

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

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

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

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



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

Déclaration de Maladie

N° W21-692672

☒ **Maladie** ☐ **Dentaire** ☐ **Optique** ☐ **Autres** 1.141.774

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 00626 Société : RAM

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☒ Autre : Retraité

Nom & Prénom : TADILI Jawad

Date de naissance : 07-08-1944

Adresse : 17 km AL SAITANI - AGDAL - RABAT - 10090

Tél : 0661350226 Total des frais engagés : 1124,40 Dhs

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 28/04/2022

Nom et prénom du malade : TADILI Jawad Age : 77 ans

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

Nature de la maladie : HTA + cardiopathie ischémique

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : _____

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

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

Fait à : Rabat Le : 17 MA 2022

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
28/04/2022	C1		GRATUIT	Dr. TADILI Jawad Anesthésie-Réanimation CHU - Ibn Sina - Rabat

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
صيدلية القبيبات Pharmacie de Kebibat SED RATI M ^{ed} pharmacien 7, rue Slaoui Kebibat - Rabat Tél: 0537 69 05 07	28/04/2022	1124,210

Cachet et signature du
Laboratoire et du Radiologue



APHIES

in des
nts

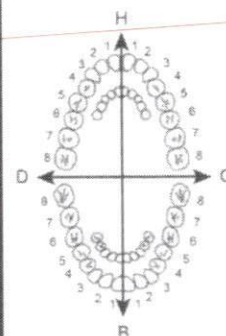
Montant
des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

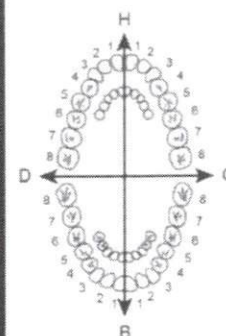
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

VOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.



O.D.F PROTHESES DENTAIRES



DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

[Création, remont, adjonction]
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DEBUT
D'EXECUTION

FIN
D'EXECUTION

COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DATE DU
DEVIS

DATE DE
L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

المملكة المغربية

وزارة الصحة

المركز الاستشفائي الجامعي ابن سينا

Royaume du Maroc
Ministère de la Santé

Centre Hospitalo-Universitaire Ibn Sina
Hôpital Ibn Sina



مستشفى ابن سينا

٢٠٢٢/٠٤/٢٨

٢٠٢٢/٠٤/٢٨

٢٠٢٢/٠٤/٢٨

٢٠٢٢/٠٤/٢٨

Dr. TADILI Jawad
Anesthésie-Réanimation
CHU - Ibn Sina / Rabat

Rabat, le 28/04/2022

Dr. TADILI Jawad

- 75,20 x 3¹ 1. Anap long 1cp/m. (Zuris)
148,00 x 3² 2. Lantam long 1cp/m. ~
70,00 x 2³ 3. Cevitin long 1cp/m. ~
30,70 x 4⁴ 4. Kandigic King 1At/min. ~
96,00 x 2⁵ 5. long long 1cp/5. -

T = 1124,40

صيدلية القبيبات

Pharmacie de Kebibat

SED RATI M^{ed} Pharmacien

7, rue Slaoui Kebibat - Rabat

Tél.: 0537 69 95 07

Dr. TADILI Jawad
Anesthésie-Réanimation
CHU - Ibn Sina - Rabat

Prazol[®] 20

oméprazole

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même s'il présente les mêmes symptômes que vous. 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.

PPV: 36DHO
FER: 03/24
LOT: K2832-1

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Prazol[®] 20 mg :

Oméprazole (DCI)

Excipients qsp

20 mg

1 gélule

FORME PHARMACEUTIQUE

- Gélule contenant des microgranules gastro-résistants.
- Présentation : boîte de 7, 14 et 28 gélules.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

PRAZOL[®] 20 mg, gélule gastro-résistante contient la substance active oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelés inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

PRAZOL[®] 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). PRAZOL[®] 20 mg, gélule gastro-résistante peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel ≥ 10 kg

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).

Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents

- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

- Maladie ulcéreuse gastroduodénale :

Selon le cas :

- 1 gélule de Prazol[®] 20 mg matin et soir, associée à deux antibiotiques pendant 7 jours.

Cette trithérapie sera suivie par 1 gélule de Prazol[®] 20 mg par jour pendant 3 à 5 semaines supplémentaires.

- 1 gélule de Prazol[®] 20 mg par jour pendant 4 à 6 semaines.

• Oesophagite par reflux gastro-œsophagien :

- 1 gélule de Prazol[®] 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

• Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens :

- 1 gélule de Prazol[®] 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

• Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens :



Prazol[®] 20

oméprazole

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même s'il présente les mêmes symptômes que vous. 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.

PPV: 36DHO
FER: 03/24
LOT: K2832-1

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Prazol[®] 20 mg :

Oméprazole (DCI)

Excipients qsp

20 mg

1 gélule

FORME PHARMACEUTIQUE

- Gélule contenant des microgranules gastro-résistants.
- Présentation : boîte de 7, 14 et 28 gélules.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

PRAZOL[®] 20 mg, gélule gastro-résistante contient la substance active oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelés inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

PRAZOL[®] 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). PRAZOL[®] 20 mg, gélule gastro-résistante peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel ≥ 10 kg

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).

Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents

- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

- Maladie ulcéreuse gastroduodénale :

Selon le cas :

- 1 gélule de Prazol[®] 20 mg matin et soir, associée à deux antibiotiques pendant 7 jours.

Cette trithérapie sera suivie par 1 gélule de Prazol[®] 20 mg par jour pendant 3 à 5 semaines supplémentaires.

- 1 gélule de Prazol[®] 20 mg par jour pendant 4 à 6 semaines.

• Oesophagite par reflux gastro-œsophagien :

- 1 gélule de Prazol[®] 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

• Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens :

- 1 gélule de Prazol[®] 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

• Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens :

Simvastatine

- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même s'il présente les mêmes symptômes que vous. Si vous ne le prenez pas, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans ce prospect, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

CIVASTINE® 10 mg comprimé pelliculé Boîte de 28.
CIVASTINE® 20 mg comprimé pelliculé Boîte de 15 et 30.
CIVASTINE® 40 mg comprimé pelliculé Boîte de 30.

Pour les enfants (âgés de 10 à 17 ans), la dose usuelle recommandée pour débuter le traitement est de 10 mg par jour à prendre le soir. La dose maximale recommandée est de 40mg par jour.

PPV 700H00
PER 10/23
LOT K2797



20 mg

40 mg

CIVASTINE®

Simvastatine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser

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

Forme pharmaceutique et contenu :

- CIVASTINE® 10 mg comprimé pelliculé Boîte de 28.
- CIVASTINE® 20 mg comprimé pelliculé Boîte de 15 et 30.
- CIVASTINE® 40 mg comprimé pelliculé Boîte de 30.

Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité :

Simvastatine	20 mg
Simvastatine	40 mg

Les autres composants sont :

Excipients : lactose anhydre, cellulose microcristalline, amidon prégelatinisé, croscollon, butylhydroxyanisole, acide ascorbique, citrique anhydre, stéarate de magnésium, alcool éthylique 96%, opadry blanc.

Liste des excipients à effet notoire : lactose, butylhydroxyanisole, alcool éthylique.

Classe pharmacothérapeutique :

Ce médicament est un hypolipémiant.

Indications thérapeutiques :

CIVASTINE® est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL), et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, CIVASTINE® augmente les niveaux du bon cholestérol (cholestérol HDL). CIVASTINE® fait partie de la classe des médicaments appelés statines.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol total est composé principalement de cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères en formant une plaque. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut ralentir ou bloquer le flux sanguin vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque ou une attaque cérébrale. Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'agglomérer dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladie cardiaque.

Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolémiant pendant la prise de ce médicament.

CIVASTINE® est utilisé en complément d'un régime hypocholestérolémiant, si vous avez :

- Un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre sang (dyslipidémie mixte),
- Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang. Vous pouvez également recevoir d'autres traitements,
- Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, un antécédent d'accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). CIVASTINE® peut prolonger votre vie en réduisant le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.

Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat dû à un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut mesurer votre cholestérol à l'aide d'un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin des résultats à atteindre.

Posologie :

Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de vos facteurs de risque. Toujours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous n'êtes pas sûr. Vous devez suivre un régime faisant baisser le cholestérol pendant le traitement par CIVASTINE®.

Mode et voie d'administration :

Prenez CIVASTINE® en prise unique le soir. Vous pouvez le prendre avec ou sans aliments.

Durée du traitement :

Continuez à prendre CIVASTINE®, à moins que votre médecin ne vous le demande d'arrêter.

Si votre médecin vous a prescrit CIVASTINE® avec un autre médicament qui fait baisser le cholestérol contenant un chélateur de l'acide biliaire, vous devez prendre CIVASTINE® au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le chélateur de l'acide biliaire.

Dosage :

La dose recommandée est de 1 comprimé de CIVASTINE® 10 mg, 20 mg, 40 mg, par voie orale, par jour.

Adultes :

La dose habituelle de départ est de 10, 20 mg ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin pourra ajuster la posologie après au moins 4 semaines de traitement à une dose maximum de 80 mg/jour. Ne prenez pas plus de 80 mg par jour.

Votre médecin peut vous prescrire un plus faible dosage, surtout si vous prenez certains des médicaments listés ci-dessus, ou si vous avez des problèmes rénaux.

La dose de 80 mg est uniquement recommandée aux patients adultes à très haut taux de cholestérol et à fort risque de problèmes cardiaques et qui n'ont pas atteint le taux de cholestérol souhaité à de faibles doses.

Enfants :

Pour les enfants (âgés de 10 à 17 ans), la dose usuelle recommandée pour débuter le traitement est de 10 mg par jour à prendre le soir. La dose maximale recommandée est de 40 mg par jour.

Contre-indications :

- Ne prenez jamais CIVASTINE® dans les cas suivants :
- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la simvastatine ou à l'un de ses composants.
- Si vous avez actuellement des problèmes de foie.
- Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez.
- Si vous prenez un (des) médicament(s) contenant du colestipol ou du colestyramine.

Le colestipol ou le colestyramine peuvent interférer avec l'absorption de la simvastatine. Si vous prenez l'un de ces médicaments, informez votre médecin. Si vous prenez un médicament contenant du colestipol ou du colestyramine, ne prenez pas CIVASTINE®.

Si l'un de ces effets graves se manifeste, arrêtez immédiatement le traitement et consultez votre médecin.

- Douleurs musculaires, sensibilité musculaire accrue, y compris une atteinte musculaire provoquant une faiblesse ou une douleur.
- Réactions d'hypersensibilité (allergie) telles que : gonflement du visage, de la langue et de la gorge ; éruption accompagnée d'une faiblesse ; douleur ou inflammation des articulations ; inflammation des vaisseaux sanguins ; bleus exceptionnels, éruptions cutanées ; essoufflements (dyspnée) et malaises ; syndrome lupique (incluant éruption, gonflement du visage, fièvre) ; troubles du foie avec les symptômes suivants : sensation de fatigue ou faible perte d'appétit ; inflammation du pancréas souvent avec douleur ; diminution des globules rouges (anémie) ; engourdissement et faiblesse des bras et des jambes ; maux de tête, sensation de fourmillement ; problèmes digestifs (douleur abdominale, diarrhée, constipation) ; éruption, démangeaisons, perte de cheveux ; faiblesse ; sommeil agité (très rare) ; mauvaise mémoire (très rare), perte de conscience.

Les effets indésirables suivants ont également été observés :

- Troubles de l'érection,
- Dépression,
- Inflammation des poumons causant de la toux et de la fièvre,
- Problèmes de tendon, parfois compliqués de rupture,
- D'autres effets indésirables possibles sont : troubles du sommeil, y compris cauchemars ; troubles sexuels ; diabète. Vous pouvez développer un diabète sans le savoir. Si vous avez une pression artérielle (tension) élevée, vérifiez-la régulièrement.

Tests biologiques :

L'augmentation de certains tests hépatiques.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Informez votre médecin :

- De tout problème médical que vous avez ou que vous avez eu.
- Si vous consommez d'importantes quantités d'alcool.
- Si vous avez eu ou avez une maladie du foie.
- Si vous devez subir une opération. Vous devez arrêter de prendre CIVASTINE® au moins 2 semaines avant l'opération.
- Si vous êtes asiatique, parce qu'un dosage plus faible peut être nécessaire.

Votre médecin devra vous prescrire un bilan de laboratoire pendant le traitement par CIVASTINE®.

Votre médecin peut également vous prescrire un traitement par CIVASTINE®.

Au cours de votre traitement avec ce médicament, surveillez attentivement par votre médecin. Si vous avez des effets indésirables graves, informez votre médecin si vous avez une

KARDEGIC® 75mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

ne
Per
de
fai
d'a
po
su
Si
L'a

LOT : 21E008
PER: 02 2023

KARDEGIC 75mg
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



Il peut survenir. Le risque
gés, chez les personnes de
et l'estomac et en cas
ients et KARDEGIC 75 mg,
ment votre médecin en cas de

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

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

1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récurrences d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose sans l'accord de votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :

• si vous êtes allergique à la substance active (acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, mentionnés dans la rubrique 6,

• si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens -AINS),

• si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour,

• si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS),

• si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum,

• si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens),

• si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements,

• si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur,

• si vous êtes atteint d'une monocyte (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

• si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,

• si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),

• si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles),

• si vous avez une maladie des reins ou du foie,

• si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),

• si vous avez des règles abondantes.

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acétylsalicylate. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

dernière prise de ce médicament doit de plusieurs jours.
Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

Enfants et adolescents

Vous n'avez pas le droit d'administrer ce médicament, prévenez votre médecin.

KARDEGIC ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS) comme par exemple l'ibuprofène sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements.

Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose en même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,
- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang) sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,
- un autre médicament à base de benzbromarone ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),
- un autre médicament à base d'anagrelide (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),
- le ticagrelor (en dehors des indications validées),
- un autre médicament à base de défibrotine (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),
- nicorandil (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine).

Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :

- métoprolole utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers),
- topiques gastro-intestinaux, antidiarrhéiques et adsorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),
- anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),
- anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre),
- ticagrelor (dans les indications validées),
- cobiménib,
- ibuprofène,
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),
- médicaments mides adrénergiques-sérotoninergiques.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avec récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose avec des aliments, boissons et de l'alcool

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de lésions au niveau gastro-intestinal.

Grossesse, allaitement et fertilité

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

Grossesse : (ce médicament contient de l'aspirine (acétylsalicylate)). Ne prendre AUCUN AUTRE médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

Jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin prescrira

KARDEGIC® 75mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

LOT : 21E008
PER: 02 2023

KARDEGIC 75mg
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



Il peut survenir. Le risque
gés, chez les personnes de
et l'estomac et en cas
ients et KARDEGIC 75 mg,
ment votre médecin en cas de

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

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

1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en
sachet-dose appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose agit sur les plaquettes présentes
dans le sang et permet de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récurrences
d'accidents vasculaires : cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du
cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire.
Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 75 mg,
poudre pour solution buvable en sachet-dose sans l'accord de votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :

• si vous êtes allergique à la substance active (acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres
composants contenus dans KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose,
mentionnés dans la rubrique 6,

• si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les
anti-inflammatoires non stéroïdiens - AINS),

• si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines
d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour,

• si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué
par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille que l'aspirine (les AINS),

• si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum,

• si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de
l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens),

• si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de
saignements,

• si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur,

• si vous êtes atteint d'une monocyte (maladie des cellules impliquées dans les réactions
allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour
solution buvable en sachet-dose.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

• si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses
élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,

• si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac
(gastrite),

• si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans
les selles),

• si vous avez une maladie des reins ou du foie,

• si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),

• si vous avez des règles abondantes.

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez
des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et
recevant de l'acétylsalicylate. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

dernière prise de ce médicament doit de plusieurs jours.
Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce
médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

Enfants et adolescents

Vous n'avez pas le droit d'administrer ce médicament, prévenez votre médecin.

KARDEGIC ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez
pas prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose
d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS
comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien.
L'association de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en
sachet-dose pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets
indésirables, notamment les saignements.

Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer
que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non
stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 75 mg, poudre
pour solution buvable en sachet-dose en même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent
d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,
- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le
sang) sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de
l'aspirine et du clopidogrel,
- un autre médicament à base de benzbromarone ou probénécide (médicaments utilisés pour
traiter la goutte),
- un autre médicament à base d'anagrelide (médicament utilisé pour diminuer le nombre de
plaquettes dans le sang),
- le ticagrelor (en dehors des indications validées),
- un autre médicament à base de défibrotine (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie
dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),
- nicorandil (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine).

Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :

- métoprolole utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter
certains cancers),
- topiques gastro-intestinaux, antidiarrhéiques et adsorbants (médicaments utilisés pour traiter les
douleurs digestives ou les ulcères digestifs),
- anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),
- anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la
fièvre),
- ticagrelor (dans les indications validées),
- cobimétinib,
- ibuprofène,
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la
dépression ou les troubles anxieux),
- médicaments mides adrénergiques-sérotoninergiques.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avec récemment pris ou pourriez prendre
tout autre médicament.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose avec des aliments, boissons et de l'alcool

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de
lésions au niveau gastro-intestinal.

Grossesse, allaitement et fertilité

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

Grossesse : (ce médicament contient de l'aspirine (acétylsalicylate)). Ne prendre AUCUN
AUTRE médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

Jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin prescrira

KARDEGIC® 75mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

LOT : 21E008
PER: 02 2023

KARDEGIC 75mg
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



Il peut survenir. Le risque
gés, chez les personnes de
et l'estomac et en cas
ients et KARDEGIC 75 mg,
ment votre médecin en cas de

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

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

1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récurrences d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose sans l'accord de votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :

• si vous êtes allergique à la substance active (acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, mentionnés dans la rubrique 6,

• si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens -AINS),

• si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour,

• si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille que l'aspirine (AINS),

• si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum,

• si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens),

• si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements,

• si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur,

• si vous êtes atteint d'une monocyte (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

• si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,

• si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),

• si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles),

• si vous avez une maladie des reins ou du foie,

• si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),

• si vous avez des règles abondantes.

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acétylsalicylate. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

dernière prise de ce médicament doit de plusieurs jours.
Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

Enfants et adolescents

Vous n'avez pas le droit d'administrer ce médicament, prévenez votre médecin.

KARDEGIC ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements.

Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose en même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,
- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang) sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,
- un autre médicament à base de benzobromarone ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),
- un autre médicament à base d'anagrelide (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),
- le ticagrelor (en dehors des indications validées),
- un autre médicament à base de défibrotine (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),
- nicorandil (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine).

Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :

- métoprolole utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers),
- topiques gastro-intestinaux, antidiarrhéiques et adsorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),
- anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),
- anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre),
- ticagrelor (dans les indications validées),
- cobéfémib, ibuprofène,
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),
- médicaments mides adrénergiques-sérotoninergiques.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avec récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose avec des aliments, boissons et de l'alcool

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de lésions au niveau gastro-intestinal.

Grossesse, allaitement et fertilité

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

Grossesse : (ce médicament contient de l'aspirine (acétylsalicylate)). Ne prendre AUCUN AUTRE médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

Jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin prescrira

KARDEGIC® 75mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

ne
Per
de
fai
d'a
po
su
Si
L'a

LOT : 21E008
PER: 02 2023

KARDEGIC 75mg
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



Il peut survenir. Le risque
gés, chez les personnes de
et l'estomac et en cas
ients et KARDEGIC 75 mg,
ment votre médecin en cas de

25 doses, et ce même lorsque la

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

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

1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récurrences d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose sans l'accord de votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :

• si vous êtes allergique à la substance active (acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, mentionnés dans la rubrique 6,

• si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens - AINS),

• si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour,

• si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS),

• si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum,

• si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens),

• si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements,

• si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur,

• si vous êtes atteint d'une monocyte (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

• si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,

• si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),

• si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles),

• si vous avez une maladie des reins ou du foie,

• si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),

• si vous avez des règles abondantes.

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acétylsalicylate. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

dernière prise de ce médicament doit de plusieurs jours.

Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

Enfants et adolescents

Vous n'avez pas 16 ans ? Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin.

KARDEGIC ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS) comme par exemple l'ibuprofène sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements.

Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose en même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,
- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang) sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,
- un autre médicament à base de benzobromarone ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),
- un autre médicament à base d'anagrelide (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),
- le ticagrelor (en dehors des indications validées),
- un autre médicament à base de défibrotine (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),
- nicorandil (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine).

Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :

- métoprolole utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers),
- topiques gastro-intestinaux, antidiarrhéiques et adsorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),
- anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),
- anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre),
- ticagrelor (dans les indications validées),
- cobéfénib,
- ibuprofène,
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),
- médicaments mides adrénergiques-sérotoninergiques.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avec récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose avec des aliments, boissons et de l'alcool

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de lésions au niveau gastro-intestinal.

Grossesse, allaitement et fertilité

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

Grossesse : (ce médicament contient de l'aspirine (acétylsalicylate)). Ne prendre AUCUN AUTRE médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

Jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin prescrira

LOSARTAN GT®

LOSARTAN GT® 50 mg

LOSARTAN GT® 100 mg

Losartan potassique

COMPOSITION

La substance active

Losartan potassique

Losartan potassique

Les autres composants sont : Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, hydroxypropyl

de méthylcellulose, stéarate de magnésium, spady V-Y-1000 White

FORME PHARMACOTHERAPIQUE

Comprimés pelliculés sécables, boîte de 30

CLASSE PHARMACOTHERAPIQUE

Antagonistes de l'angiotensine II, non associés

Code ATC : C03CA01

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

• Traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les adultes et les enfants et après

18 ans.

• Traitement de l'athérome rénal chez les patients adultes diabétiques de type 2, hypercho

0,5 g/jour, dans le cadre d'un traitement antihypertenseur.

• Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique chez les patients adultes, lorsque le trait

de l'insuffisance de conversion (ICC) est instable en raison d'une insuffisance rénale (en part

contre-indication. Le losartan ne doit pas être utilisé en traitement de relais chez les patients

cardiaques, stabilisés par un IEC. Les patients doivent avoir une fraction d'éjection ventricu

et doivent être cliniquement stabilisés et sous un traitement régulier pour l'insuffisance car

• Réduction du risque d'accident vasculaire cérébral chez les patients adultes hyperten

hypertrophie ventriculaire gauche à l'électrocardiogramme.

CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

• Si vous êtes allergique au losartan ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

• Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre Losartan GT

pelliculé sécable en début de grossesse).

• Si votre fonction hépatique est gravement dégradée.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Faites attention avec Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

Adresser-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière avant de prendre Losartan GT, comprimé

pelliculé sécable.

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Losartan GT,

comprimé pelliculé sécable est contre-indiqué en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte

de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas d'utilisation à partir de ce stade de la

grossesse.

Il est important d'avertir votre médecin avant de prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

• Si vous avez déjà eu un angio-œdème (gonflement du visage, des lèvres, de la gorge et/ou de la langue).

• Si vous avez eu des évanouissements ou des diarrhées, entraînant une perte importante de liquide et/ou

de sel de votre organisme.

• Si vous prenez des diurétiques (médicaments qui augmentent la quantité d'eau passant à travers de vos reins) ou

si vous faites un régime sans sel pouvant conduire à une perte importante de liquide et de sel de votre

organisme.

• Si vous avez un rétrécissement ou un blocage des artères rénales ou si vous avez récemment reçu une

transplantation rénale.

• Si votre fonction hépatique est dégradée.

• Si vous souffrez d'insuffisance cardiaque avec ou sans insuffisance rénale ou d'arythmie cardiaque sévère

concomitante pouvant mettre en jeu le pronostic vital. Une attention particulière est nécessaire lorsque vous

êtes traité simultanément par des bêta-bloquants.

• Si vous avez un problème de valvules cardiaques ou du muscle cardiaque.

• Si vous souffrez d'une maladie coronarienne (causée par une réduction de la circulation sanguine dans les vaisseaux

cardiaques), ou d'une maladie vasculaire cérébrale (causée par une réduction de la circulation sanguine dans le

cervelle).

• Si vous avez un hyperaldostéronisme primaire (un syndrome associé à une augmentation de la sécrétion

d'aldostérone due à une anomalie des glandes surrénales).

Effets indésirables

Losartan GT, comprimé pelliculé sécable a été étudié chez les enfants. Pour plus d'informations, adressez-vous

à votre médecin.

L'utilisation de Losartan GT, comprimé pelliculé sécable n'est pas recommandée chez les enfants atteints de

problèmes rénaux ou hépatiques, ou chez les enfants âgés de moins de 6 ans, les données disponibles étant

limitées chez ces patients.

L'utilisation de ce médicament est contre-indiquée 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

reins).

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Prenez d'autres médicaments

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre

médicament.

Faites particulièrement attention si vous prenez l'un des médicaments suivants lorsque vous êtes traité par

Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

• d'autres médicaments antihypertenseurs, car la pression artérielle peut être abaissée par l'un des médicaments ou les

médicaments suivants : antidiurétiques thyroïdiens, antipsychotiques, baclofène, amiloride.

• des médicaments éparpillant le potassium ou qui peuvent augmenter le taux de potassium (par exemple

suppléments de potassium, substituts de sel contenant du potassium ou médicaments éparpillant de

potassium tels que certains diurétiques [amilofrène, furosémide, spironolactone] ou héparine).

• des anti-inflammatoires non stéroïdiens tels que l'indométacine, induisant les inhibiteurs de la COX-2 (médicaments

réduisant l'inflammation et pouvant être utilisés pour diminuer la douleur) car le peuvent diminuer l'effet

antihypertenseur du losartan.

Si votre fonction rénale est altérée, l'utilisation concomitante de ces médicaments peut entraîner une aggravation

de l'insuffisance rénale.

Les médicaments à base de lithium ne doivent être pris avec le losartan que sous le contrôle rapproché de votre

médecin. Des précautions particulières (bilan sanguin) peuvent être appropriées.

Interactions avec les aliments et les boissons

Losartan GT, comprimé pelliculé sécable peut être pris à jeun ou avec des repas.

CONTRAINDICATIONS

Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Votre médecin

vous recommandera d'éviter de prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable avant d'être enceinte ou dès que vous

apprenez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre à votre

médicament à la place de Losartan GT, comprimé pelliculé sécable. Losartan GT, comprimé pelliculé sécable

est contre-indiqué en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela

pourrait nuire gravement à votre enfant.

Allaitement

Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point de commencer à allaiter. Losartan GT, comprimé

pelliculé sécable est contre-indiqué chez les femmes qui allaitent et votre médecin pourrait choisir un autre traitement

si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

EFFETS SUR L'APTITUDE À CONDUIRE DES VÉHICULES OU À UTILISER DES MACHINES

Les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'ont pas été étudiés.

Il est peu probable que Losartan GT, comprimé pelliculé sécable affecte votre aptitude à conduire ou à utiliser

des machines. Cependant, comme avec de nombreux autres médicaments utilisés dans le traitement de

l'hypertension, le losartan peut provoquer des effets indésirables ou une somnolence chez certains patients. En

cas d'éourdissements ou de somnolence, consultez votre médecin avant de conduire ou d'utiliser des machines.

Liste des excipients à effet notoire

Ce médicament contient du lactose.

PHARMACOLOGIE, MODE D'ETOU VOIES D'ADMINISTRATION, FREQUENCE D'ADMINISTRATION ET DUREE

DU TRAITEMENT

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou votre

pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Votre médecin décidera

de la dose appropriée de Losartan GT, comprimé pelliculé sécable en fonction de votre état et si vous prenez

d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable aussi

longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de Losartan GT 50 mg).

L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement.

Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés

de Losartan GT 50 mg) ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg).

Si vous avez l'impression que l'effet de Losartan GT est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou

à votre pharmacien.



Les comprimés doivent être pris une fois par jour, à jeun, au moins 30 minutes avant le repas. Prenez votre traitement quotidien à la

même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par Losartan GT, comprimé pelliculé

sécable sans l'avis de votre médecin.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de Losartan GT, comprimé pelliculé sécable que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris accidentellement trop de comprimés, contactez immédiatement votre médecin. Les symptômes

d'un surdosage sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une

diminution de celui-ci.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

Si vous avez accidentellement oublié de prendre votre dose quotidienne, prenez simplement la prochaine dose

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

Les effets indésirables suivants ne sont pas rapportés avec Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

• vertiges

• étourdissements

• hypotension

• diarrhées

• fatigue

• trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie)

• saignements de nez ou de sang (hypertension)

• modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale

• réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie)

• élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium dans le sérum des patients en insuffisance

cardiaque.

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :

• somnolence

• maux de tête

• troubles du sommeil

• sensations d'acclimation du rythme cardiaque (palpitations)

• douleur dans la poitrine (angine de poitrine)

• baisse de la pression artérielle (particulièrement après une perte d'eau excessive, patients en insuffisance

cardiaque sévère ou sous traitement par des doses élevées de diurétiques).

• effet orthostatique lié à la dose tel que diminution de la pression artérielle lors du passage de la position couchée

à la position assise

• essoufflement (dyspnée)

• douleurs abdominales

• constipation opiniâtre

• diarrhées

• nausées

• vomissements

• éruption (urticaire)

• élongation (gonflement)

• rash

• gonflement localisé (œdème)

Rares (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000) :

• hypersensibilité

• angio-œdème

• élongation des vaisseaux sanguins (vasculature incluant purpura de Henoch-Schönlein)

• engourdissement ou picotements (paresthésies)

• évanouissement (syncope)

• élongation des tendons (tendinite)

• attaque cérébrale (AVC)

• inflammation du foie (hépatite)

• élévation du taux de l'enzyme aminotransférase (ALT), qui habituellement se normalise à l'arrêt du traitement.

Les effets indésirables suivants ne sont pas rapportés avec Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

• diminution du nombre de plaquettes

• migraine

• anomalies de la fonction hépatique

• douleurs musculaires et articulaires

• syndrome pseudo-grippal

• douleur dentaire et infection urinaire

• éruption (urticaire)

• douleur musculaire inexpliquée avec des urines foncées (de la couleur du thé) (rhabdomyolyse)

• impuissance

• élongation des tendons (tendinite)

• taux bas de sodium dans le sang (hyponatrémie)

• dépression

• sensation générale de malaise

• élongation des tendons, gonflement, claquement dans les oreilles (acouphènes)

• Les effets indésirables chez les enfants sont identiques à ceux rapportés chez les adultes.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière.

Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser Losartan GT, comprimé pelliculé sécable après la date de péremption mentionnée sur la boîte

ou l'emballage. Voir la notice pour plus d'informations sur la péremption de conservation.

TABLEAU A (Liste 6)

Fabrique par ZENTH PHARMA

Sous licence FARMOC

W. Zone Industrielle Tassila Inezgane Agadir Maroc

Dr M.E. BOUHADDI, Pharmacien Responsable

Imp A/DJR

C00004-02

LOSARTAN GT®

LOSARTAN GT® 50 mg

LOSARTAN GT® 100 mg

Losartan potassique

COMPOSITION

La substance active

Losartan potassique

Losartan potassique

Les autres composants sont : Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, hydroxypropyl

de méthylcellulose, stéarate de magnésium, spady V-Y-1000 White

FORME PHARMACOTHERAPIQUE

Comprimés pelliculés sécables, boîte de 30

CLASSE PHARMACOTHERAPIQUE

Antagonistes de l'angiotensine II, non associés

Code ATC : C03AC01

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

• Traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les adultes et les enfants et/ou à partir de 18 ans.

• Traitement de l'athérome rénal chez les patients adultes diabétiques de type 2, hypercholestérolémiques, dans le cadre d'un traitement antihypertenseur.

• Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique chez les patients adultes, lorsque le traitement de l'insuffisance cardiaque est inadéquat en raison d'une intolérance à un traitement par diurétique.

Le losartan ne doit pas être utilisé en traitement de relais chez les patients cardiaques, stabilisés par un IEC. Les patients doivent avoir une fraction d'éjection ventriculaire et doivent être cliniquement stabilisés et sous un traitement régulier pour l'insuffisance cardiaque.

• Réduction du risque d'accident vasculaire cérébral chez les patients adultes hypertendus hypertendus ventriculaire gauche à l'électrocardiogramme.

CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

• Si vous êtes allergique au losartan ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

• Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable en début de grossesse).

• Si votre fonction hépatique est gravement dégradée.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPOI

Faites attention avec Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

Adresser-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière avant de prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable.

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Losartan GT, comprimé pelliculé sécable est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas d'utilisation à partir de ce stade de la grossesse.

Il est important d'avertir votre médecin avant de prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

• Si vous avez déjà eu un angio-œdème (gonflement du visage, des lèvres, de la gorge et/ou de la langue).

• Si vous avez eu des évanouissements ou des diarrhées, entraînant une perte importante de liquide et/ou de selz de votre organisme.

• Si vous prenez des diurétiques (médicaments qui augmentent la quantité d'eau passant à travers de vos reins) ou si vous faites un régime sans sel pouvant conduire à une perte importante de liquide et de selz de votre organisme.

• Si vous avez un rétrécissement ou un blocage des artères rénales ou si vous avez récemment reçu une transplantation rénale.

• Si votre fonction hépatique est dégradée.

• Si vous souffrez d'insuffisance cardiaque avec ou sans insuffisance rénale ou d'arythmie cardiaque sévère concomitante pouvant mettre en jeu le pronostic vital. Une attention particulière est nécessaire lorsque vous êtes traité simultanément par des bêta-bloquants.

• Si vous avez un problème de valvules cardiaques ou du muscle cardiaque.

• Si vous souffrez d'une maladie coronarienne (causée par une réduction de la circulation sanguine dans les vaisseaux cardiaques), ou d'une maladie vasculaire cérébrale (causée par une réduction de la circulation sanguine dans le cerveau).

• Si vous avez un hyperaldostéronisme primaire (un syndrome associé à une augmentation de la sécrétion d'aldostérone due à une anomalie des glandes surrénales).

• Enfants et adolescents

Losartan GT, comprimé pelliculé sécable a été étudié chez les enfants. Pour plus d'informations, adressez-vous à votre médecin.

L'utilisation de Losartan GT, comprimé pelliculé sécable n'est pas recommandée chez les enfants atteints de problèmes rénaux ou hépatiques, ou chez les enfants âgés de moins de 6 ans, les données disponibles étant limitées chez ces patients.

L'utilisation de ce médicament 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).

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Prise d'autres médicaments

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Faites particulièrement attention si vous prenez l'un des médicaments suivants lorsque vous êtes traité par Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

• d'autres médicaments antihypertenseurs, car la prise pourrait entraîner une baisse supplémentaire de votre pression artérielle. La pression artérielle est susceptible d'être abaissée par l'un des médicaments suivants : antidiurétiques thyroïdiens, antipsychotiques, baclofène, amilorifène.

• des médicaments éparpillant le potassium ou qui peuvent augmenter le taux de potassium (par exemple : suppléments de potassium, substituts de sel contenant du potassium ou des médicaments éparpillant de potassium tels que certains diurétiques [amilofrène, furosemide, spironolactone] ou héparine).

• des anti-inflammatoires non stéroïdiens tels que l'indométacine, induisant les inhibiteurs de la COX-2 (médicaments réduisant l'inflammation et pouvant être utilisés pour diminuer la douleur) car le peuvent diminuer l'effet antihypertenseur du losartan.

Si votre fonction rénale est altérée, l'utilisation concomitante de ces médicaments peut entraîner une aggravation de l'insuffisance rénale.

Les médicaments à base de lithium ne doivent être pris avec le losartan que sous le contrôle rapproché de votre médecin. Des précautions particulières (bilan sanguin) peuvent être appropriées.

Interactions avec les aliments et les boissons

Losartan GT, comprimé pelliculé sécable peut être pris à jeun ou avec des repas.

ATTENTION PENDANT LA GROSSESSE ET L'ALLAITEMENT

Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Votre médecin vous recommandera d'éviter de prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable avant d'être enceinte ou dès que vous apprenez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre à tout autre médicament à la place de Losartan GT, comprimé pelliculé sécable. Losartan GT, comprimé pelliculé sécable est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant.

Allaitement

Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point de commencer à allaiter. Losartan GT, comprimé pelliculé sécable est déconseillé chez les femmes qui allaitent et votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

EFFETS SUR L'APTITUDE À CONDUIRE DES VEHICULES OU À UTILISER DES MACHINES

Les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'ont pas été étudiés.

Il est peu probable que Losartan GT, comprimé pelliculé sécable affecte votre aptitude à conduire ou à utiliser des machines. Cependant, comme avec de nombreux autres médicaments utilisés dans le traitement de l'hypertension, le losartan peut provoquer des effets indésirables ou une intoxication chez certains patients. En cas d'éourissements ou de somnolence, consultez votre médecin avant de conduire ou d'utiliser des machines. Liste des excipients à effet notoire

PHARMACOLOGIE, MODE D'ETOU VOIES D'ADMINISTRATION, FREQUENCE D'ADMINISTRATION ET DUREE DU TRAITEMENT

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Votre médecin décidera d'arrêter ou d'ajuster la dose de Losartan GT, comprimé pelliculé sécable en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

Posologie

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de Losartan GT 50 mg).

L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement.

Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de Losartan GT 50 mg) ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg).

Si vous avez l'impression que l'effet de Losartan GT est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.



LOT : 190362

PER : 09/2022

PFV : 148DH00

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Le losartan GT 50 mg est de 0,7

Fabrique par ZENTH PHARMA

Sous licence FARMOC

W. Zone Industrielle Tassila Inezgane Agadir Maroc

Dr M.E. BOUHADDI, Pharmacien Responsable

Imp. A/DJR

C00004-02

LOSARTAN GT®

LOSARTAN GT® 50 mg

LOSARTAN GT® 100 mg

Losartan potassique

COMPOSITION

La substance active

Losartan potassique

Losartan potassique

Les autres composants sont : Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, hydroxypropyl

de méthylcellulose, stéarate de magnésium, spady V-Y-1000 White

FORME PHARMACOTHERAPIQUE

Comprimés pelliculés sécables, boîte de 30

CLASSE PHARMACOTHERAPIQUE

Antagonistes de l'angiotensine II, non associés

Code ATC : C03CA01

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

• Traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les adultes et les enfants et après

18 ans.

• Traitement de l'insuffisance rénale chez les patients adultes diabétiques de type 2, hypercho

0,5 g/jour, dans le cadre d'un traitement antihypertenseur.

• Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique chez les patients adultes, lorsque le trait

de l'insuffisance de conversion (ICC) est instable en raison d'une insuffisance rénale (en part

contre-indication. Le losartan ne doit pas être utilisé en traitement de relais chez les patients

cardiaques, stabilisés par un IEC. Les patients doivent avoir une fraction d'éjection ventricu

et doivent être cliniquement stabilisés et sous un traitement régulier pour l'insuffisance car

• Réduction du risque d'accident vasculaire cérébral chez les patients adultes hyperten

hypertrophie ventriculaire gauche à l'électrocardiogramme.

CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

• Si vous êtes allergique au losartan ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

• Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre Losartan GT

pelliculé sécable en début de grossesse).

• Si votre fonction hépatique est gravement dégradée.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPOI

Faites attention avec Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

Adresser-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière avant de prendre Losartan GT, comprimé

pelliculé sécable.

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Losartan GT,

comprimé pelliculé sécable est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte

de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas d'utilisation à partir de ce stade de la

grossesse.

Il est important d'avertir votre médecin avant de prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

• Si vous avez déjà eu un angio-œdème (gonflement du visage, des lèvres, de la gorge et/ou de la langue).

• Si vous avez eu des évanouissements ou des diarrhées, entraînant une perte importante de liquide et/ou

de sel de votre organisme.

• Si vous prenez des diurétiques (médicaments qui augmentent la quantité d'eau passant à travers de vos reins) ou

si vous faites un régime sans sel pouvant conduire à une perte importante de liquide et de sel de votre

organisme.

• Si vous avez un rétrécissement ou un blocage des artères rénales ou si vous avez récemment reçu une

transplantation rénale.

• Si votre fonction hépatique est dégradée.

• Si vous souffrez d'insuffisance cardiaque avec ou sans insuffisance rénale ou d'arythmie cardiaque sévère

concomitante pouvant mettre en jeu le pronostic vital. Une attention particulière est nécessaire lorsque vous

êtes traité simultanément par des bêta-bloquants.

• Si vous avez un problème de valvules cardiaques ou du muscle cardiaque.

• Si vous souffrez d'une maladie coronarienne (causée par une réduction de la circulation sanguine dans les vaisseaux

cardiaques), ou d'une maladie vasculaire cérébrale (causée par une réduction de la circulation sanguine dans le

cervelle).

• Si vous avez un hyperaldostéronisme primaire (un syndrome associé à une augmentation de la sécrétion

d'aldostérone due à une anomalie des glandes surrénales).

Effets et adolescents

Losartan GT, comprimé pelliculé sécable a été étudié chez les enfants. Pour plus d'informations, adressez-vous

à votre médecin.

L'utilisation de Losartan GT, comprimé pelliculé sécable n'est pas recommandée chez les enfants atteints de

problèmes rénaux ou hépatiques, ou chez les enfants âgés de moins de 6 ans, les données disponibles étant

limitées chez ces patients.

L'utilisation de ce médicament 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

reins).

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Prenez d'autres médicaments

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre

médicament.

Faites particulièrement attention si vous prenez l'un des médicaments suivants lorsque vous êtes traité par

Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

• d'autres médicaments antihypertenseurs, car la pression artérielle peut être abaissée par l'un des médicaments ou les

médicaments suivants : antidiurétiques thyroïdiens, antipsychotiques, baclofène, amiloride.

• des médicaments éparpillant le potassium ou qui peuvent augmenter le taux de potassium (par exemple

suppléments de potassium, substituts de sel contenant du potassium ou médicaments éparpillant de

potassium tels que certains diurétiques [amilofrène, furosemide, spironolactone] ou héparine).

• des anti-inflammatoires non stéroïdiens tels que l'indométacine, induisant les inhibiteurs de la COX-2 (médicaments

réduisant l'inflammation et pouvant être utilisés pour diminuer la douleur) car le peuvent diminuer l'effet

antihypertenseur du losartan.

Si votre fonction rénale est altérée, l'utilisation concomitante de ces médicaments peut entraîner une aggravation

de l'insuffisance rénale.

Les médicaments à base de lithium ne doivent être pris avec le losartan que sous le contrôle rapproché de votre

médecin. Des précautions particulières (bilan sanguin) peuvent être appropriées.

Interactions avec les aliments et les boissons

Losartan GT, comprimé pelliculé sécable peut être pris à jeun ou avec des repas.

CONTRAINDICATIONS

Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Votre médecin

vous recommandera d'éviter de prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable avant d'être enceinte ou dès que vous apprenez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre à votre

médicament à la place de Losartan GT, comprimé pelliculé sécable. Losartan GT, comprimé pelliculé sécable

est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela

pourrait nuire gravement à votre enfant.

Allaitement

Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point de commencer à allaiter. Losartan GT, comprimé

pelliculé sécable est déconseillé chez les femmes qui allaitent et votre médecin pourrait choisir un autre traitement

si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

EFFETS SUR L'APTITUDE À CONDUIRE DES VEHICULES OU À UTILISER DES MACHINES

Les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'ont pas été étudiés.

Il est peu probable que Losartan GT, comprimé pelliculé sécable affecte votre aptitude à conduire ou à utiliser

des machines. Cependant, comme avec de nombreux autres médicaments utilisés dans le traitement de

l'hypertension, le losartan peut provoquer des effets indésirables ou une somnolence chez certains patients. En

cas d'éourdissements ou de somnolence, consultez votre médecin avant de conduire ou d'utiliser des machines.

Liste des excipients à effet notoire

Ce médicament contient du lactose.

PHARMACOLOGIE, MODE D'ETOU VOIES D'ADMINISTRATION, FREQUENCE D'ADMINISTRATION ET DUREE

DU TRAITEMENT

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou votre

pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Votre médecin décidera

de la dose appropriée de Losartan GT, comprimé pelliculé sécable en fonction de votre état et si vous prenez

d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable aussi

longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de Losartan GT 50 mg).

L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement.

Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés

de Losartan GT 50 mg) ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg).

Si vous avez l'impression que l'effet de Losartan GT est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou

à votre pharmacien.



Les comprimés doivent être pris à jeun, au moins 30 minutes avant le repas. Prenez votre traitement quotidien à la

même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par Losartan GT, comprimé pelliculé

sécable sans l'avis de votre médecin.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de Losartan GT, comprimé pelliculé sécable que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris accidentellement trop de comprimés, contactez immédiatement votre médecin. Les symptômes

d'un surdosage sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une

diminution de celui-ci.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

Si vous avez accidentellement oublié de prendre votre dose quotidienne, prenez simplement la prochaine dose

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

Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec le médicament, demandez plus d'informations à votre médecin,

votre pharmacien ou votre infirmière.

DESCRIPTION DES EFFETS INDÉSIRABLES

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'avoir des effets indésirables mais ils ne

sont survenus pas systématiquement chez tous les patients.

Si vous ressentez l'effet suivant, arrêtez de prendre le losartan et informez immédiatement votre médecin ou

allez aux urgences de l'hôpital le plus proche :

• une réaction allergique sévère (rash, démangeaisons, gonflement du visage, des lèvres, de la gorge qui peuvent

entraîner des difficultés à parler ou à respirer).

Ceci est un effet secondaire grave pouvant survenir chez plus d'un patient sur 10 000 mais moins d'un patient sur

1 000. Vous pouvez avoir besoin d'une surveillance médicale en urgence ou d'une hospitalisation.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

• Fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :

• étourdissements,

• hypotension,

• diarrhée,

• fatigue,

• trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie),

• augmentation de la créatinine dans le sang (hypercréatinémie),

• modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale,

• réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie),

• élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium dans le sérum des patients en insuffisance

cardiaque.

Peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :

• somnolence,

• maux de tête,

• troubles du sommeil,

• sensations d'acoulement du rythme cardiaque (palpitations),

• douleur dans la poitrine (angine de poitrine),

• insuffisance cardiaque (particulièrement après une perte d'eau excessive, patients en insuffisance

cardiaque sévère ou sous traitement par des doses élevées de diurétiques),

• effet orthostatique lié à la dose tel que diminution de la pression artérielle lors du passage de la position couchée

à la position assise,

• essoufflement (dyspnée),

• douleurs abdominales,

• constipation opiniâtre,

• diabète,

• nausées,

• vomissements,

• éruption (urticaire),

• démangeaisons (prurit),

• rash,

• gonflement localisé (œdème).

Rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000) :

• hypersensibilité,

• angio-œdème,

• inflammation des vaisseaux sanguins (vasculature incluant purpura de Henoch-Schönlein),

• engourdissement ou picotements (paresthésies),

• évanouissement (syncope),

• inflammation des parotides (parotidite),

• inflammation du foie (hépatite),

• élévation du taux de l'enzyme aminotransférase (ALT) qui habituellement se normalise à l'arrêt du traitement.

Les effets indésirables suivants ont été observés sur la base des données disponibles) :

• diminution du nombre de plaquettes,

• migraine,

• anomalies de la fonction hépatique,

• douleurs musculaires et articulaires,

• syndrome pseudo-grippal,

• douleur dentaire et infection urinaire,

• éruption érythémateuse (peut être éliminée par le soleil (photosensibilisable)),

• douleur musculaire inexpliquée avec des urines foncées (de la couleur du thé) (rhabdomyolyse),

• impuissance,

• inflammation des parotides (parotidite),

• taux bas de sodium dans le sang (hyponatrémie),

• dépression,

• sensation générale de malaise,

• gonflement, enflure, gonflement, claquement dans les oreilles (acouphènes),

• Les effets indésirables chez les enfants sont identiques à ceux rapportés chez les adultes.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière.

Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

CONDITIONS DE CONSERVATION

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser Losartan GT, comprimé pelliculé sécable après la date de péremption mentionnée sur la boîte

ou l'emballage externe, car la qualité ne peut être garantie.

TABLEAU A (Liste 6)

Fabrique par ZENTH PHARMA

W. Zone Industrielle Tassila Inezgane Agadir Maroc

Dr MEL BOUHADI, Pharmacien Responsable

Imp A/DJR

C00004-02

AMEP® 5 mg & 10 mg, Comprimés

Boîtes de 14, 28 & 56.

Amlodipine

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

- Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin.
- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit pour une ou plusieurs maladies. Il peut y avoir d'autres personnes. Il peut y avoir d'autres personnes. Il peut y avoir d'autres personnes.
- Si l'un des effets indésirables mentionnés ci-dessous vous concerne, contactez votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce qu'AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
2. Quelles sont les informations importantes à connaître ?
3. Comment prendre AMEP® ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver AMEP® ?
6. Informations supplémentaires

75,80



1. Qu'est-ce que AMEP® comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

AMEP® contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

AMEP® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique nommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal.

Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, AMEP® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?

Ne prenez jamais AMEP® comprimé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique composition, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.
- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).
- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

Faites attention avec AMEP® comprimé :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre AMEP®.

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

- crise cardiaque récente,
- insuffisance cardiaque,
- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- maladie du foie,
- vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être augmentée.

Enfants et adolescents :

AMEP® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. AMEP® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans (voir rubrique 3). Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

Autres médicaments et AMEP® comprimés :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris tout autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

AMEP® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

- le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- le ritonavir, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteur de protéase utilisé pour traiter l'infection par le VIH),
- la rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
- Hypericum perforatum (millepertuis),
- le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
- le dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- le tacrolimus, le sirolimus, le temsirolimus et l'évérolimus (médicaments utilisés pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),
- la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),
- la ciclosporine (médicament immunosuppresseur).

AMEP® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà

AMEP® 5 mg & 10 mg, Comprimés

Boîtes de 14, 28 & 56.

Amlodipine

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

- Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin.
- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit pour une ou plusieurs maladies. Il peut y avoir d'autres personnes. Il peut y avoir d'autres personnes. Il peut y avoir d'autres personnes.
- Si l'un des effets indésirables mentionnés ci-dessous vous concerne, contactez votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce qu'AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
2. Quelles sont les informations importantes à connaître ?
3. Comment prendre AMEP® ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver AMEP® ?
6. Informations supplémentaires

75,80



1. Qu'est-ce que AMEP® comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

AMEP® contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

AMEP® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique nommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal.

Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, AMEP® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?

Ne prenez jamais AMEP® comprimé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique composition, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.
- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).
- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

Faites attention avec AMEP® comprimé :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre AMEP®.

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

- crise cardiaque récente,
- insuffisance cardiaque,
- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- maladie du foie,
- vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être augmentée.

Enfants et adolescents :

AMEP® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. AMEP® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans (voir rubrique 3). Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

Autres médicaments et AMEP® comprimés :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris tout autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

AMEP® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

- le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- le ritonavir, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH),
- la rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
- Hypericum perforatum (millepertuis),
- le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
- le dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- le tacrolimus, le sirolimus, le temsirolimus et l'évérolimus (médicaments utilisés pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),
- la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),
- la ciclosporine (médicament immunosuppresseur).

AMEP® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà

AMEP® 5 mg & 10 mg, Comprimés

Boîtes de 14, 28 & 56.

Amlodipine

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

- Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin.
- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit pour une maladie. Il peut y avoir d'autres personnes. Il peut y avoir d'autres personnes. Il peut y avoir d'autres personnes.
- Si l'un des effets indésirables mentionnés ci-dessus est indésirable non mentionné ci-dessus, contactez votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce qu'AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
3. Comment prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
6. Informations supplémentaires

75,80



1. Qu'est-ce que AMEP® comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

AMEP® contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

AMEP® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique nommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal.

Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, AMEP® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?

Ne prenez jamais AMEP® comprimé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique composition, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.
- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).
- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

Faites attention avec AMEP® comprimé :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre AMEP®.

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

- crise cardiaque récente,
- insuffisance cardiaque,
- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- maladie du foie,
- vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être augmentée.

Enfants et adolescents :

AMEP® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. AMEP® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans (voir rubrique 3). Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

Autres médicaments et AMEP® comprimés :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris tout autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

AMEP® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

- le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- le ritonavir, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH),
- la rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
- Hypericum perforatum (millepertuis),
- le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
- le dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- le tacrolimus, le sirolimus, le temsirolimus et l'évérolimus (médicaments utilisés pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),
- la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),
- la ciclosporine (médicament immunosuppresseur).

AMEP® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà