

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.

Biologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Education :

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.

Thérapeutique :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

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

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 6081 Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : SOADAGA Aïcha

Date de naissance : 15/06/1955

Adresse : 109, Lot Al Fath Sidi Daoud

Casablanca

Tél. : 06 58 19 6866 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :/...../.....

Nom et prénom du malade : Age :

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

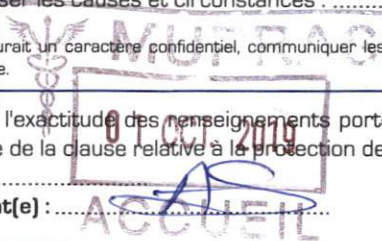
Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le :/...../.....

Signature de l'adhérent(e) : 

Conditions Générales

POUR LE PRATICIEN

L'acte médical est désigné par l'une des mentions suivantes :

- = Consultation au Cabinet du médecin omnipraticien
- = Consultation au Cabinet par le médecin spécialiste ou qualifié (autre que le médecin neuro-psychiatre)
- Y = Consultation au Cabinet par le neuro-psychiatre
- = Visite de jour au domicile du malade par le médecin
- = Visite de nuit au domicile du malade par le médecin
- = Visite du dimanche par le médecin au domicile du malade
- = Visite de jour au domicile du malade par un spécialiste qualifié
- = Acte de pratique médicale courant et de petite chirurgie
- = Actes de chirurgie et de spécialistes

- SF** = Actes pratiqués par la sage Femme et relevant de sa compétence
- SFI** = Soins infirmiers pratiqués par la sage femme
- AMM** = Actes pratiqués par le masseur ou le kinsithérapeute
- AMI** = Actes pratiqués par l'infirmier ou l'infirmière
- AP** = Actes pratiqués par un orthophoniste
- AMY** = Actes pratiqués par un aide-orthophoniste
- R-Z** = Electro-Radiologie
- B** = Analyses

POUR L'ADHERENT

La mutuelle ne participe aux frais résultant de certains actes que si après avis du contrôle médical, elle a préalablement accepté de les prendre en charge.

Pour les actes soumis à cette formalité, le malade est tenu, avant l'exécution de ces actes d'adresser au service de la mutuelle une demande d'entente préalable remplie et signée par son médecin traitant.

Ce bulletin doit mentionner les raisons pour lesquelles l'application de tel acte ou tel traitement est proposé pour permettre au médecin contrôleur de donner son accord au de présenter ses observations.

Le bulletin d'entente préalable peut être demandé auprès du service Mutuelle, il sera remis sous enveloppe confidentiel au médecin contrôleur dûment rempli par le médecin traitant.

LES ACTES SOUMIS A ACCORD PRÉALABLE

- HOSPITALISATION EN CLINIQUE
- HOSPITALISATION EN HOPITAL
- HOSPITALISATION EN SANATORIUM OU EVENTORIUM
- JOUR EN MAISON DE REPOS
- LES ACTES EFFECTUÉS EN SÉRIE, il s'agit d'actes répétés en plusieurs séances ou actes de beaux comportant un ou plusieurs échelons dans le temps.

- LES INTERVENTIONS CHIRURGICALES
- L'ORTHOPÉDIE
- LA REEDUCATION
- LES ACCOUCHEMENTS
- LES CURES THERMALES
- LA CIRCONCISION
- LE TRANSPORT EN AMBULANCE

EN CAS D'URGENCE

Les actes d'urgence échappant à la procédure d'entente préalable, l'intéressé doit venir dans les 24 heures le Service Mutuelle qui donnera ou non son accord

Cette feuille complétée par le praticien, à l'occasion de chaque visite ou l'exécution de chaque ordonnance médicale ne doit être utilisée que pour un seul malade

DATE DE DÉPÔT



MUPRAS

Mutuelle de Prévoyance et d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

AÉROPORT CASA ANFA
CASABLANCA

TEL : 05 22 91 26 46 / 2648 / 2857 / 2883

FAX : 05 22 91 26 52

TELEX : 3998 MUT

E-mail : mupras@RoyalAirMaroc

FEUILLE DE SOINS

N° 874511

A REMPLIR PAR L'ADHÉRENT

Nom & Prénom : SAP SPA Aïcha
Matricule : 6081 Fonction : Retraitee Poste :
Adresse : 109 Lot AL FATH Sidi Nanouf casa
Tél. : 06 58 49 06 63 Signature Adhérent : AC

A REMPLIR PAR LE MÉDECIN TRAITANT

Nom & Prénom du patient : Aïcha SAP SPA Age 15 06 55

Lien de parenté avec l'adhérent : Adhérent Conjoint Enfant

Date de la première visite du médecin :

Nature de la maladie : Affection Cardiologie

S'il s'agit d'un accident : causes et circonstances

A 21 SEP. 2019 le 21 SEP. 2019

Durée d'utilisation 3 mois

*Dr. Hanafi BOUTKHEIR
Signature et cachet du médecin*

VOLET ADHÉRENT

DECLARATION N° 874511

Matricule N° : 6081

Nom du patient : SAP SPA Aïcha

Date de dépôt :

Montant engagé

Nombre de pièces jointes :



RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et Signature du Medecin attestant le Paiement des Actes
21 SEP. 2019	Opéra	3000		

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 FOULOUS Abderrahim Docteur en Pharmacie N° 119 Lot. Al Adarissi Iidi Maâdi, If Tel: 0522 39 52 25 Casablanca	21/09/2019	 د. فلوز ابن تيمية

ANALYSES – RADIOGRAPHIES

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et Signature du Praticien	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.

SOINS ET PROTHESES DENTAIRES

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

Important : Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canal ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	COEFICIENT DES TRAVAUX	MONTANT DES SOINS	DEBUT D'EXECUTION	FIN D'EXECUTION	
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE				COEFICIENT DES TRAVAUX			
	$ \begin{array}{c cc} & H & G \\ \hline 25533412 & 21433552 \\ 00000000 & 00000000 \\ \hline D & & G \\ 00000000 & 00000000 \\ 35533411 & 11433553 \\ \hline B & & \end{array} $				MONTANT DES SOINS			
	<p>(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>				DATE DU DEVIS			
					DATE DE L'EXECUTION			

DOCTEUR HANANE BOUTKHEMT

Spécialiste des maladies du cœur
et des vaisseaux

DIPLÔME D'ECHOCARDIOGRAPHIE
UNIVERSITÉ DE BORDEAU - FRANCE



HYPERTENSION ARTÉRIELLE - ECG
ECHO-DOPPLER COULEUR CARDIAQUE ET VASCULAIRE
HOLTER TENSIONNEL - HOLTER RYTHMIQUE - EPREUVE D'EFFORT

، اختصاصية في أمراض القلب
و الشرايين وارتفاع الضغط الدموي
حاصلة على دبلوم الإيكوغرافيا
جامعة بوردو - فرنسا

تخطيط القلب - الفحص بالصدى و الدوبير بالألوان
تسجيل تخطيط القلب و الضغط الدموي على مدى 24 ساعة
فحص الجهد

Mr SAASAA AICHA

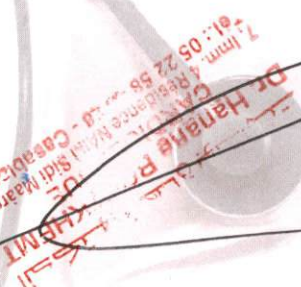
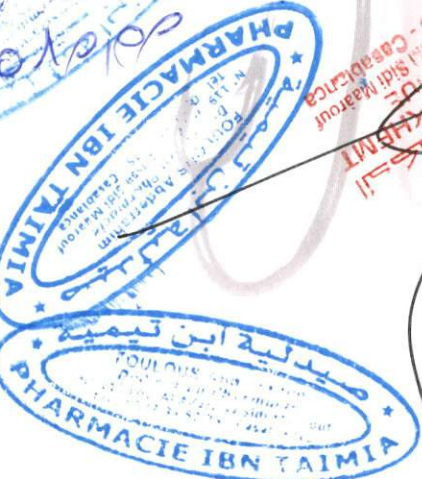
Nom : الاسم :
Casablanca, le : 21/09/2019 الدار البيضاء، في :

1 - Coveram 10 mg / 10 mg (05 boîtes)

1 Comprimé, matin, après les repas,

2 - Canaflucan 150 mg

Chaque Semaine(s), 1 Gélule par jour, pendant 6 Mois



إقامة نعيم، شارع أبو بكر القادي، شقة 7 عمارة 4 - سيدى معروف - الدار البيضاء - فوق قيسارية الذهب الأمبرات
Résidence Naim, Avenue Abou Bakr El Kadiri, Appt 7, Immeuble 4, Sidi Maârouf - Casablanca

Au dessus du centre de bijouterie les princesses

Tél. : +212 5 22 58 46 28 / Gsm : +212 6 48 27 11 97 / Email : cabinetcardiologiehanane@gmail.com

COVERAM® 5 mg / 5 mg Comprimés

Péridopril arginine / Amlodipine

294,00

ng Comprimés

COVERAM® 5 mg / 10 mg Comprimés

Péridopril arginine / Amlodipine

COVERAM® 10 mg / 10 mg Comprimés

Péridopril arginine / Amlodipine

ne prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

de la relire.

de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

de la relire.

ment prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourra leur être nocif, même si les signes de leur

indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui

(Cf. «Quels sont les effets indésirables éventuels ?»).

COVERAM® 10 mg/10mg
Péridopril arginine / amlodipine

30 comprimés



6 118 8001 130108

6. Contenu : 10 mg de Péridopril arginine et 10 mg d'Amlodipine dans quels cas est-il utilisé ?

1. QU'EST-CE QUE COVERAM, DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) et inhibiteurs calciques

Code ATC : C09BB04

COVERAM, comprimé est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle et/ou dans le traitement de la maladie coronaire stable (une maladie où l'embolie du cœur en sang est réduite ou bloquée).

Les patients qui prennent déjà séparément des comprimés de péridopril et d'amlodipine peuvent à la place recevoir un comprimé de COVERAM, comprimé qui contient les deux principes actifs.

COVERAM, comprimé est une association de deux principes actifs, péridopril et amlodipine.

Le péridopril est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). L'amlopodipine est un antagoniste calcique (qui appartient à la classe des dihydropyridines). Ceux-ci agissent en dilatant et en décontractant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COVERAM, COMPRIMÉ ?

Ne prenez jamais COVERAM, comprimé :

* si vous êtes allergique au péridopril ou à tout autre inhibiteur de l'enzyme de conversion ou à l'amlodipine ou aux autres inhibiteurs calciques, ou à l'un des autres composants contenues dans ce médicament (Cf. «Contenu de l'emballage et autres informations»).

* si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre COVERAM, comprimé, en début de grossesse, voir rubrique «Grossesse et Allaitement»).

* si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, un gonflement de la face ou de la langue, des démeureances intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille a déjà eu ces symptômes quelles qu'en soient les circonstances (étaient appelé angioédème).

* si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament contenant de l'alsikren pour diminuer votre pression artérielle,

* si vous avez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable de fournir assez de sang à l'organisme),

* si vous avez une pression artérielle très basse (hypotension),

* si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

* si vous êtes dialysé(e) ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, COVERAM peut ne pas être adapté.

* si vous avez des problèmes rénaux avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale).

* si vous êtes actuellement traité par sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque (voir «Avertissements et précautions» et «Autres médicaments et COVERAM»).

3. AVERTISSEMENTS ET PRÉCAUTIONS

Adresssez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre COVERAM, comprimé, si vous êtes dans les cas suivants :

* cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou sténose (rétrécissement de l'artère menant le cœur au rein).

4. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables,

mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

* gonflement des paupières, du visage ou des lèvres,

* gonflement de la langue et de la gorge, entraînant de grandes difficultés respiratoires.

5. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE ÉVENTUEL ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

6. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

7. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

8. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

9. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

10. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

11. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

12. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

13. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

14. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

15. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

16. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

17. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

18. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

19. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

20. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

21. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

22. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

23. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

24. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

25. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

26. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

27. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

28. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

29. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

30. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

31. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

32. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

33. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

34. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

35. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

36. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

37. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

38. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

39. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

40. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

41. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

42. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

43. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

44. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

45. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

46. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

47. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

48. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

49. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

50. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

51. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

52. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

53. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

54. QU'EST CE QU'UN EFFET INDÉSIRABLE TRÈS RARE ?

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

55. QU'EST CE QU'UN EFFET IND

COVERAM® 5 mg / 5 mg Comprimés

Péridopril arginine / Amlodipine

294,00

ng Comprimés

COVERAM® 5 mg / 10 mg Comprimés

Péridopril arginine / Amlodipine

COVERAM® 10 mg / 10 mg Comprimés

Péridopril arginine / Amlodipine

ne prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

de la relire.

ment prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourra leur être nocif, même si les signes de leur

indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui
(Cf. «Quels sont les effets indésirables éventuels?»).

COVERAM® 10 mg / 10 mg
Péridopril arginine / Amlodipine

30 comprimés



6 118 8001 130108

els cas est-il utilisé ?
de prendre COVERAM, comprimé ?

DANS QUELS CAS EST-IL

6. Contenu :

1. QU'EST-CE QUE COVERAM, DANS QUELS CAS EST-IL

UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) et inhibiteurs calciques

Code ATC : C09BB04

COVERAM, comprimé est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle et/ou dans le traitement de la maladie coronaire stable (une maladie où l'embolie du cœur en sang est réduite ou bloquée).

Les patients qui prennent déjà séparément des comprimés de péridopril et d'amlopipine peuvent à la place recevoir un comprimé de COVERAM, comprimé qui contient les deux principes actifs.

COVERAM, comprimé est une association de deux principes actifs, péridopril et amlopipine.

Le péridopril est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). L'amlopipine est un antagoniste calcique (qui appartient à la classe des dihydropyridines). Ceux-ci agissent en dilatant et en décontractant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COVERAM, COMPRIMÉ ?

Ne prenez jamais COVERAM, comprimé :

* si vous êtes allergique au péridopril ou à tout autre inhibiteur de l'enzyme de conversion ou à l'amlopipine ou aux autres inhibiteurs calciques, ou à l'un des autres composants contenues dans ce médicament (Cf. «Contenu de l'emballage et autres informations»).

* si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre COVERAM, comprimé, en début de grossesse, voir rubrique «Grossesse et Allaitement»).

* si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, un gonflement de la face ou de la langue, des démeureances intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille a déjà eu ces symptômes quelles qu'en soient les circonstances (état appelé angioédème).

* si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament contenant de l'alsikren pour diminuer votre pression artérielle,

* si vous avez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable de fournir assez de sang à l'organisme),

* si vous avez une pression artérielle très basse (hypotension),

* si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

* si vous êtes dialysé(e) ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, COVERAM peut ne pas être adapté.

* si vous avez des problèmes rénaux avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale).

* si vous êtes actuellement traité par sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque (voir «Avertissements et précautions» et «Autres médicaments et COVERAM»).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre COVERAM, comprimé, si vous êtes dans les cas suivants :

* cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou sténose (rétrécissement de l'artère menant le cœur au rein).

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Précaution : ne prenez pas COVERAM, comprimé si vous avez une maladie de l'œil.

Préca

COVERAM® 5 mg / 5 mg Comprimés

Péridopril arginine / Amlodipine

294,00

ng Comprimés

COVERAM® 5 mg / 10 mg Comprimés

Péridopril arginine / Amlodipine

COVERAM® 10 mg / 10 mg Comprimés

Péridopril arginine / Amlodipine

ne prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

de la relire.

ment prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourra leur être nocif, même si les signes de leur

indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui
(Cf. «Quels sont les effets indésirables éventuels?»).

COVERAM® 10 mg / 10 mg
Péridopril arginine / Amlodipine

30 comprimés



6 118 8001 130108

els cas est-il utilisé ?
de prendre COVERAM, comprimé ?

DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

1. **QUEL EST-CE QUE COVERAM, DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) et inhibiteurs calciques

Code ATC : C09BB04

COVERAM, comprimé est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle et/ou dans le traitement de la maladie coronaire stable (une maladie où l'embolie du cœur en sang est réduite ou bloquée).

Les patients qui prennent déjà séparément des comprimés de péridopril et d'amlopipine peuvent à la place recevoir un comprimé de COVERAM, comprimé qui contient les deux principes actifs.

COVERAM, comprimé est une association de deux principes actifs, péridopril et amlopipine.

Le péridopril est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). L'amlopipine est un antagoniste calcique (qui appartient à la classe des dihydropyridines). Ceux-ci agissent en dilatant et en décontractant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COVERAM, COMPRIMÉ ?

Ne prenez jamais COVERAM, comprimé :

* si vous êtes allergique au péridopril ou à tout autre inhibiteur de l'enzyme de conversion ou à l'amlopipine ou aux autres inhibiteurs calciques, ou à l'un des autres composants contenues dans ce médicament (Cf. «Contenu de l'emballage et autres informations»).

* si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre COVERAM, comprimé, en début de grossesse, voir rubrique «Grossesse et Allaitement»).

* si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, un gonflement de la face ou de la langue, des démeureances intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille a déjà eu ces symptômes quelles qu'en soient les circonstances (état appelé angioédème).

* si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament contenant de l'alsikren pour diminuer votre pression artérielle,

* si vous avez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable de fournir assez de sang à l'organisme),

* si vous avez une pression artérielle très basse (hypotension),
* si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

* si vous êtes dialysé(e) ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, COVERAM peut ne pas être adapté.

* si vous avez des problèmes rénaux avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale),

* si vous êtes actuellement traité par sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque (voir «Avertissements et précautions» et «Autres médicaments et COVERAM»).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre COVERAM, comprimé, si vous êtes dans les cas suivants :

* cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou sténose (rétrécissement de l'artère menant le cœur au rein).

primal. COVERAM, comprimé 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. COVERAM, comprimé est déconseillé aux femmes qui allaitent et votre médecin pourra choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

COVERAM, comprimé peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Si avec le traitement, vous ne vous sentez pas bien, si vous avez la tête qui tourne, si vous vous sentez faible ou fatigué, ou si vous présentez des maux de tête, vous ne devez pas conduire de véhicules ni utiliser de machines et contactez votre médecin immédiatement.

COVERAM, comprimé contient du lactose monohydraté

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

3. COMMENT PRENDRE COVERAM, COMPRIMÉ ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Avalez votre comprimé avec un verre d'eau, de préférence au même moment de la journée, le matin, avant le repas. Votre médecin décidera de la posologie adaptée pour vous.

La dose habituelle est de 1 comprimé par jour. COVERAM, comprimé sera généralement prescrit chez les patients prenant déjà séparément des comprimés de péridopril et d'amlopipine.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

COVERAM, comprimé n'est pas recommandé chez les enfants et les adolescents.

Si vous avez pris plus de COVERAM, comprimé que vous n'auriez dû :
Si vous avez pris trop de comprimés, contactez immédiatement le service d'urgence de l'hôpital le plus proche ou votre médecin. L'événement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension associée à des vertiges ou étourdissements. Si cela se produit, elle peut être combattue en allongeant le patient, jambes relevées.

Si vous oubliez de prendre COVERAM, comprimé

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

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

Si vous arrêtez de prendre COVERAM, comprimé

Le traitement avec COVERAM, comprimé étant généralement un traitement de longue durée, vous devez demander conseil à votre médecin avant de l'interrompre.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ÉVENTUELS ?

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

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

* gonflement des paupières, du visage ou des lèvres,
* gonflement de la langue et de la gorge, entraînant de grandes difficultés respiratoires.

rougeur

COVERAM® 5 mg / 5 mg Comprimés

Péridopril arginine / Amlodipine

294,00

ng Comprimés

COVERAM® 5 mg / 10 mg Comprimés

Péridopril arginine / Amlodipine

COVERAM® 10 mg / 10 mg Comprimés

Péridopril arginine / Amlodipine

ne prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

de la relire.

autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

ment prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourra leur être nocif, même si les signes de leur

indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui

(Cf. «Quels sont les effets indésirables éventuels ?»).

COVERAM® 10 mg/10mg
Péridopril arginine / amlodipine

30 comprimés



6 118 8001 130108

els cas est-il utilisé ?
de prendre COVERAM, comprimé ?

DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) et inhibiteurs calciques

Code ATC : C09BB04

COVERAM, comprimé est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle et/ou dans le traitement de la maladie coronaire stable (une maladie où l'embolie du cœur en sang est réduite ou bloquée).

Les patients qui prennent déjà séparément des comprimés de péridopril et d'amlodipine peuvent à la place recevoir un comprimé de COVERAM, comprimé qui contient les deux principes actifs.

COVERAM, comprimé est une association de deux principes actifs, péridopril et amlodipine.

Le péridopril est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). L'amlodipine est un antagoniste calcique (qui appartient à la classe des dihydropyridines). Ceux-ci agissent en dilatant et en décontractant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COVERAM, COMPRIMÉ ?

Ne prenez jamais COVERAM, comprimé :

* si vous êtes allergique au péridopril ou à tout autre inhibiteur de l'enzyme de conversion ou à l'amlodipine ou aux autres inhibiteurs calciques, ou à l'un des autres composants contenues dans ce médicament (Cf. «Contenu de l'emballage et autres informations»).

* si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre COVERAM, comprimé, en début de grossesse, voir rubrique «Grossesse et Allaitement»).

* si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, un gonflement de la face ou de la langue, des démeureances intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille a déjà eu ces symptômes quelles qu'en soient les circonstances (état appelé angioédème).

* si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament contenant de l'alsikren pour diminuer votre pression artérielle,

* si vous avez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable de fournir assez de sang à l'organisme),

* si vous avez une pression artérielle très basse (hypotension),

* si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

* si vous êtes dialysé(e) ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, COVERAM peut ne pas être adapté.

* si vous avez des problèmes rénaux avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale).

* si vous êtes actuellement traité par sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque (voir «Avertissements et précautions» et «Autres médicaments et COVERAM»).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre COVERAM, comprimé, si vous êtes dans les cas suivants :

* cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou sténose (rétrécissement de l'artère menant le cœur au rein).

primé. COVERAM, comprimé 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. COVERAM, comprimé est déconseillé aux femmes qui allaitent et votre médecin pourra choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

COVERAM, comprimé peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Si avec le traitement, vous ne vous sentez pas bien, si vous avez la tête qui tourne, si vous vous sentez faible ou fatigué, ou si vous présentez des maux de tête, vous ne devez pas conduire de véhicules ni utiliser de machines et contactez votre médecin immédiatement.

COVERAM, comprimé contient du lactose monohydraté

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

3. COMMENT PRENDRE COVERAM, COMPRIMÉ ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Prenez votre comprimé avec un verre d'eau, de préférence au même moment de la journée, le matin, avant le repas. Votre médecin décidera de la posologie adaptée pour vous. La dose habituelle est de 1 comprimé par jour.

COVERAM, comprimé sera généralement prescrit chez les patients prenant déjà séparément des comprimés de péridopril et d'amlodipine.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

COVERAM, comprimé n'est pas recommandé chez les enfants et les adolescents.

Si vous avez pris plus de COVERAM, comprimé que vous n'auriez dû :
Si vous avez pris trop de comprimés, contactez immédiatement le service d'urgence de l'hôpital le plus proche ou votre médecin. L'événement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension associée à des vertiges ou étourdissements. Si cela se produit, elle peut être combattue en allongeant le patient, jambes relevées.

Si vous oubliez de prendre COVERAM, comprimé

Il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace. Cependant, si vous avez oublié de prendre COVERAM, comprimé, reprenez simplement votre traitement le jour suivant comme d'habitude. Ne prenez pas une double dose pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre COVERAM, comprimé

Le traitement avec COVERAM, comprimé étant généralement un traitement de longue durée, vous devez demander conseil à votre médecin avant de l'interrompre.

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

4. QUELLES SONT LES EFFETS INDESIRABLES ÉVENTUELS ?

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

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

* répiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

* gonflement des paupières, du visage ou des lèvres,

* gonflement de la langue et de la gorge, entraînant de grandes difficultés respiratoires.

rougeur

CANAFLUCAN®

FLUCONAZOLE

FORMES ET PRÉSENTATIONS

Gélule à 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules
Gélule à 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

COMPOSITION

Fluconazole (DCI)..... 150 mg
Excipients q.s.p..... 1 gélule
Fluconazole (DCI)..... 50 mg
Excipient q.s.p..... 1 gélule
Excipient à effet notoire : Lactose monohydraté

PROPRIÉTÉS

Le fluconazole est un agent antifongique bis-triazolé utilisable par voie orale.

INDICATIONS

Le fluconazole dosé à 50 mg est indiqué :

Chez l'adulte pour le :
- Traitement des candidoses oropharyngées chez les patients immunodéprimés, soit en raison d'une affection maligne, soit d'un syndrome de déficience immunitaire acquise (SIDA),

- Traitement des candidoses buccales atrophiques.

Chez l'enfant pour le :

- Traitement des candidoses oropharyngées chez l'enfant immunodéprimé.

- Traitement des candidoses systémiques, incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péritonites), candidoses œsophagiennes et candidoses urinaires.

- Traitement des cryptococcoses neuro-méningées ; le traitement d'entretien au cours du SIDA doit être poursuivi indéfiniment.

Le fluconazole dosé à 150 mg est indiqué pour le traitement des :

- Candidoses vaginales et périénéales aiguës et récidivantes.

- Balanites candidosiques

- Dermopéridermomycoses incluant les tinea pedis (intertrigo interorteils), les tinea corporis (Hépès circiné), les tinea cruris (intertrigo) et les candidoses cutanées.

- Onychomycoses

- Candidoses buccales atrophiques

- Cryptococcoses neuro-méningées : Traitement d'attaque : son efficacité a été démontrée principalement chez les patients atteints du SIDA. Le fluconazole est également indiqué dans le traitement d'entretien des cryptococcoses chez les patients atteints du SIDA. Il doit alors être prescrit indéfiniment.

- Candidoses systémiques incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péritonites), candidoses œsophagiennes et candidoses urinaires.

- Prophylaxie des infections fongiques chez les patients présentant une affection maligne et qui sont prédisposés à ce genre d'infections suite à la chimiothérapie cytotoxique et à la radiothérapie.

CONTRE INDICATIONS

Le fluconazole ne doit pas être administré dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au fluconazole et/ou à d'autres dérivés azolés,

- Chez l'enfant de moins de 6 ans, en raison de la forme pharmaceutique,

- Grossesse et allaitement,

- En association avec :

- le cisapride,

- le pimozide.

Ce médicament est généralement déconseillé en association avec

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Chez les patients présentant des atteintes connues hépatiques que lorsqu'une pathologie sévère est associée, une surveillance hépatique est conseillée; l'arrêt du fluconazole sera envisagé d'aggravation d'une anomalie préalable des tests hépatiques. Le patient devra être informé qu'en cas de survenue de symptômes d'atteinte hépatique grave (asthénie importante, anorexie, nausées, vomissements, ictere) le traitement par fluconazole devra être immédiatement arrêté et qu'il devra consulter un médecin.

Une surveillance clinique particulière s'impose chez les patients ayant précédemment présenté une réaction cutanée associée à la prise de fluconazole ou un autre dérivé azolé. Le patient devra être informé qu'en cas de survenue de lésions bulleuses, le fluconazole devra être immédiatement arrêté et qu'il devra consulter un médecin le plus rapidement possible.

Les azolés, dont le fluconazole, ont été associés à un allongement de l'intervalle QT sur l'électrocardiogramme.

Dans les études de surveillance post-marketing chez des patients traités par fluconazole, de rares cas d'allongement de l'intervalle QT ainsi que des torsades de pointes ont été rapportés.

Ces notifications font état de patients présentant des pathologies lourdes et de nombreux autres facteurs de risque notamment un allongement congénital du QT, des désordres électrolytiques ou certains traitements associés susceptibles d'y contribuer.

Le fluconazole devra être administré avec précaution chez les patients présentant des conditions pro-arythmogènes.

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactoséose congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Consulter le médecin ou le pharmacien pour tout éclaircissement concernant l'utilisation du médicament

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Ce médicament ne doit pas être utilisé en association avec le cisapride (médicament utilisé dans le reflux gastro-œsophagien) et le pimozide (médicament utilisé dans certains troubles de l'humeur).

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, notamment l'halofantrine (médicament utilisé dans le traitement du paludisme), même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

EFFETS INDESIRABLES:

Les effets gastro-intestinaux et cutanés sont les effets indésirables les plus couramment rencontrés.

Troubles gastro-intestinaux : nausées, flatulence, douleurs abdominales, diarrhées.

Troubles de la peau et des tissus : rashes, réactions cutanées sévères à type de toxicodermies bulleuses (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell, en particulier au cours du SIDA). Des cas d'alopecies généralement réversibles ont été rapportés.

Troubles du système nerveux : céphalées pouvant être éventuellement liées au produit.

Troubles hépatobiliaires : augmentation des transaminases hépatiques généralement réversibles à l'arrêt du traitement, des atteintes hépatiques sévères éventuellement associées à des taux sériques élevés de fluconazole, d'évolution parfois fatale, ont été exceptionnellement rapportées.

Troubles sanguins et du système lymphatique : leucopénies (neutropénies, agranulocytose), thrombopénies.

Troubles du système immunitaire : réactions anaphylactiques.

Troubles cardiaques : de rares cas d'allongement de l'intervalle QT et torsades de pointes.

POSÉLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION:

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin

CONSERVATION :

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

Ne pas laisser à la portée des enfants

CONDITIONS DE DELIVRANCE :

Liste I

PRÉSCRIPTION :

LOT : 4741

U.T. AV : 07-22

P.P.V : 147 DH 00

La date de péremption mentionnée sur la

CANAFLUCAN®

FLUCONAZOLE

FORMES ET PRÉSENTATIONS

Gélule à 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules
Gélule à 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

COMPOSITION

Fluconazole (DCI)..... 150 mg
Excipients q.s.p..... 1 gélule
Fluconazole (DCI)..... 50 mg
Excipient q.s.p..... 1 gélule
Excipient à effet notoire : Lactose monohydraté

PROPRIÉTÉS

Le fluconazole est un agent antifongique bis-triazolé utilisable par voie orale.

INDICATIONS

Le fluconazole dosé à 50 mg est indiqué :

Chez l'adulte pour le :
- Traitement des candidoses oropharyngées chez les patients immunodéprimés, soit en raison d'une affection maligne, soit d'un syndrome de déficience immunitaire acquise (SIDA),

- Traitement des candidoses buccales atrophiques.

Chez l'enfant pour le :

- Traitement des candidoses oropharyngées chez l'enfant immunodéprimé.

- Traitement des candidoses systémiques, incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péritonites), candidoses œsophagiennes et candidoses urinaires.

- Traitement des cryptococcoses neuro-méningées ; le traitement d'entretien au cours du SIDA doit être poursuivi indéfiniment.

Le fluconazole dosé à 150 mg est indiqué pour le traitement des :

- Candidoses vaginales et périénéales aiguës et récidivantes.

- Balanites candidosiques

- Dermopéridermomycoses incluant les tinea pedis (intertrigo interorteils), les tinea corporis (Hépès circiné), les tinea cruris (intertrigo) et les candidoses cutanées.

- Onychomycoses

- Candidoses buccales atrophiques

- Cryptococcoses neuro-méningées : Traitement d'attaque : son efficacité a été démontrée principalement chez les patients atteints du SIDA. Le fluconazole est également indiqué dans le traitement d'entretien des cryptococcoses chez les patients atteints du SIDA. Il doit alors être prescrit indéfiniment.

- Candidoses systémiques incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péritonites), candidoses œsophagiennes et candidoses urinaires.

- Prophylaxie des infections fongiques chez les patients présentant une affection maligne et qui sont prédisposés à ce genre d'infections suite à la chimiothérapie cytotoxique et à la radiothérapie.

CONTRE INDICATIONS

Le fluconazole ne doit pas être administré dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au fluconazole et/ou à d'autres dérivés azolés,

- Chez l'enfant de moins de 6 ans, en raison de la forme pharmaceutique,

- Grossesse et allaitement,

- En association avec :

- le cisapride,

- le pimozide.

Ce médicament est généralement déconseillé en association avec

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Chez les patients présentant des atteintes connues hépatiques que lorsqu'une pathologie sévère est associée, une surveillance hépatique est conseillée; l'arrêt du fluconazole sera envisagé d'aggravation d'une anomalie préalable des tests hépatiques. Le patient devra être informé qu'en cas de survenue de symptômes d'atteinte hépatique grave (asthénie importante, anorexie, nausées, vomissements, ictere) le traitement par fluconazole devra être immédiatement arrêté et qu'il devra consulter un médecin.

Une surveillance clinique particulière s'impose chez les patients ayant précédemment présenté une réaction cutanée associée à la prise de fluconazole ou un autre dérivé azolé. Le patient devra être informé qu'en cas de survenue de lésions bulleuses, le fluconazole devra être immédiatement arrêté et qu'il devra consulter un médecin le plus rapidement possible.

Les azolés, dont le fluconazole, ont été associés à un allongement de l'intervalle QT sur l'électrocardiogramme.

Dans les études de surveillance post-marketing chez des patients traités par fluconazole, de rares cas d'allongement de l'intervalle QT ainsi que des torsades de pointes ont été rapportés.

Ces notifications font état de patients présentant des pathologies lourdes et de nombreux autres facteurs de risque notamment un allongement congénital du QT, des désordres électrolytiques ou certains traitements associés susceptibles d'y contribuer.

Le fluconazole devra être administré avec précaution chez les patients présentant des conditions pro-arythmogènes.

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactoséose congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Consulter le médecin ou le pharmacien pour tout éclaircissement concernant l'utilisation du médicament

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Ce médicament ne doit pas être utilisé en association avec le cisapride (médicament utilisé dans le reflux gastro-œsophagien) et le pimozide (médicament utilisé dans certains troubles de l'humeur).

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, notamment l'halofantrine (médicament utilisé dans le traitement du paludisme), même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

EFFETS INDESIRABLES:

Les effets gastro-intestinaux et cutanés sont les effets indésirables les plus couramment rencontrés.

Troubles gastro-intestinaux : nausées, flatulence, douleurs abdominales, diarrhées.

Troubles de la peau et des tissus : rashes, réactions cutanées sévères à type de toxicodermies bulleuses (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell, en particulier au cours du SIDA). Des cas d'alopecies généralement réversibles ont été rapportés.

Troubles du système nerveux : céphalées pouvant être éventuellement liées au produit.

Troubles hépatobiliaires : augmentation des transaminases hépatiques généralement réversibles à l'arrêt du traitement, des atteintes hépatiques sévères éventuellement associées à des taux sériques élevés de fluconazole, d'évolution parfois fatale, ont été exceptionnellement rapportées.

Troubles sanguins et du système lymphatique : leucopénies (neutropénies, agranulocytose), thrombopénies.

Troubles du système immunitaire : réactions anaphylactiques.

Troubles cardiaques : de rares cas d'allongement de l'intervalle QT et torsades de pointes.

POSÉLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION:

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin

CONSERVATION :

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

Ne pas laisser à la portée des enfants

CONDITIONS DE DELIVRANCE :

Liste I

PRÉSCRIPTION :

LOT : 4741

U.T. AV : 07-22

P.P.V : 147 DH 00

La date de péremption mentionnée sur la

CANAFLUCAN®

FLUCONAZOLE

FORMES ET PRÉSENTATIONS

Gélule à 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules
Gélule à 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

COMPOSITION

Fluconazole (DCI)..... 150 mg
Excipients q.s.p..... 1 gélule
Fluconazole (DCI)..... 50 mg
Excipient q.s.p..... 1 gélule
Excipient à effet notoire : Lactose monohydraté

PROPRIÉTÉS

Le fluconazole est un agent antifongique bis-triazolé utilisable par voie orale.

INDICATIONS

Le fluconazole dosé à 50 mg est indiqué :

Chez l'adulte pour le :
- Traitement des candidoses oropharyngées chez les patients immunodéprimés, soit en raison d'une affection maligne, soit d'un syndrome de déficience immunitaire acquise (SIDA),

- Traitement des candidoses buccales atrophiques.

Chez l'enfant pour le :

- Traitement des candidoses oropharyngées chez l'enfant immunodéprimé.

- Traitement des candidoses systémiques, incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péritonites), candidoses œsophagiennes et candidoses urinaires.

- Traitement des cryptococcoses neuro-méningées ; le traitement d'entretien au cours du SIDA doit être poursuivi indéfiniment.

Le fluconazole dosé à 150 mg est indiqué pour le traitement des :

- Candidoses vaginales et périénéales aiguës et récidivantes.

- Balanites candidosiques

- Dermopéridermomycoses incluant les tinea pedis (intertrigo interorteils), les tinea corporis (Hépès circiné), les tinea cruris (intertrigo) et les candidoses cutanées.

- Onychomycoses

- Candidoses buccales atrophiques

- Cryptococcoses neuro-méningées : Traitement d'attaque : son efficacité a été démontrée principalement chez les patients atteints du SIDA. Le fluconazole est également indiqué dans le traitement d'entretien des cryptococcoses chez les patients atteints du SIDA. Il doit alors être prescrit indéfiniment.

- Candidoses systémiques incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péritonites), candidoses œsophagiennes et candidoses urinaires.

- Prophylaxie des infections fongiques chez les patients présentant une affection maligne et qui sont prédisposés à ce genre d'infections suite à la chimiothérapie cytotoxique et à la radiothérapie.

CONTRE INDICATIONS

Le fluconazole ne doit pas être administré dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au fluconazole et/ou à d'autres dérivés azolés,

- Chez l'enfant de moins de 6 ans, en raison de la forme pharmaceutique,

- Grossesse et allaitement,

- En association avec :

- le cisapride,

- le pimozide.

Ce médicament est généralement déconseillé en association avec

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Chez les patients présentant des atteintes connues hépatiques que lorsqu'une pathologie sévère est associée, une surveillance hépatique est conseillée; l'arrêt du fluconazole sera envisagé d'aggravation d'une anomalie préalable des tests hépatiques. Le patient devra être informé qu'en cas de survenue de symptômes d'atteinte hépatique grave (asthénie importante, anorexie, nausées, vomissements, ictere) le traitement par fluconazole devra être immédiatement arrêté et qu'il devra consulter un médecin.

Une surveillance clinique particulière s'impose chez les patients ayant précédemment présenté une réaction cutanée associée à la prise de fluconazole ou un autre dérivé azolé. Le patient devra être informé qu'en cas de survenue de lésions bulleuses, le fluconazole devra être immédiatement arrêté et qu'il devra consulter un médecin le plus rapidement possible.

Les azolés, dont le fluconazole, ont été associés à un allongement de l'intervalle QT sur l'électrocardiogramme.

Dans les études de surveillance post-marketing chez des patients traités par fluconazole, de rares cas d'allongement de l'intervalle QT ainsi que des torsades de pointes ont été rapportés.

Ces notifications font état de patients présentant des pathologies lourdes et de nombreux autres facteurs de risque notamment un allongement congénital du QT, des désordres électrolytiques ou certains traitements associés susceptibles d'y contribuer.

Le fluconazole devra être administré avec précaution chez les patients présentant des conditions pro-arythmogènes.

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactoséose congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Consulter le médecin ou le pharmacien pour tout éclaircissement concernant l'utilisation du médicament

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Ce médicament ne doit pas être utilisé en association avec le cisapride (médicament utilisé dans le reflux gastro-œsophagien) et le pimozide (médicament utilisé dans certains troubles de l'humeur).

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, notamment l'halofantrine (médicament utilisé dans le traitement du paludisme), même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

EFFETS INDESIRABLES:

Les effets gastro-intestinaux et cutanés sont les effets indésirables les plus couramment rencontrés.

Troubles gastro-intestinaux : nausées, flatulence, douleurs abdominales, diarrhées.

Troubles de la peau et des tissus : rashes, réactions cutanées sévères à type de toxicodermies bulleuses (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell, en particulier au cours du SIDA). Des cas d'alopecies généralement réversibles ont été rapportés.

Troubles du système nerveux : céphalées pouvant être éventuellement liées au produit.

Troubles hépatobiliaires : augmentation des transaminases hépatiques généralement réversibles à l'arrêt du traitement, des atteintes hépatiques sévères éventuellement associées à des taux sériques élevés de fluconazole, d'évolution parfois fatale, ont été exceptionnellement rapportées.

Troubles sanguins et du système lymphatique : leucopénies (neutropénies, agranulocytose), thrombopénies.

Troubles du système immunitaire : réactions anaphylactiques.

Troubles cardiaques : de rares cas d'allongement de l'intervalle QT et torsades de pointes.

POSÉLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION:

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin

CONSERVATION :

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

Ne pas laisser à la portée des enfants

CONDITIONS DE DELIVRANCE :

Liste I

PRÉSCRIPTION :

LOT : 4741

U.T. AV : 07-22

P.P.V : 147 DH 00

La date de péremption mentionnée sur la

boîte est valable 2 ans à compter de la date de péremption mentionnée sur la

boîte.

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Boîte de 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

Boîte de 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

</

CANAFLUCAN®

FLUCONAZOLE

FORMES ET PRÉSENTATIONS

Gélule à 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Gélule à 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

COMPOSITION

Fluconazole (DCI).....150 mg

Excipients q.s.p.....1 gélule

Fluconazole (DCI).....50 mg

Excipient q.s.p.....1 gélule

Excipient à effet notoire : Lactose monohydraté

PROPRIÉTÉS

Le fluconazole est un agent antifongique bis-triazolé utilisable par voie orale.

INDICATIONS

Le fluconazole dosé à 50 mg est indiqué :

Chez l'adulte pour le :

- Traitement des candidoses oropharyngées chez les patients immunodéprimés, soit en raison d'une affection maligne, soit d'un syndrome de déficience immunitaire acquise (SIDA),
- Traitement des candidoses buccales atrophiques.

Chez l'enfant pour le :

- Traitement des candidoses oropharyngées chez l'enfant immunodéprimé.
- Traitement des candidoses systémiques, incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péritonites), candidoses œsophagiennes et candidoses urinaires.

- Traitement des cryptococcoses neuro-méningées ; le traitement d'entretien au cours du SIDA doit être poursuivi indéfiniment.

Le fluconazole dosé à 150 mg est indiqué pour le traitement des :

- Candidoses vaginales et périnéales aiguës et récidivantes.

- Balanites candidosiques

- Dermopédomycoses incluant les tinea pedis (intertrigo interorteils), les tinea corporis (Herpès circiné), les tinea cruris (intertrigo) et les candidoses cutanées.

- Onychomycoses

- Candidoses buccales atrophiques

- Cryptococcoses neuro-méningées : Traitement d'attaque : son efficacité a été démontrée principalement chez les patients atteints du SIDA. Le fluconazole est également indiqué dans le traitement d'entretien des cryptococcoses chez les patients atteints du SIDA. Il doit alors être prescrit indéfiniment.

- Candidoses systémiques incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péritonites), les candidoses œsophagiennes et candidoses urinaires.

- Prophylaxie des infections fongiques chez les patients présentant une affection maligne et qui sont prédisposés à ce genre d'infections suite à la chimiothérapie cytotoxique et à la radiothérapie.

CONTRE INDICATIONS

Le fluconazole ne doit pas être administré dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au fluconazole et/ou à d'autres dérivés azolés,
- Chez l'enfant de moins de 6 ans, en raison de la forme pharmaceutique

- Grossesse et allaitement,

- En association avec :

- le cisapride,

- le pimozide.

Ce médicament est gér

MISES EN GARDE ET

Chez les patients près que lorsqu'une pathé hépatiques est conse d'aggravation d'une

Le patient devra être i d'atteinte hépatique g, vomissements, ictere) le arrêté et qu'il devra consul

Une surveillance clinique particulière s'impose chez les patients ayant préalablement présenté une réaction cutanée associée à la prise de fluconazole ou un autre dérivé azolé. Le patient devra être informé qu'en cas de survenue de lésions bulleuses, le fluconazole devra être immédiatement arrêté et qu'il devra consulter un médecin le plus rapidement possible.

Les azolés, dont le fluconazole, ont été associés à un allongement de l'intervalle QT sur l'électrocardiogramme.

Dans les études de surveillance post-marketing chez les patients traités par fluconazole, de rares cas d'allongement de l'QT ainsi que des torsades de pointes ont été rapportés.

Ces notifications font état de patients présentant des pathologies lourdes et de nombreux autres facteurs de risque notamment un allongement congénital du QT, des désordres électrolytiques ou certains traitements associés susceptibles d'y contribuer.

Le fluconazole devra être administré avec précaution chez les patients présentant des conditions pro-arythmogènes.

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Consulter le médecin ou le pharmacien pour tout éclaircissement concernant l'utilisation du médicament

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Ce médicament ne doit pas être utilisé en association avec le cisapride (médicament utilisé dans le reflux gastro-œsophagien) et le pimozide (médicament utilisé dans certains troubles de l'humeur).

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, notamment l'halofantrine (médicament utilisé dans le traitement du paludisme), même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

EFFETS INDÉSIRABLES:

Les effets gastro-intestinaux et cutanés sont les effets indésirables les plus couramment rencontrés.

Troubles gastro-intestinaux : nausées, flatulence, douleurs abdominales, diarrhées.

Troubles de la peau et des tissus : rashes, réactions cutanées sévères à type de toxicodermies bulleuses (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell, en particulier au cours du SIDA). Des cas d'alopecies généralement réversibles ont été rapportés.

Troubles du système nerveux : céphalées pouvant être éventuellement liées au produit.

Troubles hépato-Biliaires : augmentation des transaminases hépatiques généralement réversibles à l'arrêt du traitement, des atteintes hépatiques sévères éventuellement associées à des taux sériques élevés de fluconazole, d'évolution parfois fatale, ont été exceptionnellement rapportées.

Troubles sanguins et du système lymphatique : leucopénies (neutropénies, agranulocytose), thrombopénies.

Troubles du système immunitaire : réactions anaphylactiques.

Troubles cardiaques : de rares cas d'allongement de l'intervalle QT et torsades de pointes.

POSÉOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION:

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin

CONSERVATION :

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

Ne pas porter à la portée des enfants



CANAFLUCAN®

FLUCONAZOLE

FORMES ET PRÉSENTATIONS

Gélule à 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Gélule à 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

COMPOSITION

Fluconazole (DCI).....150 mg

Excipients q.s.p.....1 gélule

Fluconazole (DCI).....50 mg

Excipient q.s.p.....1 gélule

Excipient à effet notoire : Lactose monohydraté

PROPRIÉTÉS

Le fluconazole est un agent antifongique bis-triazolé utilisable par voie orale.

INDICATIONS

Le fluconazole dosé à 50 mg est indiqué :

Chez l'adulte pour le :

- Traitement des candidoses oropharyngées chez les patients immunodéprimés, soit en raison d'une affection maligne, soit d'un syndrome de déficience immunitaire acquise (SIDA),
- Traitement des candidoses buccales atrophiques.

Chez l'enfant pour le :

- Traitement des candidoses oropharyngées chez l'enfant immunodéprimé.
- Traitement des candidoses systémiques, incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péricoritites), candidoses œsophagiennes et candidoses urinaires.

- Traitement des cryptococcoses neuro-méningées ; le traitement d'entretien au cours du SIDA doit être poursuivi indéfiniment.

Le fluconazole dosé à 150 mg est indiqué pour le traitement des :

- Candidoses vaginales et périnéales aiguës et récidivantes.

- Balanites candidosiques

- Dermopédomycoses incluant les tinea pedis (intertrigo interorteils), les tinea corporis (Herpès circiné), les tinea cruris (intertrigo) et les candidoses cutanées.

- Onychomycoses

- Candidoses buccales atrophiques

- Cryptococcoses neuro-méningées : Traitement d'attaque : son efficacité a été démontrée principalement chez les patients atteints du SIDA. Le fluconazole est également indiqué dans le traitement d'entretien des cryptococcoses chez les patients atteints du SIDA. Il doit alors être prescrit indéfiniment.

- Candidoses systémiques incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péricoritites), les candidoses œsophagiennes et candidoses urinaires.

- Prophylaxie des infections fongiques chez les patients présentant une affection maligne et qui sont prédisposés à ce genre d'infections suite à la chimiothérapie cytotoxique et à la radiothérapie.

CONTRE INDICATIONS

Le fluconazole ne doit pas être administré dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au fluconazole et/ou à d'autres dérivés azolés,
- Chez l'enfant de moins de 6 ans, en raison de la forme pharmaceutique

- Grossesse et allaitement,

- En association avec :

- le cisapride,
- le pimozide.

Ce médicament est gér

MISES EN GARDE ET

Chez les patients près que lorsqu'une pathé hépatiques est conse d'aggravation d'une

Le patient devra être i d'atteinte hépatique g, vomissements, ictere) le arrêté et qu'il devra consul

Une surveillance clinique particulière s'impose chez les patients ayant préalablement présenté une réaction cutanée associée à la prise de fluconazole ou un autre dérivé azolé. Le patient devra être informé qu'en cas de survenue de lésions bulleuses, le fluconazole devra être immédiatement arrêté et qu'il devra consulter un médecin le plus rapidement possible.

Les azolés, dont le fluconazole, ont été associés à un allongement de l'intervalle QT sur l'électrocardiogramme.

Dans les études de surveillance post-marketing chez les patients traités par fluconazole, de rares cas d'allongement de l'QT ainsi que des torsades de pointes ont été rapportés.

Ces notifications font état de patients présentant des pathologies lourdes et de nombreux autres facteurs de risque notamment un allongement congénital du QT, des désordres électrolytiques ou certains traitements associés susceptibles d'y contribuer.

Le fluconazole devra être administré avec précaution chez les patients présentant des conditions pro-arythmogènes.

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Consulter le médecin ou le pharmacien pour tout éclaircissement concernant l'utilisation du médicament

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Ce médicament ne doit pas être utilisé en association avec le cisapride (médicament utilisé dans le reflux gastro-œsophagien) et le pimozide (médicament utilisé dans certains troubles de l'humeur).

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, notamment l'halofantrine (médicament utilisé dans le traitement du paludisme), même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

EFFETS INDÉSIRABLES:

Les effets gastro-intestinaux et cutanés sont les effets indésirables les plus couramment rencontrés.

Troubles gastro-intestinaux : nausées, flatulence, douleurs abdominales, diarrhées.

Troubles de la peau et des tissus : rashes, réactions cutanées sévères à type de toxicodermies bulleuses (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell, en particulier au cours du SIDA). Des cas d'alopecies généralement réversibles ont été rapportés.

Troubles du système nerveux : céphalées pouvant être éventuellement liées au produit.

Troubles hépatobiliaires : augmentation des transaminases hépatiques généralement réversibles à l'arrêt du traitement, des atteintes hépatiques sévères éventuellement associées à des taux sériques élevés de fluconazole, d'évolution parfois fatale, ont été exceptionnellement rapportées.

Troubles sanguins et du système lymphatique : leucopénies (neutropénies, agranulocytose), thrombopénies.

Troubles du système immunitaire : réactions anaphylactiques.

Troubles cardiaques : de rares cas d'allongement de l'intervalle QT et torsades de pointes.

POSÉOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION:

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin

CONSERVATION :

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

Ne pas porter à la portée des enfants



CANAFLUCAN®

FLUCONAZOLE

FORMES ET PRÉSENTATIONS

Gélule à 150 mg : Boîte de 1, 2, 3, 4, et 7 gélules

Gélule à 50 mg : Boîte de 3 et 7 gélules

COMPOSITION

Fluconazole (DCI).....150 mg

Excipients q.s.p.....1 gélule

Fluconazole (DCI).....50 mg

Excipient q.s.p.....1 gélule

Excipient à effet notoire : Lactose monohydraté

PROPRIÉTÉS

Le fluconazole est un agent antifongique bis-triazolé utilisable par voie orale.

INDICATIONS

Le fluconazole dosé à 50 mg est indiqué :

Chez l'adulte pour le :

- Traitement des candidoses oropharyngées chez les patients immunodéprimés, soit en raison d'une affection maligne, soit d'un syndrome de déficience immunitaire acquise (SIDA),
- Traitement des candidoses buccales atrophiques.

Chez l'enfant pour le :

- Traitement des candidoses oropharyngées chez l'enfant immunodéprimé.
- Traitement des candidoses systémiques, incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péritonites), candidoses œsophagiennes et candidoses urinaires.

- Traitement des cryptococcoses neuro-méningées ; le traitement d'entretien au cours du SIDA doit être poursuivi indéfiniment.

Le fluconazole dosé à 150 mg est indiqué pour le traitement des :

- Candidoses vaginales et périnéales aiguës et récidivantes.

- Balanites candidosiques

- Dermopédomycoses incluant les tinea pedis (intertrigo interorteils), les tinea corporis (Herpès circiné), les tinea cruris (intertrigo) et les candidoses cutanées.

- Onychomycoses

- Candidoses buccales atrophiques

- Cryptococcoses neuro-méningées : Traitement d'attaque : son efficacité a été démontrée principalement chez les patients atteints du SIDA. Le fluconazole est également indiqué dans le traitement d'entretien des cryptococcoses chez les patients atteints du SIDA. Il doit alors être prescrit indéfiniment.

- Candidoses systémiques incluant les candidoses disséminées et profondes (candidémies, péritonites), les candidoses œsophagiennes et candidoses urinaires.

- Prophylaxie des infections fongiques chez les patients présentant une affection maligne et qui sont prédisposés à ce genre d'infections suite à la chimiothérapie cytotoxique et à la radiothérapie.

CONTRE INDICATIONS

Le fluconazole ne doit pas être administré dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au fluconazole et/ou à d'autres dérivés azolés,
- Chez l'enfant de moins de 6 ans, en raison de la forme pharmaceutique

- Grossesse et allaitement,

- En association avec :

- le cisapride,
- le pimozide.

Ce médicament est gér

MISES EN GARDE ET

Chez les patients près que lorsqu'une pathé hépatiques est conse d'aggravation d'une

Le patient devra être i d'atteinte hépatique g vomissements, ictere) le arrêté et qu'il devra consul

Une surveillance clinique particulière s'impose chez les patients ayant préalablement présenté une réaction cutanée associée à la prise de fluconazole ou un autre dérivé azolé. Le patient devra être informé qu'en cas de survenue de lésions bulleuses, le fluconazole devra être immédiatement arrêté et qu'il devra consulter un médecin le plus rapidement possible.

Les azolés, dont le fluconazole, ont été associés à un allongement de l'intervalle QT sur l'électrocardiogramme.

Dans les études de surveillance post-marketing chez les patients traités par fluconazole, de rares cas d'allongement de l'QT ainsi que des torsades de pointes ont été rapportés.

Ces notifications font état de patients présentant des pathologies lourdes et de nombreux autres facteurs de risque notamment un allongement congénital du QT, des désordres électrolytiques ou certains traitements associés susceptibles d'y contribuer.

Le fluconazole devra être administré avec précaution chez les patients présentant des conditions pro-arythmogènes.

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Consulter le médecin ou le pharmacien pour tout éclaircissement concernant l'utilisation du médicament

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Ce médicament ne doit pas être utilisé en association avec le cisapride (médicament utilisé dans le reflux gastro-œsophagien) et le pimozide (médicament utilisé dans certains troubles de l'humeur).

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, notamment l'halofantrine (médicament utilisé dans le traitement du paludisme), même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

EFFETS INDÉSIRABLES:

Les effets gastro-intestinaux et cutanés sont les effets indésirables les plus couramment rencontrés.

Troubles gastro-intestinaux : nausées, flatulence, douleurs abdominales, diarrhées.

Troubles de la peau et des tissus : rashes, réactions cutanées sévères à type de toxicodermies bulleuses (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell, en particulier au cours du SIDA). Des cas d'alopecies généralement réversibles ont été rapportés.

Troubles du système nerveux : céphalées pouvant être éventuellement liées au produit.

Troubles hépatobiliaires : augmentation des transaminases hépatiques généralement réversibles à l'arrêt du traitement, des atteintes hépatiques sévères éventuellement associées à des taux sériques élevés de fluconazole, d'évolution parfois fatale, ont été exceptionnellement rapportées.

Troubles sanguins et du système lymphatique : leucopénies (neutropénies, agranulocytose), thrombopénies.

Troubles du système immunitaire : réactions anaphylactiques.

Troubles cardiaques : de rares cas d'allongement de l'intervalle QT et torsades de pointes.

POSÉOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION:

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin

CONSERVATION :

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

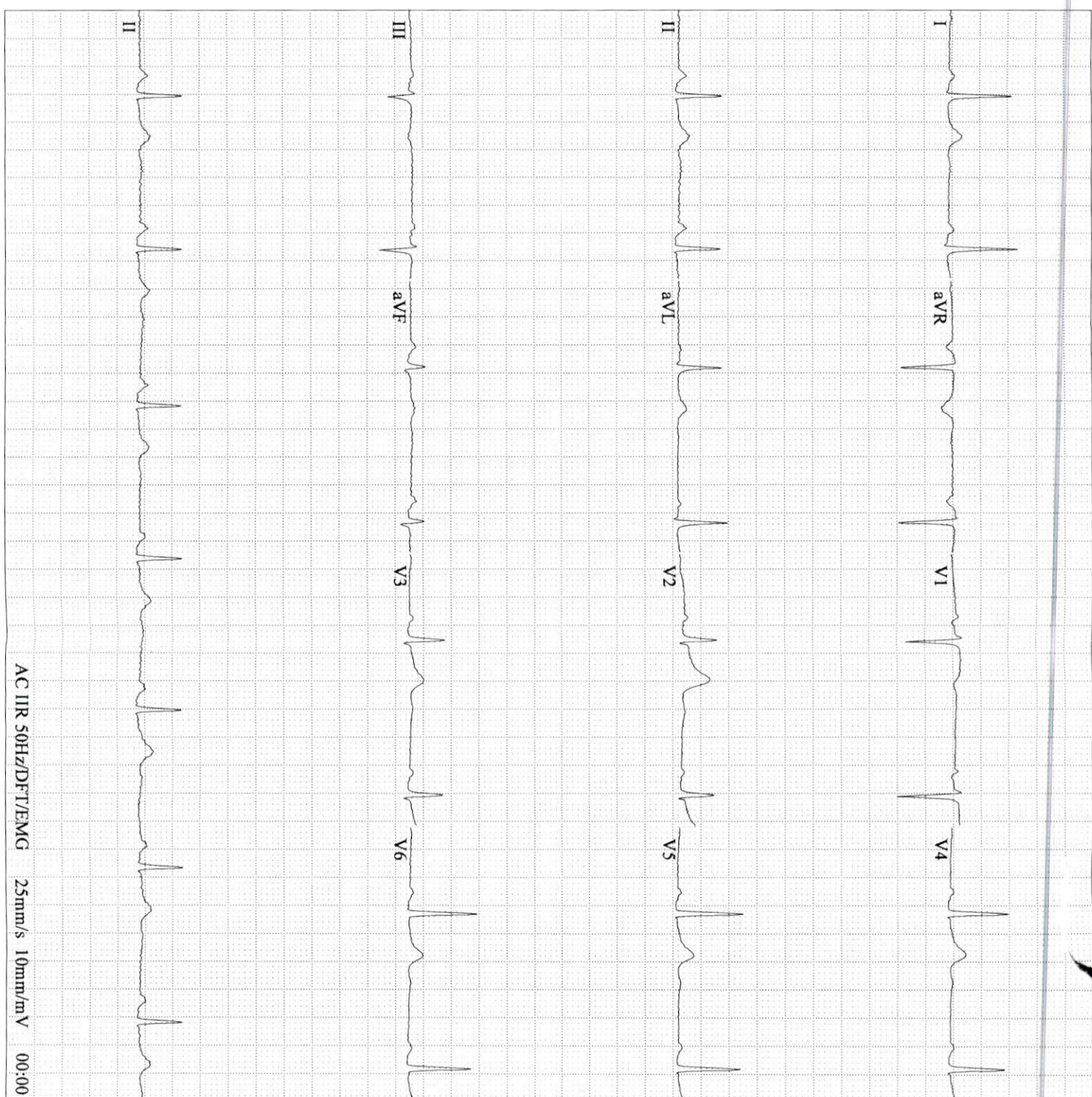
Ne pas porter à la portée des enfants



Dr Hanane BOUTKHEMT

ECG

Nom : SAASAA AICHAex : Female Age : 64Y Clinique N : Section :
 SN : 0001630 Case No. : Lit No. : Date : 21/09/2019 13:5:44



Fréquence:	1000Hz	PR Interval:	154 ms	Prompt:
Temps d'écha	12s	QT Interval:	429 ms	
HR:	54bpm	QTc Interval:	406 ms	
P Interval:	92ms	P Axis:	43.60°b	
QRS Interval:	79 ms	QRS Axis:	11.90°b	
T Interval:	197 ms	T Axis:	29.00°b	

الدكتورة حنان بوكھمت
 Dr. Hanane BOUTKHEMT
 CARDIOLOGUE
 7, Imm. 4 Résidence NAIM Sidi Maârouf
 Tél.: 06 22 58 44 28 - Casablanca

Signature Médecin :