearers.

### Pharmacokinetic interactions

Therefore, the bioavailability of drugs transported by P-glycoprotein may be increased with concomitant administration of carvedilol. In addition, the bioavailability of carvedilol can be modified by inducers or inhibitors of P-glycoprotein.

*digoxin*: In canine studies in healthy subjects and heart failure patients, exposure to digoxin was increased by up to 20%. A significantly stronger effect was seen in male patients than in female patients. Careful and frequent monitoring of digoxin plasma concentrations is therefore recommended when initiating, adjusting or discontinuing treatment with carvedilol (see *Warnings and precautions*). Carvedilol had no effect on digoxin administered intravenously.

**Ciclosporin** Two studies in renal and cardiac transplant patients receiving ciclosporin have shown an increase in ciclosporin plasma concentration following the initiation of carvedilol. It appears that carvedilol may contribute to oral ciclosporin by around 10% to 20% in the absence of other interacting drugs. The mechanism of this interaction is not known, but inhibition of intestinal P-glycoprotein may be involved. Because of the wide interindividual variability of ciclosporin levels, it is recommended that ciclosporin concentrations be closely monitored after initiation of carvedilol therapy and that the dose of ciclosporin be adjusted as appropriate.

### Alopecia

severe cutaneous adverse reactions such as toxic epidermal necrolysis and Stevens-Johnson syndrome (see *Warnings and precautions*).

### *Renal and urinary disorders*

resolved on discontinuing the product.

## Signs and symptoms

Overdose can lead to severe hypotension, bradycardia, renal depression, cardiogenic shock and cardiac arrest. Respiratory symptoms, bronchospasm, vomiting, disturbances of consciousness and generalised convulsions can also occur.

In addition, general measures, vital signs must be monitored and corrected, if necessary under intensive-care conditions, mechanical ventilation may be required under certain circumstances. Carvedilol absorption in the gastrointestinal tract can be reduced by gastric lavage and by administering activated charcoal and a laxative. The patient should be placed in the supine position. Available antidotes are: in bradycardia, atropine 0.5 to 2 mg i.v.; pacemaker therapy, should be

The beta blocking effect of Diltiazem can be dose-dependently reduced and

If necessary, paragonized by slow i.v. administration of weight-based doses of sympathomimetics, e.g., isoproterenol, dobutamine, octopamine or epinephrine. If a positive inotropic effect is required, administration of a phosphodiesterase inhibitor, e.g., milrinone, may be considered. Where appropriate, glucagon (1 to 10 mg i.v.) may be given, followed if necessary by continuous infusion of 2 to 6 mg/hour. If the clinical picture of intoxication is dominated by peripheral vasodilation, administration of norepinephrine or norepinephrine with continuous monitoring of cardiovascular function is required.

For convulsions, slow i.v. administration of diazepam or clonazepam is recommended.

In cases of severe intoxication with shock, countermeasures should be continued for a sufficiently long period, as prolongation of elimination half-life and redistribution of Diltrend from deeper compartments are to be expected. The duration of antidote therapy depends on the severity of overdose. Countermeasures should therefore be continued until the patient is stabilised.

## ATC code: C07AG02

**Mechanism of action and pharmacodynamics**  
Carvedilol is a multiple action  $\alpha_1$ -adrenergic receptor blocker with  $\alpha_1$ -,  $\beta_1$ - and  $\beta_2$ -adrenergic receptor blockade properties. Carvedilol has been shown to have organ-protective effects. Carvedilol is a potent antioxidant and a scavenger of reactive oxygen radicals. Carvedilol is racemic, and both R(+) and S(-) enantiomers have the same  $\alpha_1$ -adrenergic receptor blocking activity. Carvedilol has been shown to have a protective effect on the

**BOTTU SA**  
**PPV : 73 DH 50**

AL FORM AND AMOUNT OF  
ENT PER UNIT

### INDICATIONS AND POTENTIAL USES

## DOSAGE AND ADMINISTRATION

### Elderly patients

### Angina pectoris

Elderly patients

The dosage must be individually determined and the patient must be closely monitored during the titration phase.

The dose of digitalis, diuretics and ACE inhibitor should have been stabilised before the start of Dilatrend therapy.

**Patients should be given the following advice:**

- Heart failure patients should visit their doctor at the first sign or symptoms of worsening of their heart failure (weight increase or shortness of breath).

- Diabetic patients should inform their doctor of any change in their blood glucose levels.

- Tear flow may be reduced in contact lens wearers

### Pharmacokinetic interactions

*Effects of carvedilol on the pharmacokinetics of other drugs*

Therefore, the bioavailability of drugs transported by P-glycoprotein may be increased with concomitant administration of carverdiol. In addition, the bioavailability of carverdiol can be modified by inducers or inhibitors of P-glycoprotein.

*Lignoxin* in the studies in healthy subjects and heart failure patients, exposure to digoxin was increased by up to 20%. A significantly stronger effect was seen in male patients than in female patients. Careful and frequent monitoring of digoxin plasma concentrations is therefore recommended when initiating, adjusting or discontinuing treatment with carvedilol (see *Warnings and precautions*). Carvedilol had no effect on digoxin administered intravenously.

*Ciclosporin*: two studies in renal and cardiac transplant patients receiving oral ciclosporin have shown an increase in ciclosporin plasma concentration following the initiation of carvedilol. It appears that carvedilol increases exposure to oral ciclosporin by around 10 to 20%. In an attempt to maintain therapeutic ciclosporin levels, an average 10–20% reduction of the ciclosporin dose was necessary. The mechanism of this interaction is not known, but inhibition of intestinal P-glycoprotein may be involved.

Because of the wide interindividual variability of ciclosporin levels, it is recommended that ciclosporin concentrations be closely monitored after initiation of carvedilol therapy and that the dose of ciclosporin be adjusted as appropriate.

### Alopecia

severe cutaneous adverse reactions such as toxic epidermal necrolysis and Stevens-Johnson syndrome (see *Warnings and precautions*).

Renal and urinary disorders

There have been isolated reports of urinary incontinence in women that resolved on discontinuing the product.

### Signs and symptoms

Overuse can lead to severe hypokalaemia, rhabdomyolysis, renal impairment, hypotensive shock and cardiac arrest. Respiratory symptoms, bronchospasm and vomiting, disturbances of consciousness and generalised convulsions can also occur.

In addition to general measures, vital signs must be monitored and corrected, if necessary under intensive-care conditions, mechanical ventilation may be required under certain circumstances. Carvedilol

absorption in the gastrointestinal tract can be reduced by gastric lavage and by administering activated charcoal and a laxative. The patient should be placed in the supine position. Available antidotes are: in bradycardia: atropine 0.5 to 2 mg i.v.; pacemaker therapy should be

in hypotension or shock: plasma expanders and, if necessary, given for extracranial aneurysms.

The beta-blocking effect of Dilatrend can be dose-dependently reduced and, if necessary, antagonised by slow i.v. administration of weight-based doses of sympathomimetics, e.g. isoprenaline, dobutamine, octiprenaline or sympathomimetics, e.g. isoprenaline, dobutamine, octiprenaline or sympathomimetics. If a positive inotropic effect is required, administration of a

phosphodiesterase inhibitor, e.g. milrinone, may be considered. Where appropriate, glucagon (1 to 10 mg i.v.) may be given, followed if necessary by continuous infusion of 2 to 5 mg/hour. If the clinical picture of pulmonary oedema is not improved by paracetamol administration of

Bronchospasm should be treated with beta-sympathomimetics (as aerosols or if the effect is inadequate, i.v.) or aminophylline by slow i.v. injection over

infusion. For convulsions, slow i.v. administration of diazepam or clonazepam is recommended. Carvedilol is not eliminated during dialysis because the active substance is

In cases of severe intoxication with shock, countermeasures should be continued for a sufficiently long period, as prolongation of elimination half-life and redistribution of Diamorfin from deeper compartments are to be expected. The duration of antidote therapy depends on the severity of overdose. Countermeasures should therefore be continued until the patient is stabilised.

## ATC code: C07AG02

**Mechanism of action and pharmacodynamics**  
Carvedilol is a multiple action-adrenergic receptor blocker with  $\alpha_1$ -,  $\beta_1$ - and  $\beta_2$ -adrenoceptor blockade properties. Carvedilol has been shown to have organ-protective effects. Carvedilol is a potent antioxidant and a scavenger of reactive oxygen radicals. Carvedilol is racemic, and both R(+) and S(-)-enantiomers have the same  $\alpha$ -adrenoceptor blocking activity.



**Forme et présentation :**

Pilulier de 45 comprimés

**Propriétés nutritionnelles :**

associe les bienfaits de cinq ingrédients

**Composition :**

Poudre de carapace de crustacés, poudre de cartilage de poisson, acide ascorbique, manganèse, extrait sec de prêle; antiagglomérant : stéarate de magnésium, gluconate de manganèse.

Matière Première	Quantité/3 comprimés	% AJR*/3 comprimés
Poudre de carapace de crustacés (Glucosamine)	1500 mg	
Poudre de cartilage de poisson (Chondroïtine)	1200 mg	
Extrait sec de prêle	90 mg	
Acide ascorbique (Vitamine C)	80,1 mg	99 %
Manganèse	2,1 mg	99 %

\*Apport Journalier recommandé

**Propriétés Nutritionnelles :**

**Artimax®** associe les bienfaits de cinq ingrédients actifs pour soulager et renforcer les articulations.

Le **Glucosamine et la Chondroïtine** à 1500 mg et 1200 mg permettent de restaurer les fonctions articulaires.

La **prêle** apporte de la silice permettant la reminéralisation et l'amélioration de la souplesse des tendons.

La **vitamine C** intervient dans la formation du collagène pour assurer la fonction normale des cartilages et des os.

Le **manganèse** contribue à la formation normale de tissus conjonctifs dont le cartilage des articulations.

**Conseils d'utilisation :**

1 Comprimé à avaler trois fois par jour.

Se référer à la prescription médicale.

**Précautions d'emploi :**

Contre-indiqué en cas d'allergie à l'un des composants.

Ne peut être utilisé par la femme enceinte et allaitante.

Fabriqué par Laboratoires Strapharm

Distribué par Ramo-Pharm