

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

### Conditions générales :

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

### Pharmacie :

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

### Radiologie et Biologie :

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

### Optique :

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

### Rééducation :

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

### Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement 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

- Reclamation : [contact@mupras.com](mailto:contact@mupras.com)
- Prise en charge : [pec@mupras.com](mailto:pec@mupras.com)
- Adhésion et changement de statut : [adhesion@mupras.com](mailto:adhesion@mupras.com)

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

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



**MUPRAS**  
Mutuelle de Prévoyance  
& d'Actions Sociales  
de Royal Air Maroc

## Déclaration de Maladie

N° W19-466512

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 00409 Société :

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : BOUHSANE Fatma (Veuve BOUZIANE)

Date de naissance : 08/10/1943

Adresse : Missimi Rue 10 N°344 Casablanca

Tél. : 0522909703 Total des frais engagés : 1610,50+ Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

262, Bd. Yaâcoub El Mousour - Casablanca  
Tél : 05 22 94 09 10 GSM : 0662 80 18 18

Date de consultation : 19/11/2019

Nom et prénom du malade : BOUHSANE FATIMA Age : 76ans

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

Nature de la maladie : HTA

En cas d'accident préciser les causes et circonstances

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

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

Fait à : Casablanca

Le : 25/11/2019

Signature de l'adhérent(e) :







Casablanca le : 19/11/2019

Mme BOUHSANE FATIMA

$$34.60 \times 5 = 173.00$$

1 - LASILIX 40

1 comprimé par jour

$$23.80 \times 3 = 71.40$$

2 - ASKARDIL 75 MG

$$22.40 \times 3 = 67.20$$

1 comprimé par jour apres le dejeuner

$$91.80 \times 9 = 826.20$$

3 - CONVERTAL 25

$$91.70 \times 9 = 825.30$$

$$91.80 \times 9 = 826.20$$

1 comprimé 3 fois / j

$$89.70 \times 3 = 269.10$$

4 - CORDARONE

2-0-0 5j/7

$$25.00$$

5 - ZOTROL 50mg

1/4-0-0

$$1360.50$$

traitement de 3 mois

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

# ZOTROL® (ATENOLOL)

**ZOTROL® 50 mg 28 comprimés sécables**  
EXP 05/2022  
LOT 92056 5  
PPV 250DHO

**CEUTIQUES ET PRESENTATIONS**  
comprimés sécables dosés à 50 mg  
95 comprimés sécables dosés à 100 mg  
**QUALITATIVE ET QUANTITATIVE**

50 mg qsp 1 comprimé  
100 mg qsp 1 comprimé

## MACOTHERAPEUTIQUE

blocif.

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle, de certains troubles du rythme cardiaque, de la prévention des crises douloureuses de l'angine de poitrine et après l'infarctus du myocarde.

### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

- Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :
- Asthme et bronchopneumopathies obstructives dans leurs formes sévères
- Insuffisance cardiaque non contrôlée par le traitement
- Choc cardiogénique
- Bloc auriculo-ventriculaire des 2ème et 3ème degrés non appareillés
- Angor de Prinzmetal (dans les formes pures et en monothérapie)
- Maladie du sinus (y compris bloc sino-auriculaire)
- Bradycardie importante (<45-50 battements par minute)
- Phénomène de Raynaud et troubles artériels périphériques dans leurs formes sévères
- Phéochromocytome non traité
- Hypotension
- Sensibilité à l'aténolol

- Association à la nicoténine, au sulbactam et à l'amoxicilline  
- Association à la nicoténine, au sulbactam et à l'amoxicilline

Association à la nicoténine, au sulbactam et à l'amoxicilline  
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### MISES EN GARDE SPECIALES

**PRECAUTIONS D'EMPLOI**  
Prévenir le médecin en cas de grossesse, allaitement, diabète, insuffisance rénale, certaines maladies des artères (syndrome de Raynaud).

En cas d'intervention chirurgicale, avertir votre anesthésiste que vous prenez le l'aténolol.

### INTERACTION MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER DEVENIR DES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, NOTAMMENT L'AMODORNE, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

### GROSSESSE ET ALLAITEMENT

En cas de besoin, ce médicament peut être pris durant votre grossesse. Si le traitement est pris en fin de grossesse, une surveillance médicale du nouveau-né est nécessaire pendant quelques jours, dans la mesure où certains effets du traitement se manifestent aussi chez l'enfant. Ce médicament passe dans le lait maternel. Par mesure de précaution, il convient d'éviter d'allaiter pendant la durée du traitement.

D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS PREVENIR VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT SPORTIFS

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

### COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

a- Posologie :

La posologie varie en fonction de l'affection traitée et doit être adaptée à chaque patient.

b- Durée du traitement :

Elle doit être précisée par le médecin traitant.

DANS TOUTS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A LA PRESCRIPTION MEDICALE.

### EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MEDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- Les plus fréquents sont :

- fatigue
- troubles digestifs
- ralentissement du pouls
- impuissance sexuelle
- Beaucoup plus rarement :
- insuffisance cardiaque
- crise d'asthme
- hypoglycémie
- chute de la tension artérielle
- manifestations cutanées, y compris les éruptions psoriasiformes
- augmentation exceptionnelle des transaminases hépatiques.

SIGNALER A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT NON SIGNALÉ DANS CETTE NOTICE.

### CONSERVATION

A conserver à une température inférieure à 25°C, à l'abri de la lumière et de l'humidité

Ceci est un médicament

Un médicament n'est pas un produit comme les autres

Il vous concerne, vous et votre santé

Le médicament est un produit actif

Une longue recherche a permis de découvrir son activité mais son absorption n'est pas toujours sans danger

Il ne faut jamais abuser des médicaments

Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient

Utilisez les médicaments prescrits comme vous le conseille votre médecin

Il sait quels sont les médicaments dont vous avez besoin

Exécutez exactement les prescriptions de son ordonnance : suivez le traitement prescrit,

ne l'interrompez pas, ne le reprenez pas de votre seule initiative

Votre pharmacien connaît les médicaments : suivez ses conseils

Il ne s'agit pas pour vous de prendre des médicaments en quantité importante

Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez besoin

### NE LAISSEZ PAS LES MEDICAMENTS A LA PORTEE DES ENFANTS

Laboratoires de Produits Pharmaceutiques d'Afrique du Nord  
LAPROPHAN S.A. 21, Rue des Oudaya - Casablanca

F56786P040107

8970  
e<sup>®</sup> 200 mg  
arone

SANOFL

ent l'intégralité de cette  
e ce médicament. Gardez  
riez avoir besoin de la refile.  
uestion, si vous avez un

ou à votre pharmacien.

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

#### Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE 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.

#### 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 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 sentez anormalement essouffé,
- 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,



8970  
e 200 mg  
arone

SANOFL

ent l'intégralité de cette  
e ce médicament. Gardez  
riez avoir besoin de la refile.  
uestion, si vous avez un

ou à votre pharmacien.

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

#### Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE 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.

#### AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg,

#### imprimé 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 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 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,

8970  
CORDARONE<sup>®</sup> 200 mg  
arone

SANOFLA

ent l'intégralité de cette  
e ce médicament. Gardez  
iez avoir besoin de la refile.  
uestion, si vous avez un

ou à votre pharmacien.

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

#### Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE 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.

#### AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg,

#### imprimé 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 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 sentez anormalement essouffé,
- 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,



**VERTEL 25 et 50 mg, comprimés en boîte de 30**  
DCI: Captopril

**l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**  
Personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de guérison, car il pourrait lui être nocif. Les effets graves ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné à votre médecin ou à votre pharmacien.

**quantitative en substance(s) active(s) par unité de prise :**  
Captopril : 50 mg pour un comprimé.  
Composition qualitative en excipients :  
Cellulose microcristalline, amidon de maïs, lactose monohydraté, stéarate de magnésium, 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 :**  
Ce médicament est prescrit 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 dépasser les doses prescrites sans avis de votre médecin.  
La posologie habituelle recommandée est de 50 à 100 mg/jour.  
La posologie habituelle recommandée est de 50 à 100 mg/jour.

La posologie initiale doit être faible. La posologie habituelle recommandée est de 50 à 100 mg/jour.  
Les effets 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 pas interrompre la prise sans avis de votre médecin. Ne pas interrompre la prise sans avis de votre médecin. Ne pas interrompre la prise sans avis de votre médecin. Ne pas interrompre la prise sans avis de votre médecin.

**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 du médicament, en particulier à l'un des excipients, 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 : gonflement de la gorge, difficultés à respirer, urticaire, éruption cutanée, etc.

• 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.  
- alicikén.  
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.

**Signaler 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 aggraver la réaction allergique, en cas de prise d'un IEC. **Signaler 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, et la tolérance du captopril chez l'enfant de moins de 18 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 à naître s'il est pris après 3 mois de grossesse (voir rubrique grossesses-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'alicikén (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 si s'agit de lithium, d'estradiol, 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 à naître 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 devez utiliser une grossesse, contactez votre médecin ou votre pharmacien.



**l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

Il vous faut avoir besoin de la lire.

personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas, cela pourrait lui être nocif. Les effets graves ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné à votre médecin ou à votre pharmacien.

**ment :**

**quantitative en substance(s) active(s) par unité de prise :**

**forme :**

**comprimé :**

**VERTAL 50 mg, comprimé :**

**Captopril : 50 mg pour un comprimé.**

**Composition qualitative en excipients :**

**Cellulose microcristalline, amidon de maïs, lactose monohydraté, stéarate de magnésium.**

**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 :**

**Ce médicament est prescrit dans le traitement de :**

**• Hypertension artérielle,**

**• 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**

**à des doses prescrites sans avis de votre médecin.**

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

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

**La posologie initiale doit être faible. 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**

**même si pour une durée très longue. 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 :**

**• Vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants**

**de la substance active 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**

- 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.
- alicikén.

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.

**Signaler à votre médecin si vous suivez ou allez suivre une désensibilisation, contre l'allergie aux piqûres**

**directes par exemple. La désensibilisation diminue les phénomènes allergiques (aux piqûres d'abeille ou de guêpe, par exemple), mais peut parfois aggraver la réaction allergique, en cas de prise d'un IEC.**

**Signaler à votre médecin si vous devez subir une opération. Avant de subir une anesthésie locale ou**

**est administrée 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,**

**et la tolérance du captopril chez l'enfant de moins de 18 ans. Les données disponibles sur l'efficacité**

**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**

**médicament 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 à naître s'il est pris après 3 mois de grossesse (voir**

**rubrique grossesses-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'alicikén (voir aussi les**

**informations dans les rubriques 4.5 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'estradiol, 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**

**médicament 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 à naître si**

**il 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 devez une grossesse, contactez votre médecin ou votre pharmacien.**

**CONVERTAL est un médicament de la société**





**l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

Il vous faut avoir besoin de la lire.

personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas, cela pourrait lui être nocif. Les effets graves ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné à votre médecin ou à votre pharmacien.

**ment :**

quantitative en substance(s) active(s) par unité de prise :

forme :

comprimé.

**VERTAL 50 mg, comprimé :**

Captopril : 50 mg pour un comprimé.

Composition qualitative en excipients :

Cellulose microcristalline, amidon de maïs, lactose monohydraté, stéarate de magnésium.

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 :**

Ce médicament est préconisé dans le traitement de :

• Hypertension artérielle.

• 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 dépasser les doses prescrites sans avis de votre médecin.

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

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

La posologie initiale doit être faible. 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.

Il est important pour une durée très longue. 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 :

• Vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants.

• Vous êtes 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 : gonflement de la gorge, difficultés à respirer, éruption cutanée, urticaire.

• 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.  
- alicécine.  
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.

**Signaler 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 aggraver la réaction allergique, en cas de prise d'un IEC. **Signaler 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, et la tolérance du captopril chez l'enfant de moins de 18 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 à naître s'il est pris après 3 mois de grossesse (voir rubrique grossesses-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'alicécine (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 si s'agit de lithium, d'estradiol, 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 à naître 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.

Si vous êtes allaitante, votre médecin vous demandera d'arrêter CONVERTAL, dès que vous savez que vous êtes enceinte. Si vous devez allaiter une grossesse, contactez votre médecin.

Si vous devez utiliser une grossesse, contactez votre médecin.

**l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

Il vous faut avoir besoin de la lire.

personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas, cela pourrait lui être nocif. Les effets graves ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné à votre médecin ou à votre pharmacien.

**ment :**

quantitative en substance(s) active(s) par unité de prise :

forme :

comprimé.

**VERTAL 50 mg, comprimé :**

Captopril : 50 mg pour un comprimé.

Composition qualitative en excipients :

Cellulose microcristalline, amidon de maïs, lactose monohydraté, stéarate de magnésium.

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 :**

Ce médicament est prescrit dans le traitement de :

• Hypertension artérielle.

• 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 dépasser les doses prescrites sans avis de votre médecin.

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

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

La posologie initiale doit être faible. 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.

Il est important pour une durée très longue. 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 :

• Vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants.

• Vous êtes 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 : gonflement de la gorge, difficultés à respirer, éruption cutanée.

• 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.  
- alicécure.  
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.

**Signaler 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 aggraver la réaction allergique, en cas de prise d'un IEC. **Signaler 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, et la tolérance du captopril chez l'enfant de moins de 18 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 à naître s'il est pris après 3 mois de grossesse (voir rubrique grossesses-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'alicécure (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 si s'agit de lithium, d'estradiol, 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 à naître 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.

Si vous êtes allaitante, votre médecin vous demandera d'arrêter CONVERTAL, dès que vous saurez que vous êtes enceinte. Si vous devez allaiter une grossesse, contactez votre médecin.

Si vous devez allaiter une grossesse, contactez votre médecin.



**l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

est-il, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin

personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en es, cela pourrait lui être nocif.  
es devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné à votre médecin ou à votre pharmacien.

**ment:**

**quantitative en substance(s) active(s) par unité de prise :**  
**forme :**

**VERTAL 50 mg, comprimé :**

Captopril : 50 mg pour un comprimé.

**Composition qualitative en excipients :**

Cellulose microcristalline, amidon de maïs, lactose monohydraté, stéarate de magnésium.  
**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 :**

- Ce médicament est préconisé dans le traitement de :  
• Hypertension artérielle,  
• Insuffisance cardiaque congestive,  
• les suites de l'infarctus du myocarde, quand le médecin juge que l'état du patient le permet.

**4. /**

**5. Mode d'emploi :**  
Le régime est variable selon l'affection traitée : elle est aussi adaptée à chaque patient. Il ne faut pas

à les doses prescrites sans avis de votre médecin.

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

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

La posologie initiale doit être faible. La posologie habituelle recommandée est de 50 à 100 mg/jour.  
**CONVERTAL** sera initié en milieu hospitalier. La posologie usuelle est de 100 à 150 mg par jour en 2 ou 3 prises.

**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 pas interrompre la prise de ce médicament sans avis de votre 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 :**

• Vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants 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, gonflement des lèvres, 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.  
- alicikén.

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.

**Signaler à votre médecin si vous suivez ou allez suivre une désensibilisation**, contre l'allergie aux piqûres de guêpe, par exemple), mais peut parfois aggraver la réaction allergique, en cas de prise d'un IEC. **Signaler à votre médecin si vous devez subir une opération.** Avant de subir une anesthésie locale ou est administrée 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, et la tolérance du captopril chez l'enfant de moins de 18 ans. Les données disponibles sur l'efficacité 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 à naître s'il est pris après 3 mois de grossesse (voir rubrique grossesses-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'alicikén (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 si s'agit de lithium, d'estradiol, 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 à naître 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 devez utiliser une grossesse, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

**l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

Il vous faut aussi un avis de votre médecin.

Personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de maladie grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné à votre médecin ou à votre pharmacien.

**quantitative en substance(s) active(s) par unité de prise :**  
**vertal 50 mg, comprimé :**  
 Captopril : 50 mg pour un comprimé.  
**Composition qualitative en excipients :**  
 Cellulose microcristalline, amidon de maïs, lactose monohydraté, stéarate de magnésium, 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 :**  
 Ce médicament est prescrit dans le traitement de :  
 • Hypertension artérielle,  
 • Insuffisance cardiaque congestive,  
 • Les suites de l'infarctus du myocarde, quand le médecin juge que l'état du patient le permet.

**4. Posologie :**  
 La dose est variable selon l'affection traitée : elle est aussi adaptée à chaque patient. Il ne faut pas dépasser les doses prescrites sans avis de votre médecin.

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

Les posologies initiales sont de 25 à 50 mg/jour.  
 Les posologies initiales sont de 25 à 50 mg/jour.  
 Les posologies initiales sont de 25 à 50 mg/jour.

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

**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 pas interrompre la prise sans avis de votre médecin. Ne pas interrompre la prise sans avis de votre médecin.

**5. Contre-indications :**  
 Ne prenez jamais CONVERTAL, comprimé dans les cas suivants :

• Vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants du médicament.  
 • Vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants du médicament.

• Vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants du médicament.  
 • Vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants du médicament.

• Vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants du médicament.  
 • Vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants du médicament.

• 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, losartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.  
 - alicikén.  
 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.

**Signaler 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'insectes ou de guêpe, par exemple), mais peut parfois aggraver la réaction allergique, en cas de prise d'un IEC.

**Signaler 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 18 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 à naître s'il est pris après 3 mois de grossesse (voir rubrique grossesses-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'alicikén (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 si s'agit de lithium, d'estradiol, 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 à naître 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.

Si vous êtes enceinte, votre médecin vous demandera d'arrêter CONVERTAL, dès que vous savez que vous êtes enceinte. Si vous devez utiliser une grossesse, contactez votre médecin.

Si vous devez utiliser une grossesse, contactez votre médecin.



**l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

Personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de guêpe, par exemple), mais peut parfois aggraver la réaction allergique, en cas de prise d'un IEC.

Personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de guêpe, par exemple), mais peut parfois aggraver la réaction allergique, en cas de prise d'un IEC.

Personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de guêpe, par exemple), mais peut parfois aggraver la réaction allergique, en cas de prise d'un IEC.

**quantitative en substance(s) active(s) par unité de prise :**

**VERTAL 50 mg, comprimé :**

Composition qualitative en excipients :

Excipients à effet notoire : Lactose.

**2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :**

**3. Indications thérapeutiques :**

• Hypertension artérielle.

• 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 habituelle recommandée est de 50 à 100 mg/jour.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

**l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

Il vous faut avoir besoin de la lire.

personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas, cela pourrait lui être nocif. Les effets graves ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné à votre médecin ou à votre pharmacien.

**ment :**

**quantitative en substance(s) active(s) par unité de prise :**

**forme :**

**comprimé :**

**VERTAL 50 mg, comprimé :**

Captopril : 50 mg pour un comprimé.

**Composition qualitative en excipients :**

Cellulose microcristalline, amidon de maïs, lactose monohydraté, stéarate de magnésium, 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 :**

Ce médicament est prescrit dans le traitement de :

• Hypertension artérielle,

• 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 dépasser 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 pas interrompre la prise pour une durée très longue. 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 :

• Vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants du médicament.

• Vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants du médicament.

• Vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants du médicament.

• Vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants du médicament.

• Vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants du médicament.

• 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, l'ibésartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.

- aliskiren.

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

**Signaler 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 aggraver la réaction allergique, en cas de prise d'un IEC.

**Signaler 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 18 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 à naître s'il est pris après 3 mois de grossesse (voir rubrique grossesses-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'aliskiren (voir aussi les informations dans les rubriques « 5 et 7 »).

• Si vous prenez un médicament qui agit sur le système nerveux central (par exemple les médicaments à effet sédatif ou hypnotique), votre médecin pourra vous recommander de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse.

• Si vous prenez un médicament qui agit sur le système nerveux central (par exemple les médicaments à effet sédatif ou hypnotique), votre médecin pourra vous recommander de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse.

• Si vous prenez un médicament qui agit sur le système nerveux central (par exemple les médicaments à effet sédatif ou hypnotique), votre médecin pourra vous recommander de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse.

• Si vous prenez un médicament qui agit sur le système nerveux central (par exemple les médicaments à effet sédatif ou hypnotique), votre médecin pourra vous recommander de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse.

• Si vous prenez un médicament qui agit sur le système nerveux central (par exemple les médicaments à effet sédatif ou hypnotique), votre médecin pourra vous recommander de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse.

• Si vous prenez un médicament qui agit sur le système nerveux central (par exemple les médicaments à effet sédatif ou hypnotique), votre médecin pourra vous recommander de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse.

• Si vous prenez un médicament qui agit sur le système nerveux central (par exemple les médicaments à effet sédatif ou hypnotique), votre médecin pourra vous recommander de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse.

• Si vous prenez un médicament qui agit sur le système nerveux central (par exemple les médicaments à effet sédatif ou hypnotique), votre médecin pourra vous recommander de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse.

• Si vous prenez un médicament qui agit sur le système nerveux central (par exemple les médicaments à effet sédatif ou hypnotique), votre médecin pourra vous recommander de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse.

• Si vous prenez un médicament qui agit sur le système nerveux central (par exemple les médicaments à effet sédatif ou hypnotique), votre médecin pourra vous recommander de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse.

• Si vous prenez un médicament qui agit sur le système nerveux central (par exemple les médicaments à effet sédatif ou hypnotique), votre médecin pourra vous recommander de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse.

• Si vous prenez un médicament qui agit sur le système nerveux central (par exemple les médicaments à effet sédatif ou hypnotique), votre médecin pourra vous recommander de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse.

• Si vous prenez un médicament qui agit sur le système nerveux central (par exemple les médicaments à effet sédatif ou hypnotique), votre médecin pourra vous recommander de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse.

• Si vous prenez un médicament qui agit sur le système nerveux central (par exemple les médicaments à effet sédatif ou hypnotique), votre médecin pourra vous recommander de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse.

• Si vous prenez un médicament qui agit sur le système nerveux central (par exemple les médicaments à effet sédatif ou hypnotique), votre médecin pourra vous recommander de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse.

• Si vous prenez un médicament qui agit sur le système nerveux central (par exemple les médicaments à effet sédatif ou hypnotique), votre médecin pourra vous recommander de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse.

• Si vous prenez un médicament qui agit sur le système nerveux central (par exemple les médicaments à effet sédatif ou hypnotique), votre médecin pourra vous recommander de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse.

• Si vous prenez un médicament qui agit sur le système nerveux central (par exemple les médicaments à effet sédatif ou hypnotique), votre médecin pourra vous recommander de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse.

• Si vous prenez un médicament qui agit sur le système nerveux central (par exemple les médicaments à effet sédatif ou hypnotique), votre médecin pourra vous recommander de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse.

• Si vous prenez un médicament qui agit sur le système nerveux central (par exemple les médicaments à effet sédatif ou hypnotique), votre médecin pourra vous recommander de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse.

• Si vous prenez un médicament qui agit sur le système nerveux central (par exemple les médicaments à effet sédatif ou hypnotique), votre médecin pourra vous recommander de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse.

• Si vous prenez un médicament qui agit sur le système nerveux central (par exemple les médicaments à effet sédatif ou hypnotique), votre médecin pourra vous recommander de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse.

• Si vous prenez un médicament qui agit sur le système nerveux central (par exemple les médicaments à effet sédatif ou hypnotique), votre médecin pourra vous recommander de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse.

• Si vous prenez un médicament qui agit sur le système nerveux central (par exemple les médicaments à effet sédatif ou hypnotique), votre médecin pourra vous recommander de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse.

• Si vous prenez un médicament qui agit sur le système nerveux central (par exemple les médicaments à effet sédatif ou hypnotique), votre médecin pourra vous recommander de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse.

• Si vous prenez un médicament qui agit sur le système nerveux central (par exemple les médicaments à effet sédatif ou hypnotique), votre médecin pourra vous recommander de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse.

• Si vous prenez un médicament qui agit sur le système nerveux central (par exemple les médicaments à effet sédatif ou hypnotique), votre médecin pourra vous recommander de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse.

• Si vous prenez un médicament qui agit sur le système nerveux central (par exemple les médicaments à effet sédatif ou hypnotique), votre médecin pourra vous recommander de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse.

• Si vous prenez un médicament qui agit sur le système nerveux central (par exemple les médicaments à effet sédatif ou hypnotique), votre médecin pourra vous recommander de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse.

• Si vous prenez un médicament qui agit sur le système nerveux central (par exemple les médicaments à effet sédatif ou hypnotique), votre médecin pourra vous recommander de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse.

• Si vous prenez un médicament qui agit sur le système nerveux central (par exemple les médicaments à effet sédatif ou hypnotique), votre médecin pourra vous recommander de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse.

• Si vous prenez un médicament qui agit sur le système nerveux central (par exemple les médicaments à effet sédatif ou hypnotique), votre médecin pourra vous recommander de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse.

• Si vous prenez un médicament qui agit sur le système nerveux central (par exemple les médicaments à effet sédatif ou hypnotique), votre médecin pourra vous recommander de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse.



# ASKARDIL®

(Acide acétylsalicylique)

## USAGES ET PRESENTATIONS

10 mg : boîte de 30 comprimés  
100 mg : boîte de 30 comprimés

PPV 22DH40  
EXP 06/2021  
LOT 940263

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antirhumatismaux inhibiteurs de l'enzyme

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

ASKARDIL® contient de l'aspirine. Il est prescrit dans certaines maladies du cœur ou des vaisseaux

seul ou associé à d'autres médicaments.

La prise d'ASKARDIL® ne peut être faite que sur prescription de votre médecin.

## CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens.

- Maladie gastrique ou duodénale érodée.

- Maladie hématologique.

Traitement concomitant par le méthotrexate ou les anticoagulants oraux si aspirine administrée à fortes doses (supérieures à 3 g/j).

Grossesse à partir du 6<sup>ème</sup> mois, en dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une

Aggravation des contre-indications en cas de phénylketonurie (maladie héréditaire due à la naissance).

- Il ne sera généralement pas utilisé, sauf très contraire de votre médecin, en cas de :

- Saignements gastrologiques anormaux ou régres.

- Goûte.

Traitement concomitant par les anticoagulants oraux, ou par l'héparine, les anticoagulants ou d'autres

anti-inflammatoires.

L'allaitement est déconseillé pendant le traitement

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

## MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

ASKARDIL® est un médicament contenant de l'aspirine.

- Anticoagulants : phénoxyphénol, ou du clostérom.

- Hyperlipémie.

- Diabète.

- Pouls irrégulier.

- Malcardement réservé à l'adulte.

- Prévenir votre médecin en cas de : asthme, hémorragie gastro intestinale, insuffisance rénale, de

prostate, chirurgie même mineur car risque d'hémorragie secondaire à l'effet antiagrégant plaquettaire de

l'aspirine.

- ASKARDIL® ne contenant pas de sodium, il peut être administré en cas de régime désodé ou

hyposodé.

- ASKARDIL® ne doit pas être administré en

cas de DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

AVERTISSEMENT : INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS ET

NOTAMENT :

- Les anticoagulants oraux : majoration du risque hémorragique.

- Uricosuriques : diminution de l'effet uricosurique.

- Anticancéreux : augmentation de la toxicité hématologique.

- Autres anti-inflammatoires : majoration du risque ulcérogène et hémorragique si l'aspirine est

administrée à fortes doses > 3 g/j.

SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A BASE D'ASPIRINE A

DEVOIT ETRE ARRÊTÉ AVANT LE DÉBUT DU TRAITEMENT A BASE D'ASKARDIL®.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Au cours de la grossesse, ce médicament peut être prescrit par votre médecin à dose très faible.

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans le traitement de la tougue.

Il ne faut pas dépasser la dose prescrite et ne pas prendre d'autres médicaments contenant de

l'aspirine à partir du 6<sup>ème</sup> mois de la grossesse.

Le médicament passe dans le lait maternel. Il est déconseillé au cours de l'allaitement

D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT

DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT

DE UTILISER UN MEDICAMENT.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Aspiratum : est contre indiqué en cas de phénylketonurie (maladie héréditaire due à la naissance).

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

# ASKARDIL®

(Acide acétylsalicylique)

## USAGES ET PRESENTATIONS

10 mg : boîte de 30 comprimés  
100 mg : boîte de 30 comprimés

PPV 22DH40  
EXP 06/2021  
LOT 940263

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antirhumatismaux inhibiteurs de l'enzyme

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

ASKARDIL® contient de l'aspirine. Il est prescrit dans certaines maladies du cœur ou des vaisseaux

seul ou associé à d'autres médicaments.

La prise d'ASKARDIL® ne peut être faite que sur prescription de votre médecin.

## CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens.

- Maladie gastrique ou duodénale érodée.

- Maladie hématologique.

Traitement concomitant par le méthotrexate ou les anticoagulants oraux si aspirine administrée à fortes doses (supérieures à 3 g/j).

Grossesse à partir du 6<sup>ème</sup> mois, en dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une

Aggravation des contre-indications en cas de phénylketonurie (maladie héréditaire due à la malsaisance).

- Il ne sera généralement pas utilisé, sauf très contraire de votre médecin, en cas de :

- Saignements gastrocologiques anormaux ou récents.

- Goûte.

Traitement concomitant par les anticoagulants oraux, ou par l'héparine, les anticoagulants ou d'autres

anti-inflammatoires.

- L'allaitement est déconseillé pendant le traitement

EN CAS DE DOULEUR, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Les effets indésirables sont : diarrhée, vomissement, ou duodénite.

- Anticoagulation pharmacologique aggrave.

- Hypernatrémie.

- Diabète.

- Pouvoir stabilisé.

- Médicament réservé à l'adulte.

- Prévenir votre médecin en cas de : asthme, hémorragie gastro intestinale, insuffisance rénale, de

probleme chirurgical même mineur car risque d'hémorragie secondaire à l'effet antiagrégant plaquettaire de

l'aspirine.

- ASKARDIL® ne contenant pas de sodium, il peut être administré en cas de régime désodé ou

hyposodé.

- Les effets indésirables sont :

EN CAS DE DOULEUR, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

AVERTISSEMENT : EN CAS D'INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS ET

NOTAMMENT :

- Les anticoagulants oraux : majoration du risque hémorragique.

- Uricoauxtiques : diminution de l'effet uricoauxtique.

- Anticancéreux : utilisation à des doses > 15 mg/jour, augmentation de la toxicité anti-hématologique.

- Autres anti-inflammatoires : majoration du risque ulcérogène et hémorragique si l'aspirine est

administrée à

des doses > 3 g/j.

SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A BASE D'ASPIRINE A

DEVOIT ETRE ARRÊTÉ AVANT LE DÉBUT DU TRAITEMENT A BASE D'ASKARDIL.

LES

CONSEILS.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Au cours de la grossesse, ce médicament peut être prescrit par votre médecin à dose très faible.

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans le traitement de la tougue.

Il ne faut pas dépasser la dose prescrite et ne pas prendre d'autres médicaments contenant de

l'aspirine à partir du 6<sup>ème</sup> mois de la grossesse.

Le médicament passe dans le lait maternel. Il est déconseillé au cours de l'allaitement

D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT

DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT

D'UTILISER UN MEDICAMENT.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Aspiratum : est contre indiqué en cas de phénylketonurie (maladie héréditaire due à la malsaisance).

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

- Mode d'emploi : Les cas se conforment strictement à l'ordonnance de votre médecin.

ATTENTION : LA POSOLOGIE DOIT ETRE :

1 comprimé disponible par jour.

Il ne sera administré que sur prescription médicale.

ASKARDIL® 75 mg n'est pas adapté aux situations d'urgence médicale.

ASKARDIL® est réservé à l'adulte.

- Mode et voie d'administration : Dissoudre le comprimé d'ASKARDIL® dans un verre d'eau.

- Fréquence et moment auquel le médicament doit être administré : Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

- Durée du traitement : Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

- Surdosage : En cas de surdosage accidentel, consulter votre médecin en particulier s'il s'agit d'un enfant.

4. Si l'administration d'une ou plusieurs doses ont été omises, continuer le traitement et éviter la

médication traitant.

EFFETS NON SOUHAITEES ET GENANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, ASKARDIL® PEUT CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAINER

DANS CERTAINS CAS, IL FAUT ARRÊTER IMMEDIATEMENT LE TRAITEMENT ET AVERTIR VOTRE MEDECIN.

DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS.

- Des hémorragies peuvent apparaître au cours du traitement : saignement des gencives, du nez,

émissions des selles noires, de vomissements sanglants.

- Une douleur de l'estomac et du ventre.

- Des réactions allergiques : crise d'asthme, brusque gonflement du visage, du cou, une éruption

cutanée parfois atypique généralisée.

- Des troubles de l'audition, de l'oreille, sensation de baisse de l'audition peuvent

également apparaître.

Elles sont habituellement le fait d'un surdosage en aspirine.

Dans tous ces cas, il faut arrêter immédiatement le traitement et avertir votre médecin.

NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN POUR

TOUT EFFET NON SOUHAITE OU GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE

NOTE.

DATE DE PRESCRIPTION

Ne pas utiliser ASKARDIL® après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

CONSERVATION

A conserver à une température n'excédant pas 30°C et à l'abri de l'humidité.

Un médicament n'est pas un produit comme les autres

Il vous concerne, vous et votre santé

Le médicament est un produit actif

Il vous faut respecter à premiers de découvrir son activité mais son absorption n'est pas toujours sans

danger

Il ne faut jamais abuser des médicaments

Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient

Utilisez les médicaments prescrits comme vous avez besoin

Il sait qu'ils sont les médicaments dont vous avez besoin

Exécutez exactement les prescriptions de son ordonnance, suivez le traitement prescrit,

ne l'interrompez pas, ne le reprenez pas de votre seule initiative

Votre pharmacien connaît les médicaments, suivez ses conseils

Il ne s'agit pas pour vous de prendre des médicaments en quantité importante

Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez besoin

NE LAISSEZ PAS LES MEDICAMENTS A LA PORTEE DES ENFANTS.

Laboratoires de Produits Pharmaceutiques d'Europe du Nord

LAROPHAN S.A. 21, Rue des Ourdars - Casablanca

151009756080P051212



# ASKARDIL®

(Acide acétylsalicylique)

## USAGES ET PRESENTATIONS

10 mg : boîte de 30 comprimés  
100 mg : boîte de 30 comprimés

PPV 22DH40  
EXP 06/2021  
LOT 940263

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antirhétisme, anti-inflammatoire, analgésique, hépato-protecteur

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

ASKARDIL® contient de l'aspirine. Il est prescrit dans certaines maladies du cœur ou des vaisseaux

seul ou associé à d'autres médicaments.

La prise d'ASKARDIL® ne peut être faite que sur prescription de votre médecin.

## CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens.

- Maladie gastrique ou duodénale érodée.

- Maladie hématologique.

Traitement concomitant par le méthotrexate ou les anticoagulants oraux si aspirine administrée à fortes doses (supérieures à 3 g/j).

Grossesse à partir du 6<sup>ème</sup> mois, en dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une

Aggravation des contre-indications en cas de phénylketonurie (maladie héréditaire due à la naissance).

- Il ne sera généralement pas utilisé, sauf très contraire de votre médecin, en cas de :

- Saignements gastrologiques anormaux ou récents.

- Goutte.

Traitement concomitant par les anticoagulants oraux, ou par l'héparine, les anticoagulants ou d'autres

anti-inflammatoires.

L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDICIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

## MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Ne pas utiliser d'ASKARDIL® en même temps que :

- Les médicaments anticoagulants, ou duodécum.

- Anticancéreux phénoliques, ou autres.

- Hypernatrémie.

- Diabète.

- Pouvoir stabiliser.

- Médicament réservé à l'adulte.

- Prévenir votre médecin en cas de : asthme, hémorragie gastro-intestinale, insuffisance rénale, de

progrès chirurgicaux même mineur car risque d'hémorragie secondaire à l'effet antiagrégant plaquettaire de

l'aspirine.

- ASKARDIL® ne contenant pas de sodium, il peut être administré en cas de régime désodé ou

hyposodé.

- ASKARDIL® ne

contient pas de

parabènes.

- ASKARDIL®

ne contient pas

de conservateurs.

- ASKARDIL®

ne contient pas

de colorants.

- ASKARDIL®

ne contient pas

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Au cours de la grossesse, ce médicament peut être prescrit par votre médecin à dose très faible.

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans le traitement de la tougue.

Il ne faut pas dépasser la dose prescrite et ne pas prendre d'autres médicaments contenant de

l'aspirine à partir du 6<sup>ème</sup> mois de la grossesse.

Le médicament passe dans le lait maternel. Il est déconseillé au cours de l'allaitement

d'une façon générale. IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT

DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDICIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT

DE UTILISER UN MEDICAMENT.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Aspiratum : est contre indiqué en cas de phénylketonurie (maladie héréditaire due à la naissance).

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

- Mode d'emploi : LES CAS SE CONCERNENT STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN

O

LASILIX 40MG  
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



Il faut cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise  
indire la dose suivante:

# JHAITES ET GENANTS

EDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES  
MOINS GENANTS :

9  
tes,

LOT : 19E001  
PER:06 2023

quantité insuffisante de potassium dans le sang),

cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (quantité insuffisante de

globules blancs), thrombopénie (taux anormalement bas de plaquettes),

- élévation discrète 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, hyponatémie (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,

- liés 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.

SIGNALIZ A VOTRE MEDICIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT

QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

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**  
**Lasilix® 20 mg/2 ml**

Furosémide

SANOFI

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à

votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un

d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

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

## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### Composition

**LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.

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

**LASILIX 20 mg/2ml :**

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.

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

## Formes pharmaceutiques et présentations

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

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable.

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

## DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

### Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,

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

potassium.

- de l'hypertension artérielle.

### Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences 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 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 :



O

LASILIX 40MG  
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



Il est recommandé d'administrer une ou plusieurs doses à été omise  
indire la dose suivante:

**HAUTES ET GENANTS**

**EDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES  
MOINS GENANTS :**

9  
tes,

**LOT : 19E001**  
**PER:06 2023**

**quantité insuffisante de potassium dans le sang),**

**cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (quantité insuffisante de**

**globules blancs), thrombopénie (taux anormalement bas de plaquettes),**

**élévation discrète 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, hyponatémie (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,**

**- liés 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.**

**SIGNALIZ : A VOTRE MEDICIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT**

**QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.**

**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**  
**Lasilix® 20 mg/2 ml**

**Furosémide**

**SANOFI**

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à

votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un

d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

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

**IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

**Composition**

**LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.

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

**LASILIX 20 mg/2ml :**

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.

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

**Formes pharmaceutiques et présentations**

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

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable.

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

**DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT**

**Voie orale :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,

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

potassium.

- de l'hypertension artérielle.

**Voie injectable :**

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences 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 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 :

O

LASILIX 40MG  
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



Il est recommandé d'administrer une ou plusieurs doses à été omise  
indire la dose suivante:

**HAUTES ET GENANTS**

**EDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES  
MOINS GENANTS :**

9  
tes,

**LOT : 19E001**  
**PER:06 2023**

*quantité insuffisante de potassium dans le sang),*  
cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (*quantité insuffisante de*  
*globules blancs*), thrombopénie (*taux anormalement bas de plaquettes*),

- élévation discrète de l'uricémie (peut causer exceptionnellement une crise de goutte,  
- élévation de la glycémie (*quantité de sucre dans le sang*)

- déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hyponatémie (*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 (*défection*  
*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,

- liés 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.

**SIGNALIZ A VOTRE MEDICIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT  
QU'IL 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**  
**Lasilix® 20 mg/2 ml**

*Furosémide*

**SANOEL**

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un  
d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.  
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

### IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

#### Composition

**LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.

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

**LASILIX 20 mg/2ml :**

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.

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

### Formes pharmaceutiques et présentations

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

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,  
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

### DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

#### Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

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

- de l'hypertension artérielle.

#### Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,  
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),  
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*retention 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 :



O

LASILIX 40MG  
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



Il est recommandé d'administrer une ou plusieurs doses à été omise  
indire la dose suivante:

**HAUTES ET GENANTS**

**EDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES  
MOINS GENANTS :**

9  
tes,

**LOT : 19E001**  
**PER:06 2023**

**quantité insuffisante de potassium dans le sang),**

**cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (quantité insuffisante de**

**globules blancs), thrombopénie (taux anormalement bas de plaquettes),**

**élévation discrète 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, hyponatrémie (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,**

**- liés 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.**

**SIGNALIZ : A VOTRE MEDICIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT**

**QU'IL NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.**

**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.**

**sanoel-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**

**Furosémide**

**SANOEL**

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

**Elle contient des informations importantes sur votre traitement.**

**Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à**

**votre médecin ou votre pharmacien.**

**Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un**

**d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.**

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

## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### Composition

**LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.

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

**LASILIX 20 mg/2 ml :**

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.

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

## Formes pharmaceutiques et présentations

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

**LASILIX 20 mg/2 ml :** solution injectable.

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

## DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

### Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,

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

potassium.

- de l'hypertension artérielle.

### Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences 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 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 :

O

LASILIX 40MG  
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



Il est recommandé d'administrer une ou plusieurs doses à été omise  
indire la dose suivante:

**HAUTES ET GENANTS**

**EDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES  
MOINS GENANTS :**

9  
tes,

**LOT : 19E001**  
**PER:06 2023**

**quantité insuffisante de potassium dans le sang),**

**cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (quantité insuffisante de**

**globules blancs), thrombopénie (taux anormalement bas de plaquettes),**

**élévation discrète 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, hyponatémie (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,**

**- liés 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.**

**SIGNALIZ A VOTRE MEDICIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT**

**QU'IL SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.**

**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.**

**sanoel-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**

**Furosémide**

**SANOEL**

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

**Elle contient des informations importantes sur votre traitement.**

**Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à**

**votre médecin ou votre pharmacien.**

**Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un**

**d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.**

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

## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### Composition

**LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.

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

**LASILIX 20 mg/2ml :**

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.

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

## Formes pharmaceutiques et présentations

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

**LASILIX 20 mg/2 ml :** solution injectable.

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

## DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

### Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,

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

potassium.

- de l'hypertension artérielle.

### Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences 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 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 :



