

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.

Médecine et Biologie :

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

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

Optique :

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

Rééducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

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

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

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



Déclaration de Maladie : N° P19-~~0000~~0007758

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 0009801

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : ARCHECHA 174/142 ATN. NI Date de naissance :

Adresse : Mazroue, rue 27 N 118 Abdeslam, Casablanca

Tél. : 06.77.62.86.55 Total des frais engagés : 313,60 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

Lien de parenté :

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 :

Signature de l'adhérent(e) :

Le : / /

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Nature des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
08/01/2017	C		20000	Signature et cachet du Médecin

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE POLYCLINIQUE Dr. TIA Abdellaziz Myl Thami - Hay Hassani Boulevard 21-67 - Casa	08/10/19	743,60

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'OD.

Docteur Saïd GZOULI

Médecin Assermenté
Expert près les Tribunaux

الدكتور سعيد الكزوولي

طبيب محلف
خبير لدى المحاكم

— **ARCHE CHAFAK** —

13.00 Casablanca, le : 08.01.2019

الدار البيضاء، في :

1 - Pellovalse

× 300.00

17.00 × 2 = 340.00

2 - Vau fek

× 300.00

3 - Zylac

× 300.00

22.00 × 3 = 66.00

4 - Omnis

× 300.00

5 - Celle de la

T = 743,60

HARMACIE POLYCLINIQUE
Dr. TIR Abdelaziz
58, Route Mly Thami - Hay Hassani
Tél: 05290.97.71.67 - Casab

الدكتور سعيد الكزوولي
طبيب محلف
خبير لدى المحاكم

60. طريق مولاي التهامي (بالقرب من مصحة الضمان الاجتماعي) مازولا - الحي الحسني - الدار البيضاء

60, Route Moulay Thami (à côté de la Polyclinique Hay Hassani), Mázola - Hay Hassani - Casablanca

Tél. : 05 22.90.70.88 - E-mail : drgza@gmail.com

Omiz®

Oméprazole

Microgranules gastrorésistants en gélule

Produit de

PRESENTATIONS :

- OMIZ® 20 mg** : Boîte de 7 gélules
Boîte de 14 gélules
Boîte de 28 gélules
- OMIZ® 10 mg** : Boîte de 7 gélules
Boîte de 14 gélules
Boîte de 28 gélules

COMPOSITION :

- OMIZ® 20mg**
Oméprazole 20 mg
Excipients q.s.p. 1 gélule
Excipient à effet notoire : saccharose

COMPOSITION :

- OMIZ® 10mg**
Oméprazole 10 mg
Excipients q.s.p. 1 gélule
Excipient à effet notoire : saccharose

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

Inhibiteur de la pompe à protons (appareil digestif et métabolisme). Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

INDICATIONS :

- Chez l'adulte :
- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de Helicobacter pylori en cas de maladie ulcéreuse gastroduodénale,
- Ulcère duodénal évolutif,

22,50

iatgien,
une oesophagite, en cas de résistance à la posologie de 10 mg d'oméprazole par jour,
par Helicobacter pylori ou chez qui l'éradication n'a pas été possible.

ires non stéroïdiens lorsque la poursuite des anti-inflammatoires est indispensable,
ires non stéroïdiens chez les patients à risques (notamment âge supérieur à
mmatoire est indispensable).

- Chez l'enfant à partir de 6 ans : oesophagite erosive ou ulcération symptomatique par reflux gastro-oesophagien.

CONTRE-INDICATIONS

22,50

anti-infectieux).
VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du
s).

22,50

DE VOTRE PHARMACIEN.

iez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament

obtenu sans ...

CELEBREX® gélule

Celecoxib 100 ou 200 mg

LISEZ ATTENTIVEMENT L'INTÉGRALITÉ DE CETTE NOTICE AVANT DE PRENDRE CE MÉDICAMENT.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

CELEBREX 100 mg, gélule

La substance active est le célecoxib (100 mg).

Les autres composants sont : lactose monohydraté, laurylsulfate de sodium, povidone K30, croscarmellose sodique, stéarate de magnésium.

Enveloppe de la gélule : gélatine, dioxyde de titane (E171), encre contenant de l'indigo bleu (E132).

CELEBREX 200 mg, gélule

La substance active est le célecoxib (200 mg).

Les autres composants sont : lactose monohydraté, laurylsulfate de sodium, povidone K30, croscarmellose sodique, stéarate de magnésium.

Enveloppe de la gélule : gélatine, dioxyde de titane (E171), encre contenant de l'oxyde ferrique (E172).

DANS QUEL CAS UTILISER CELEBREX ?

Ce médicament se présente sous forme de gélule. Boîte de 10 gélules ou 20 gélules.

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdiens (AINS). Par son mécanisme d'action, il fait partie des AINS inhibiteurs sélectifs de la cyclo-oxygénase-2 (COX-2). Il est indiqué, chez l'adulte (plus de 15 ans), pour soulager les signes et symptômes de l'arthrose et les signes et symptômes de la polyarthrite rhumatoïde, il est également indiqué dans le traitement des signes et symptômes de la spondylarthrite ankylosante.

NE PAS PRENDRE CELEBREX DANS LES CAS SUIVANTS :

antécédent d'allergie à l'un des constituants de ce médicament ou aux sulfamides, ulcère gastro-duodénal en cours, hémorragie gastro-intestinale, maladies inflammatoires de l'intestin, maladie grave du cœur, maladie grave du foie, maladie grave du rein, antécédents d'asthme ou d'allergie (rhinite, polypes dans le nez, brusque gonflement du visage et du cou, urticaire ou autres réactions allergiques) déclenchées par la prise d'aspirine ou d'anti-inflammatoires non stéroïdiens, y compris les inhibiteurs de la COX-2, grossesse ou femme susceptible d'être enceinte, en l'absence d'une contraception efficace (cf. chapitre "Grossesse -Allaitement"), allaitement. Le Celebrex est contre-indiqué chez les patients présentant une maladie cardiaque (telle qu'une angine de poitrine, un infarctus du myocarde ou une insuffisance cardiaque) ou une maladie cérébro-vasculaire (antécédent d'accident vasculaire cérébral ou d'accident ischémique transitoire).

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVEC CELEBREX :

Ce médicament

Lot.

P.P.V. :

Exp.

1 000
150,00

iovaskulaire, tel qu'une hypertension,

phagite, gastrite, ulcère de l'estomac , d'hypertension artérielle, d'oedème, hcomitant (ex : aspirine à faible dose, le, de syndrome de malabsorption du présence de lactose. En fonction de r, si nécessaire, la posologie de votre

AU COURS DU TRAITEMENT, ARRETER CELEBREX ET CONTACTER IMMEDIATEMENT UN MEDECIN OU UN SERVICE MEDICAL D'URGENCE en cas : d'hémorragie gastro-intestinale (rejet de sang par la bouche, présence de sang dans les selles ou coloration noire des selles), de symptômes pouvant évoquer une réaction allergique sévère telle que crise d'asthme, gêne respiratoire, brusque réaction du visage et du cou ou toute réaction cutanée, de maladie cardiaque dont les symptômes semblent s'aggraver (essoufflement, douleurs thoraciques ou augmentation des oedèmes). Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdiens : le célecoxib. Vous devez éviter de prendre en même temps que ce médicament d'autres médicaments contenant des anti-inflammatoires non stéroïdiens (y compris les médicaments contenant du célecoxib) et/ou de l'aspirine (sauf à dose anti-agrégante plaquettaire). Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer de l'absence d'anti-inflammatoires non stéroïdiens et/ou d'aspirine.

GROSSESSE - ALLAITEMENT :

Grossesse

L'utilisation de ce médicament est CONTRE-INDIQUÉE pendant la grossesse et pour les femmes susceptibles d'être enceintes (absence de contraception efficace). Les effets de ce médicament, notamment à partir du 3ème trimestre de la grossesse, peuvent avoir des conséquences graves sur votre enfant, sur un plan cardio-pulmonaire et rénal, et cela, même avec une seule prise. Si vous découvrez

PERO[®]VASC® 5 mg PERO[®]VASC® 10 mg

Amiodipine
Comprimés sécables

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

COMPOSITION

La substance active est :

PERO[®]VASC® 5 mg : Amiodipine (DCI) 5 mg

PERO[®]VASC® 10 mg : Amiodipine (DCI) 10 mg

Correspondant à amiodipine bénazepte 6.94 mg

PERO[®]VASC® 10 mg : Amiodipine (DCI) 10 mg

Correspondant à amiodipine bénazepte 13.88 mg

Les autres composants sont cellulose microcristalline, lactose monohydraté, glycolate amidon sodique, levoglucosan, stearate de magnésium.

FORME, PRÉSENTATION

PERO[®]VASC® 5 mg comprimé sécable Boîte de 30

PERO[®]VASC® 10 mg comprimé sécable Boîte de 30

EXCIPIENT, EFFET NOTOIRE

Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, lactose monohydraté, glycolate amidon sodique, levoglucosan, stearate de magnésium.

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE

Inhibiteur du canal sélectif à principalement effet vasculaire. Code ATC : C08CA01.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

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

Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, votre médicament agit en réduisant les effets sauvages, ou telle sorte que le sang peut traverser plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, PERO[®]VASC® agit pour empêcher la contraction musculaire cardiaque qui provoque alors la dyspnée ou d'oxygène, qui peuvent entraîner l'apparition d'une douleur thoracique. Votre médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angoir.

CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez **jamais** PERO[®]VASC®, comprimé sécable :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amiodipine ou à l'un des autres composants, ou aux autres ingrédients caustiques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs ou des difficultés respiratoires.
- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).
- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiaque (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'ensemble).

Si vous présentez une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

MEILLEURE PÉRIODE D'EMPLOI :

Il doit être utilisé pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents de 6 à 17 ans. Pour des informations complémentaires, veuillez-vous adresser à votre médecin.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS

Prise d'autres médicaments

Si vous prenez avec près récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

PERO[®]VASC® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tel que :

• Le kétotétoïnane, l'iraconazole (médicaments antifongiques).

• Le ritonavir, l'idinavir, la neflavir (appelé inhibiteur de protéase utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

• La rifampicline (érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),

• Hypericum perforatum (millepertuis),

• Le vérapamil (dilatagent les vaisseaux sanguins),

• Le dantrolène (utilisé pour les augmentations sévères de la température corporelle),

• Le tacrolimus (médicament utilisé pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne)

• Si simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol)

• La ciclosporine (médicament immunosuppresseur).

PERO[®]VASC® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

Interactions avec les aliments et les boissons

Aliments et boissons

Les jus de pamplemousse et le pamplemousse ne doivent pas être consommés par les personnes traitées par PERO[®]VASC®. Cela est dû au fait que le pamplemousse et le jus de pamplemousse peuvent entraîner une augmentation des concentrations sanguines de l'ingrédient actif, l'amiodipine, ce qui peut entraîner une réaction imprévisible de l'effet hypotenseur de PERO[®]VASC®.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

La sécurité de l'utilisation chez la femme enceinte n'a pas été établie. Si vous pensez être enceinte, ou si vous prévoyez d'être enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre PERO[®]VASC®.

Il n'a pas été établi si l'amiodipine est excreté dans le lait maternel. Vous allez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre PERO[®]VASC®.

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

CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

PERO[®]VASC® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

POSÉOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La posologie initiale/baieuse de PERO[®]VASC® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg de PERO[®]VASC® une fois par jour.

Votre médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre votre médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau.

Ne prenez pas PERO[®]VASC® avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour.

Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

SURDOSAGE

Si vous avez pris plus de PERO[®]VASC®, comprimé sécable que vous n'auriez dû :

Prendre trop de comprimé peut entraîner une baisse parfois dangereuse de votre pression artérielle. Vous pouvez ressentir des vertiges, des étourdissements, perdre connaissance ou vous sentir faible. Si la pression artérielle est très basse, il peut arriver que vous perdiez connaissance. Votre corps peut devenir fatigué et moite et vous pouvez perdre conscience. Consultez un médecin si vous avez pris trop de comprimé de PERO[®]VASC®.

Si vous oubliez de prendre PERO[®]VASC®, comprimé sécable :

Prenez la dose suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre PERO[®]VASC®, comprimé sécable :

Votre médecin vous indiquera combien de temps vous devez prendre votre médicament. Votre maladie peut récidiver si vous arrêtez de prendre votre médicament avant que cela ne soit indiqué.

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

EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS

Comme tous les médicaments, PERO[®]VASC® peut provoquer des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants, sévères et très rares après la prise de ce médicament :

- Respiration difficile, 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 ;
- Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démagnoissements sévères, apparaissance de vésicules, desquamation et gonflement de la peau, érythème des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson) ou autres réactions allergiques ;
- Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux ;
- Inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère accompagnée d'un très grand malaise.

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents : affectent entre 1 patient sur 10 et 1 patient sur 100 :

- Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du traitement) ;
- Palpitations (conscience de vos battements cardiaques), bouffées vasomotrices ;
- Douleur abdominale, nausées ;
- Troubles digestifs (sensation des cheveux, fatigue).

D'autres effets indésirables figurant dans la liste suivante ont été rapportés. Si vous ressentez l'un des effets mentionnés comme commun ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Effets indésirables peu fréquents : affectent entre 1 patient sur 100 et 1 patient sur 1 000 :

- Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie ;
- Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience, faiblesse ;
- Sensations d'engourdissement ou de fourmillements dans les membres, perte de la sensation de douleur ;
- Troubles visuels, vision double, tintements dans les oreilles ;
- Diminution de la pression artérielle ;
- Éternuements et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite) ;
- Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation, indigestion, bouche sèche, vomissements (nausées) ;
- Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démagnoissements cutanés, plaques rouges sur la peau, changement de coloration de la peau ;
- Difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions
- Incapacité à obtenir une érection, gêne ou augmentation des seins chez l'homme ;
- Faiblesse, douleur, malaise ;
- Douleurs articulaires ou musculaires : crampes musculaires, douleurs dorsales ;
- Augmentation ou diminution du poids.

Effets indésirables très rares : affectent entre 1 patient sur 1 000 et 1 patient sur 10 000 :

- Confusion
- Effets indésirables très rares : affectent moins d'un patient sur 10 000 :
- Diminution du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anomale d'hémorragies ou des saignements fréquents (lésions des globules rouges) ;
- Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie) ;
- Troubles des nerfs entraînant une faiblesse, des fourmillements ou un engourdissement ;
- Toux,

• Gonflement des gencives ;

• Ballonnement abdominal (gastroïte) ;

• Anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines analyses médicales ;

• Augmentation de la tension musculaire ;

• Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée ;

• Sensibilité à la lumière ;

• Troubles combinant de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.

Si vous ressentez l'un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

CONDITIONS DE CONSERVATION

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

Ne pas utiliser PERO[®]VASC®, comprimé sécable après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

A conserver à une température inférieure à 30°C.

CONDITIONS DE DELIVRANCE

Tableau A (Liste I).

Date de la notice : Décembre 2015

Zenith pharma

Fabriqué et distribué par Zenith Pharma
96, Zone Industrielle Tasla Inezgane Agadir
Dr M.E. BOUHMADI Pharmacien Responsable

PERO[®]VASC® 5 mg PERO[®]VASC® 10 mg

Amiodipine
Comprimés sécables

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

COMPOSITION

La substance active est :

PERO[®]VASC® 5 mg : Amiodipine (DCI) 5 mg

PERO[®]VASC® 10 mg : Amiodipine (DCI) 10 mg

Correspondant à amiodipine bénazepte 6.94 mg

PERO[®]VASC® 10 mg : Amiodipine (DCI) 10 mg

Correspondant à amiodipine bénazepte 13.88 mg

Les autres composants sont cellulose microcristalline, lactose monohydraté, glycolate amidon sodique, levure de magnésium.

FORME, PRÉSENTATION

PERO[®]VASC® 5 mg comprimé sécable Boîte de 30

PERO[®]VASC® 10 mg comprimé sécable Boîte de 30

EXCIPIENT, EFFET NOTOIRE

Lactose monohydraté, cellulose microcristalline.

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE

Inhibiteur du canal sélectif à principalement effet vasculaire. Code ATC : C08CA01.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

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

Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, votre médicament agit en réduisant les effets sauvages, ou telle sorte que le sang peut traverser plus facilement. Chez les patients souffrant d'angor, PERO[®]VASC® agit pour empêcher la contraction musculaire cardiaque qui provoque alors la dyspnée ou d'oxygène, qui peuvent entraîner l'apparition d'une douleur thoracique. Votre médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angoir.

CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez **jamais** PERO[®]VASC®, comprimé sécable :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amiodipine ou à l'un des autres composants, ou aux autres ingrédients caustiques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs ou des difficultés respiratoires.
- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).
- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiaque (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).

Si vous présentez une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

MEILLEURE PÉRIODE D'EMPLOI :

Il doit être utilisé au moins 6 à 17 ans. Pour des informations complémentaires, veuillez-vous adresser à votre médecin.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS

Prise d'autres médicaments

Si vous prenez avec près récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

PERO[®]VASC® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tel que :

- Le kétotétoïnane, l'iraconazole (médicaments antifongiques).
- Le ritonavir, l'idinavir, la neflavir (appelés inhibiteur de protéase utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

La rifampicline (érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques), Hypericum perforatum (millepertuis).

Le vérapamil (dilatant (médicaments pour le cœur).

Le dantrolène (utilisé pour les augmentations sévères de la température corporelle).

Le tacrolimus (médicament utilisé pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne).

La simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol)

La ciclosporine (médicament immunosuppresseur).

PERO[®]VASC® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà d'autres médicaments. Sachez à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

Interactions avec les aliments et les boissons

Aliments et boissons

Les jus de pamplemousse et le pamplemousse ne doivent pas être consommés par les personnes traitées par PERO[®]VASC®. Cela est dû au fait que le pamplemousse et le jus de pamplemousse peuvent entraîner une augmentation des concentrations sanguines de l'ingrédient actif, l'amiodipine, ce qui peut entraîner une réaction imprévisible de l'effet hypotenseur de PERO[®]VASC®.

La sécurité de l'utilisation chez la femme enceinte n'a pas été établie. Si vous pensez être enceinte, ou si vous prévoyez d'être enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre PERO[®]VASC®.

Il n'a pas été établi si l'amiodipine est excreté dans le lait maternel. Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre PERO[®]VASC®.

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

CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES:

PERO[®]VASC® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

POSÉOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La posologie initiale/baieuse de PERO[®]VASC® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg de PERO[®]VASC® une fois par jour.

Votre médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre votre médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau.

Ne prenez pas PERO[®]VASC® avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour.

Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

SURDOSAGE

Si vous avez pris plus de PERO[®]VASC®, comprimé sécable que vous n'auriez dû :

Prendre trop de comprimé peut entraîner une baisse parfois dangereuse de votre pression artérielle. Vous pouvez ressentir des vertiges, des étourdissements, perdre connaissance ou vous sentir faible. Si la pression artérielle est très basse, il peut arriver que vous sentiez une forte douleur dans la tête, que vous sentiez la fraude et morte et vous pouvez perdre conscience. Consultez un médecin si vous avez pris trop de comprimé de PERO[®]VASC®.

Si vous oubliez de prendre PERO[®]VASC®, comprimé sécable :

Prenez la dose suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre PERO[®]VASC®, comprimé sécable :

Votre médecin vous indiquera combien de temps vous devez prendre votre médicament. Votre maladie peut récidiver si vous arrêtez de prendre votre médicament avant que cela ne soit indiqué. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS

Comme tous les médicaments, PERO[®]VASC® peut provoquer des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants, sévères et très rares après la prise de ce médicament :

- Respiration difficile, 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 ;
- Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démagénèses sévères, apparaissance de vésicules, desquamations et gonflement de la peau, éruption des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson) ou autres réactions allergiques ;
- Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux ;
- Inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère accompagnée d'un très grand malaise.

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents : affectent entre 1 patient sur 10 et 1 patient sur 100 :

- Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du traitement) ;
- Palpitations (conscience de vos battements cardiaques), bouffées vasomotrices ;
- Douleur abdominale, nausées ;
- Mal de tête, douleurs des muscles, fatigue.

D'autres effets indésirables figurant dans la liste suivante ont été rapportés. Si vous ressentez l'un des effets indésirables mentionnés comme rares ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Effets indésirables peu fréquents : affectent entre 1 patient sur 100 et 1 patient sur 1 000 :

- Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie ;
- Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience, faiblesse ;
- Sensations d'engourdissement ou de fourmillements dans les membres, perte de la sensation de douleur ;
- Troubles visuels, vision double, tintements dans les oreilles ;
- Diminution de la pression artérielle ;
- Éternuements et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite) ;
- Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation, indigestion, bouche sèche, vomissements (nausées) ;
- Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démagénèses cutanées, plaques rouges sur la peau, changement de coloration de la peau ;
- Difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions
- Incapacité à obtenir une érection, gêne ou augmentation des seins chez l'homme ;
- Faiblesse, douleur, malaise ;
- Douleurs articulaires ou musculaires : crampes musculaires, douleurs dorsales ;
- Augmentation ou diminution du poids.

Effets indésirables très rares : affectent entre 1 patient sur 1 000 et 1 patient sur 10 000 :

- Confusion
- Anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines analyses médicales ;
- Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie) ;
- Trouble des nerfs entraînant une faiblesse, des fourmillements ou un engourdissement ;
- Toux,

Gonflement des gencives ;

Ballonnement abdominal (gastroïte) ;

Anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines analyses médicales ;

Augmentation de la tension musculaire ;

Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée ;

Sensibilité à la lumière ;

Trouble combinant de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.

Si vous ressentez l'un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

CONDITIONS DE CONSERVATION

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

Ne pas utiliser PERO[®]VASC®, comprimé sécable après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

A conserver à une température inférieure à 30°C.

CONDITIONS DE DELIVRANCE

Tableau A (Liste I).

Date de la notice : Décembre 2015

PERO[®]VASC® 5 mg PERO[®]VASC® 10 mg

Amiodipine
Comprimés sécables

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

COMPOSITION

La substance active est :

PERO[®]VASC® 5 mg : Amiodipine (DCI) 5 mg

PERO[®]VASC® 10 mg : Amiodipine (DCI) 10 mg

Correspondant à amiodipine bénazepte 6.94 mg

PERO[®]VASC® 10 mg : Amiodipine (DCI) 10 mg

Correspondant à amiodipine bénazepte 13.88 mg

Les autres composants sont cellulose microcristalline, lactose monohydraté, glycolate amidon sodique, levure de magnésium.

FORME, PRÉSENTATION

PERO[®]VASC® 5 mg comprimé sécable Boîte de 30

PERO[®]VASC® 10 mg comprimé sécable Boîte de 30

EXCIPIENT, EFFET NOTOIRE

Lactose, monohydraté.

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE

Inhibiteur du canal sélectif à principalement effet vasculaire. Code ATC : C08CA01.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

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

Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, votre médicament agit en réduisant les effets sauvages, ou telle sorte que le sang peut traverser plus facilement. Chez les patients souffrant d'angor, PERO[®]VASC® agit pour empêcher la contraction musculaire cardiaque qui provoque alors la dyspnée ou d'oxygène, qui peuvent entraîner l'apparition d'une douleur thoracique. Votre médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angoir.

CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez **jamais** PERO[®]VASC®, comprimé sécable :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amiodipine ou à l'un des autres composants, ou aux autres ingrédients caustiques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs ou des difficultés respiratoires.
- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).

Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiaque (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).

Si vous présentez une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

MEILLEURE PÉRIODE D'EMPLOI :

Il n'y a pas de meilleure période d'emploi pour PERO[®]VASC®.

Il doit être utilisé pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents de 6 à 17 ans. Pour des informations complémentaires, veuillez-vous adresser à votre médecin.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS

Prise d'autres médicaments

Si vous prenez avec près récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

PERO[®]VASC® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tel que :

- Le kétotétoïnane, l'iraconazole (médicaments antifongiques).

- Le ritonavir, l'idinavir, la neflavir (appelé inhibiteur de protéase utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

- La rifampicline (érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),

- Hypericum perforatum (millepertuis).

- Le vérapamil (dilatant (médicaments pour le cœur).

- Le dantrolène (éperfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle).

- Le tacrolimus (médicament utilisé pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne).

- La simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol)

- La ciclosporine (médicament immunosuppresseur).

PERO[®]VASC® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà d'autres médicaments. Sachez à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

Interactions avec les aliments et les boissons

Aliments et boissons

Les jus de pamplemousse et le pamplemousse ne doivent pas être consommés par les personnes traitées par PERO[®]VASC®. Cela est dû au fait que le pamplemousse et le jus de pamplemousse peuvent entraîner une augmentation des concentrations sanguines de l'ingrédient actif, l'amiodipine, ce qui peut entraîner une réaction imprévisible de l'effet hypotenseur de PERO[®]VASC®.

La sécurité de l'utilisation chez la femme enceinte n'a pas été établie. Si vous pensez être enceinte, ou si vous prévoyez d'être enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre PERO[®]VASC®.

Il n'a pas été établi si l'amiodipine est excreté dans le lait maternel. Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre PERO[®]VASC®.

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

CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES:

PERO[®]VASC® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

POSÉOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La posologie initiale/baileuse de PERO[®]VASC® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg de PERO[®]VASC® une fois par jour.

Votre médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre votre médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau.

Ne prenez pas PERO[®]VASC® avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour.

Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

SURDOSAGE

Si vous avez pris plus de PERO[®]VASC®, comprimé sécable que vous n'auriez dû :

Prendre trop de comprimé peut entraîner une baisse parfois dangereuse de votre pression artérielle. Vous pouvez ressentir des vertiges, des étourdissements, perdre connaissance ou vous sentir faible. Si la situation est critique, appelez immédiatement les secours. Si vous avez pris trop de comprimé, peut-être que vous avez été endormi et vous pouvez perdre conscience. Consultez un médecin si vous avez pris trop de comprimé de PERO[®]VASC®.

Si vous oubliez de prendre PERO[®]VASC®, comprimé sécable :

Prenez la dose suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre PERO[®]VASC®, comprimé sécable :

Votre médecin vous indiquera combien de temps vous devez prendre votre médicament. Votre maladie peut récidiver si vous arrêtez de prendre votre médicament avant que cela ne soit indiqué.

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

EFFECTS INDESIRABLES/ÉVÉNEMENTS

Comme tous les médicaments, PERO[®]VASC® peut provoquer des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants, sévères et très rares après la prise de ce médicament :

- Respiration difficile, 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 ;
- Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démagnoissements sévères, apparaissance de vésicules, desquamation et gonflement de la peau, éruption des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson) ou autres réactions allergiques ;
- Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux ;
- Inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère accompagnée d'un très grand malaise.

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents : affectent entre 1 patient sur 10 et 1 patient sur 100 :

- Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du traitement) ;
- Palpitations (conscience de vos battements cardiaques), bouffées vasomotrices ;
- Douleur abdominale, nausées ;
- Malaise, sensation de brûlure des cheveux, fatigue.

D'autres effets indésirables figurant dans la liste suivante ont été rapportés. Si vous ressentez l'un des effets mentionnés comme commun ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Effets indésirables peu fréquents : affectent entre 1 patient sur 100 et 1 patient sur 1 000 :

- Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie ;
- Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience, faiblesse ;
- Sensations d'engourdissement ou de fourmillements dans les membres, perte de la sensation de douleur ;
- Troubles visuels, vision double, tintements dans les oreilles ;
- Diminution de la pression artérielle ;
- Éternuements et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite) ;
- Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation, indigestion, bouche sèche, vomissements (nausées) ;
- Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démagnoissements cutanés, plaques rouges sur la peau, changement de coloration de la peau ;
- Difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions
- Incapacité à obtenir une érection, gêne ou augmentation des seins chez l'homme ;
- Faiblesse, douleur, malaise ;
- Douleurs articulaires ou musculaires : crampes musculaires, douleurs dorsales ;
- Augmentation ou diminution du poids.

Effets indésirables très rares : affectent entre 1 patient sur 1 000 et 1 patient sur 10 000 :

- Confusion
- Anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines analyses médicales ;
- Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie) ;
- Trouble des nerfs entraînant une faiblesse, des fourmillements ou un engourdissement ;
- Toux,

- Gonflement des gencives ;
- Ballonnement abdominal (gastrite) ;
- Anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines analyses médicales ;

- Augmentation de la tension musculaire ;
- Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée ;
- Sensibilité à la lumière ;
- Trouble combinant de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.

Si vous ressentez l'un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

CONDITIONS DE CONSERVATION

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

Ne pas utiliser PERO[®]VASC®, comprimé sécable après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

A conserver à une température inférieure à 30°C.

CONDITIONS DE DELIVRANCE

Tableau A (Liste I).

Date de la notice : Décembre 2015

Zenith pharma

Fabriqué et distribué par Zenith Pharma
96, Zone Industrielle Tasla Inezgane Agadir
Dr M.E. BOUHMADI Pharmacien Responsable

VARTEX® 40 mg, 80 mg et 160 mg, comprimés pelliculés sécables

Valsartan

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

1. QU'EST-CE QUE VARTEX, comprimés pelliculés sécables ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Le valsartan appartient à la famille des antagonistes de l'angiotensine II qui aident à contrôler l'hypertension artérielle. L'angiotensine II est une substance présente dans l'organisme, qui stimule la contraction des vaisseaux sanguins, ce qui conduit à une augmentation de la pression artérielle. Il agit en bloquant l'effet de l'angiotensine II. Ceci entraîne un relâchement des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle.

Indications thérapeutiques

Ce médicament peut être utilisé pour trois affections différentes:

- pour traiter l'hypertension artérielle :

Comprimé dosé à 40 mg : chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 18 ans.

Comprimés dosés à 80 mg et 160 mg : chez les patients adultes et chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 18 ans.

L'hypertension artérielle augmente l'effort fourni par le cœur et les artères. En l'absence de traitement, l'hypertension peut endommager les vaisseaux sanguins du cerveau, du cœur et des reins et peut entraîner un accident vasculaire cérébral, une insuffisance cardiaque ou une insuffisance rénale. L'hypertension artérielle augmente le risque de crise cardiaque. Le fait d'abaisser votre pression artérielle jusqu'à un niveau normal permet de diminuer le risque d'apparition de ces pathologies.

- pour le traitement de patients adultes ayant récemment subi une crise cardiaque (infarctus du myocarde). « Récemment » signifie ici entre 12 heures et 10 jours.
- pour traiter les patients adultes atteints d'insuffisance cardiaque symptomatique. Le valsartan est utilisé quand les inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) (une autre famille de médicaments pour traiter l'insuffisance cardiaque) ne peuvent pas être utilisés. Il peut également être utilisé en plus des IEC lorsque les bêtabloquants (un autre médicament pour l'insuffisance cardiaque) ne peuvent pas être utilisés.

L'insuffisance cardiaque comporte les symptômes suivants: souffle court et gonflement des pieds et des jambes par accumulation de liquide. Elle survient lorsque le muscle cardiaque ne parvient pas à pomper suffisamment de sang pour fournir la quantité de sang nécessaire à l'organisme.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE VARTEX, comprimés pelliculés sécables?

Ne prenez jamais VARTEX, comprimés pelliculés sécables :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au valsartan ou à l'un des autres composants contenus dans VARTEX, comprimés pelliculés sécables listés à la fin de cette notice.

Si vous prenez VARTEX, comprimés pelliculés sécables, il est préférable d'éviter de prendre VARTEX, comprimés pelliculés sécables en début de grossesse - voir

à certains sujets, contactez-le avant de prendre ce médicament.
écables si l'une de ces situations s'applique à vous.

comprimés pelliculés sécables :

- si vous avez une grossesse, contactez-le avant de prendre ce médicament.
- si vous souffrez d'un rétrécissement de l'artère rénale,
- si vous avez récemment subi une transplantation rénale (vous avez reçu un nouveau rein),
- si vous êtes traité après avoir subi une crise cardiaque ou pour une insuffisance cardiaque. Votre médecin pourrait, dans ce cas, vérifier votre fonction rénale,
- si vous avez une grave maladie cardiaque en dehors d'une insuffisance cardiaque ou d'une crise cardiaque,
- si vous avez déjà présenté un gonflement, essentiellement du visage et de la gorge en prenant d'autres médicaments (dont les IEC). Si vous présentez ces symptômes, arrêtez votre traitement par VARTEX et contactez immédiatement votre médecin. Vous ne devrez plus jamais prendre de VARTEX. Voir également à la rubrique 4, « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »,
- si vous prenez des médicaments qui augmentent la quantité de potassium dans le sang, y compris les suppléments potassiques ou des sels de potassium, des médicaments épargneurs du potassium ou encore de l'héparine. Il peut être nécessaire de vérifier régulièrement la quantité de potassium dans votre sang,
- si vous êtes âgé de moins de 18 ans et si vous prenez VARTEX, comprimés pelliculés sécables en association avec d'autres médicaments qui inhibent le système aldostéroné rénine angiotensine (médicaments diminuant la pression artérielle), votre médecin pourrait vérifier régulièrement votre fonction rénale et la quantité de potassium dans votre sang,
- si vous souffrez d'hyperaldostéronisme. Il s'agit d'une maladie dans laquelle les glandes surrénales fabriquent une quantité trop importante d'hormone aldostéronée. L'utilisation de VARTEX, comprimés pelliculés sécables est déconseillée si vous êtes dans ce cas,
- si vous avez perdu une grande quantité de liquide (déshydratation) à la suite d'une diarrhée, de vomissements ou de la prise de fortes doses de diurétiques (qui servent à éliminer l'eau en excès dans votre organisme).
- Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. VARTEX, comprimés pelliculés sécables est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas d'utilisation à partir de ce

VARTEX® 40 mg, 80 mg et 160 mg, comprimés pelliculés sécables

Valsartan

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

1. QU'EST-CE QUE VARTEX, comprimés pelliculés sécables ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Le valsartan appartient à la famille des antagonistes de l'angiotensine II qui aident à contrôler l'hypertension artérielle. L'angiotensine II est une substance présente dans l'organisme, qui stimule la contraction des vaisseaux sanguins, ce qui conduit à une augmentation de la pression artérielle. Il agit en bloquant l'effet de l'angiotensine II. Ceci entraîne un relâchement des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle.

Indications thérapeutiques

Ce médicament peut être utilisé pour trois affections différentes:

- pour traiter l'hypertension artérielle :

Comprimé dosé à 40 mg : chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 18 ans.

Comprimés dosés à 80 mg et 160 mg : chez les patients adultes et chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 18 ans.

L'hypertension artérielle augmente l'effort fourni par le cœur et les artères. En l'absence de traitement, l'hypertension peut endommager les vaisseaux sanguins du cerveau, du cœur et des reins et peut entraîner un accident vasculaire cérébral, une insuffisance cardiaque ou une insuffisance rénale. L'hypertension artérielle augmente le risque de crise cardiaque. Le fait d'abaisser votre pression artérielle jusqu'à un niveau normal permet de diminuer le risque d'apparition de ces pathologies.

- pour le traitement de patients adultes ayant récemment subi une crise cardiaque (infarctus du myocarde). « Récemment » signifie ici entre 12 heures et 10 jours.
- pour traiter les patients adultes atteints d'insuffisance cardiaque symptomatique. Le valsartan est utilisé quand les inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) (une autre famille de médicaments pour traiter l'insuffisance cardiaque) ne peuvent pas être utilisés. Il peut également être utilisé en plus des IEC lorsque les bêtabloquants (un autre médicament pour l'insuffisance cardiaque) ne peuvent pas être utilisés.

L'insuffisance cardiaque comporte les symptômes suivants: souffle court et gonflement des pieds et des jambes par accumulation de liquide. Elle survient lorsque le muscle cardiaque ne parvient pas à pomper suffisamment de sang pour fournir la quantité de sang nécessaire à l'organisme.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE VARTEX, comprimés pelliculés sécables?

Ne prenez jamais VARTEX, comprimés pelliculés sécables :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au valsartan ou à l'un des autres composants contenus dans VARTEX, comprimés pelliculés sécables listés à la fin de cette notice.

Si vous prenez VARTEX, comprimés pelliculés sécables, il est préférable d'éviter de prendre VARTEX, comprimés pelliculés sécables en début de grossesse - voir

à certains sujets, contactez-le avant de prendre ce médicament.
écables si l'une de ces situations s'applique à vous.

comprimés pelliculés sécables :

- si vous avez une grossesse, contactez-le avant de prendre ce médicament.
- si vous souffrez d'un rétrécissement de l'artère rénale,
- si vous avez récemment subi une transplantation rénale (vous avez reçu un nouveau rein),
- si vous êtes traité après avoir subi une crise cardiaque ou pour une insuffisance cardiaque. Votre médecin pourrait, dans ce cas, vérifier votre fonction rénale,
- si vous avez une grave maladie cardiaque en dehors d'une insuffisance cardiaque ou d'une crise cardiaque,
- si vous avez déjà présenté un gonflement, essentiellement du visage et de la gorge en prenant d'autres médicaments (dont les IEC). Si vous présentez ces symptômes, arrêtez votre traitement par VARTEX et contactez immédiatement votre médecin. Vous ne devrez plus jamais prendre de VARTEX. Voir également à la rubrique 4, « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »,
- si vous prenez des médicaments qui augmentent la quantité de potassium dans le sang, y compris les suppléments potassiques ou des sels de potassium, des médicaments épargneurs du potassium ou encore de l'héparine. Il peut être nécessaire de vérifier régulièrement la quantité de potassium dans votre sang,
- si vous êtes âgé de moins de 18 ans et si vous prenez VARTEX, comprimés pelliculés sécables en association avec d'autres médicaments qui inhibent le système aldostéroné rénine angiotensine (médicaments diminuant la pression artérielle), votre médecin pourrait vérifier régulièrement votre fonction rénale et la quantité de potassium dans votre sang,
- si vous souffrez d'hyperaldostéronisme. Il s'agit d'une maladie dans laquelle les glandes surrénales fabriquent une quantité trop importante d'hormone aldostéronée. L'utilisation de VARTEX, comprimés pelliculés sécables est déconseillée si vous êtes dans ce cas,
- si vous avez perdu une grande quantité de liquide (déshydratation) à la suite d'une diarrhée, de vomissements ou de la prise de fortes doses de diurétiques (qui servent à éliminer l'eau en excès dans votre organisme).
- Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. VARTEX, comprimés pelliculés sécables est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas d'utilisation à partir de ce

ZYLORIC® 100 mg, 200 mg, 300 mg, comprimé ALLOPURINOL

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

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

Dans cette notice :

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

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

INHIBITEUR DE LA SYNTHÈSE D'ACIDE URIQUE.

Ce médicament est préconisé pour le traitement et la prévention des troubles liés à l'excès d'acide urique tels que gouttes, calculs,...

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

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucre, contactez-le avant de prendre ce médicament.
N'utilisez jamais ZYLORIC, comprimé :

- en cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du produit,
- chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique),
- en cas d'allaitement.

EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec ZYLORIC, comprimé :

Mises en garde spéciales

CE MEDICAMENT NE DOIT ETRE PRIS QUE SOUS SURVEILLANCE MEDICALE.

Au cours du traitement, avérir immédiatement votre médecin en cas de :

- manifestations cutanées de type démagénosions, rougeurs, vésicules, décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre de façon très grave à tout le corps,
- fièvre associée à une atteinte de l'état général, éruption cutanée, atteinte du foie ou du rein.

Ces manifestations rares peuvent être graves et imposent le plus souvent l'arrêt immédiat du traitement.

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

Afin d'éviter le déclenchement d'une crise de goutte, ce médicament devra (pendant les premiers mois de traitement) être associé à la colchicine. Il ne doit pas être utilisé lors d'

ENIR VOTRE MEDECIN en cas de :

LOT 182648

EXP 12/2022

PPV 46.70 DH

MANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

IONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS notamment avec la vidarabine (anti-viral), la didanosine, l'azathioprine ou la EMATIQUENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

sauf avis contraire de votre médecin, pendant la grossesse.

nt le traitement, consultez rapidement votre médecin : lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

lait maternel, l'allaitement est contre-indiqué.

ies

Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut entraîner des vertiges.

Liste des effets indésirables à effet notable : lactose.

3. COMMENT PRENDRE ZYLORIC, comprimé ?

Posologie

La posologie varie de 100 à 300 mg par jour. Elle est fonction des résultats du taux sanguin et urinaire en acide urique.

DANS TOUTES LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler tels quels avec un grand verre d'eau, après le repas.

Durée du traitement

DANS TOUTES LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Si vous avez pris plus de ZYLORIC, comprimé que vous n'aurez dû :

En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir immédiatement vot

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

ce médicament, ZYLORIC, comprimé est sus

effets indésirables



valable 3 mois

Le / /20.....
08 OCT 2019

DECLARATION DE MALADIE CHRONIQUE

(À adresser au médecin conseil de la MUPRAS sous pli confidentiel)

Je soussigné :

Certifie que Mlle, Mme, M. : *EFRAIMA CHASIA*

Présente

Nécessitant un traitement d'une durée de :

Dont ci-joint ordonnance :

(à défaut noter le traitement prescrit)

site : www.mupras.com // mail : reclamation@mupras.com // phone : 0522-22-78-14 ou 0522-22-78-15 / fax : 0522-22-78-18
Adresse : 6ème étage, Angle Rue Allal BEN ABBEULAH et Rue Fakir Mohammed (ex Rue Heintz) - Casablanca

لدى المريض مرض مزمن يستدعي علاجاً مطولاً (فترة العلاج لا تقل عن 60 يوماً على الأقل) مارغيل العازف