

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Conditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.

Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.

La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.

L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.

En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Biologie et Biologie :

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

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

Optique :

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

Éducation :

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

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

Prothèse :

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

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

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



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

Déclaration de Maladie

N° P19-0039094

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2585

Société : Royal Air Maroc

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Régistée

Nom & Prénom :

Mme Benche Laroun Fatima

Date de naissance :

28-01-1952

Adresse :

180 Impasse Ennassrine
HAY RAHA

Tél. : 0689 38 090

Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

64 Ghandi - Casablanca
01 22 39 01 12/06 61 15 78 06

Date de consultation : 18 FEV 2020

Nom et prénom du malade :

BENCHEKROUN FATIMA

Age :

Lien de parenté :

☒ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

HTA

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : CASAB

Le : 18 / 02 / 2020

Signature de l'adhérent(e) :

Fatima

Dr Alami Mohamed
Professeur en Cardiologie
264 Bd Ghandi.
Residence Jawhara
Casablanca 20200

ORDONNANCE

18/02/2020

BENCHEKROUN FATIHA

13660x4
AMLOR 5mg

1cp a 20h

1250x7
COANGINIB 50/12,5

1cp a 8h

3070x7
KARDEGIC 75 1sachet a 12H



6 mm
Dr ALAMI M
Professeur en Cardiologie
264 Bd Ghandi - Casablanca
Tel. 05 22 39 01 12/06 61 15 78 0



INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Ce médicament appartient à la classe des inhibiteurs calciques.
Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle.

CONTRE INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS être utilisé :
- chez la femme enceinte ou susceptible de le devenir
- chez la femme en période d'allaitement
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDICÉ DE CONSULTER LE PHARMACIEN.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Les personnes âgées et les personnes souffrant d'une insuffisance hépatique se conformeront strictement à la prescription de leur médecin.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HÉSITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN, particulièrement si vous prenez déjà des médicaments contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTÉE DES ENFANTS.

AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS, en début de traitement :

- le plus souvent, on peut noter maux de tête, rougeurs du visage, oedèmes des jambes.
- Rarement : nausées, étourdissements, fatigue, réactions cutanées : tachycardies ou palpitations.
Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.

Pour toute autre manifestation indésirable, telle que douleurs angineuses dans la région thoracique pouvant survenir, très rarement, 15 à 20 minutes après la prise du médicament, il convient de prévenir le médecin.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

PRÉSENTATIONS

- AMLOR® 5 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

- AMLOR® 10 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

* Marque de Pfizer Inc

UT.AV : 01 20 22

P.P.V.

LOT N° : 1276071

136 60

136,60 k

N.S.D.L.

09626039

LABORATOIRES PFIZER S.A.
Route de Oualidia EL JADIDA

Fabrique par
LABORATOIRES PFIZER S.A. (Maroc)
avec l'autorisation de PFIZER Inc
New-York U.S.A.



INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Ce médicament appartient à la classe des inhibiteurs calciques.
Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle.

CONTRE INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS être utilisé :
- chez la femme enceinte ou susceptible de le devenir
- chez la femme en période d'allaitement
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDICÉ DE CONSULTER LE PHARMACIEN.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Les personnes âgées et les personnes souffrant d'une insuffisance hépatique se conformeront strictement à la prescription de leur médecin.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HÉSITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN, particulièrement si vous prenez déjà des médicaments contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTÉE DES ENFANTS.

AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS, en début de traitement :

- le plus souvent, on peut noter maux de tête, rougeurs du visage, oedèmes des jambes.
- Rarement : nausées, étourdissements, fatigue, réactions cutanées : tachycardies ou palpitations.
Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.

Pour toute autre manifestation indésirable, telle que douleurs angineuses dans la région thoracique pouvant survenir, très rarement, 15 à 20 minutes après la prise du médicament, il convient de prévenir le médecin.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

PRÉSENTATIONS

- AMLOR® 5 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

- AMLOR® 10 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

* Marque de Pfizer Inc

UT.AV : 01 20 22

P.P.V.

LOT N° : 1276071

136 60

136,60 k

N.S.D.L.

09626039

LABORATOIRES PFIZER S.A.
Route de Oualidia EL JADIDA

Fabrique par
LABORATOIRES PFIZER S.A. (Maroc)
avec l'autorisation de PFIZER Inc
New-York U.S.A.



INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Ce médicament appartient à la classe des inhibiteurs calciques.
Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle.

CONTRE INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS être utilisé :
- chez la femme enceinte ou susceptible de le devenir
- chez la femme en période d'allaitement
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDICÉ DE CONSULTER LE PHARMACIEN.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Les personnes âgées et les personnes souffrant d'une insuffisance hépatique se conformeront strictement à la prescription de leur médecin.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HÉSITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN, particulièrement si vous prenez déjà des médicaments contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTÉE DES ENFANTS.

AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS, en début de traitement :

- le plus souvent, on peut noter maux de tête, rougeurs du visage, oedèmes des jambes.
- Rarement : nausées, étourdissements, fatigue, réactions cutanées : tachycardies ou palpitations.
Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.

Pour toute autre manifestation indésirable, telle que douleurs angineuses dans la région thoracique pouvant survenir, très rarement, 15 à 20 minutes après la prise du médicament, il convient de prévenir le médecin.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

PRÉSENTATIONS

- AMLOR® 5 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

- AMLOR® 10 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

* Marque de Pfizer Inc

UT.AV : 01 20 22

P.P.V.

LOT N° : 1276071

136 60

136,60 k

N.S.D.L.

09626039

LABORATOIRES PFIZER S.A.
Route de Oualidia EL JADIDA

Fabriqué par
LABORATOIRES PFIZER S.A. (Maroc)
avec l'autorisation de PFIZER Inc
New-York U.S.A.



INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Ce médicament appartient à la classe des inhibiteurs calciques.
Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle.

CONTRE INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS être utilisé :
- chez la femme enceinte ou susceptible de le devenir
- chez la femme en période d'allaitement
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDICÉ DE CONSULTER LE PHARMACIEN.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Les personnes âgées et les personnes souffrant d'une insuffisance hépatique se conformeront strictement à la prescription de leur médecin.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HÉSITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN, particulièrement si vous prenez déjà des médicaments contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTÉE DES ENFANTS.

AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS, en début de traitement :

- le plus souvent, on peut noter maux de tête, rougeurs du visage, oedèmes des jambes.
- Rarement : nausées, étourdissements, fatigue, réactions cutanées : tachycardies ou palpitations.
Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.

Pour toute autre manifestation indésirable, telle que douleurs angineuses dans la région thoracique pouvant survenir, très rarement, 15 à 20 minutes après la prise du médicament, il convient de prévenir le médecin.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

PRÉSENTATIONS

- AMLOR® 5 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

- AMLOR® 10 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

* Marque de Pfizer Inc

UT.AV : 01 20 22

P.P.V.

LOT N° : 1276071

136 60

136,60 k

N.S.D.L.

09626039

LABORATOIRES PFIZER S.A.
Route de Oualidia EL JADIDA

Fabrique par
LABORATOIRES PFIZER S.A. (Maroc)
avec l'autorisation de PFIZER Inc
New-York U.S.A.

KARDEGIC® 75mg

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

1. IDENTIFICATION

a) Dénomination

KARDEGIC 75 mg

b) Composition

ACETYSALICYL

correspondant

Excipients : Gly

d'ammonium.

c) Forme pharm

poudre pour solution buvable ; sachet-dose ; boîte de 30.

d) Classe pharmaco-thérapeutique :

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

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de l'établissement et de la conduite de ce traitement.

3. ATTENTION

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament : (Contre-indications)

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution,
- En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme),
- En cas de maladie hémorragique,
- En cas de traitement concomitant par le méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux (lorsque l'aspirine est prescrite à fortes doses (>3 g/j)).
- En dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une

surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine
CONTRE-INDIQUE à partir du 6ème mois de la grossesse (c
Grossesse et Allaitement).

Ce médicament NE DOIT GENELEMENT PAS être utilisé
avis contraire de votre médecin, en cas de : - goutte, - régl
saignements gynécologiques anormaux, - traitement
concomitant par les anticoagulants oraux (notamment lor
l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou par l'héparine, le
uricosuriques, ou d'autres anti-inflammatoires (notamment
lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3 g/j) (cf.
Interactions médicamenteuses et autres interactions).
L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf.
Grossesse et Allaitement).

b) Mises en garde spéciales :

Réservé à l'adulte.

Ce médicament ne sera administré que sur prescription mé

c) Précautions d'emploi :

Il est important de signaler à votre médecin certains problèm
santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécéd
d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies
digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérile
L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès
très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs
jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien,
l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un g
chirurgical, même mineur, est envisagé.

Ce médicament ne contenant pas de sodium (sel), il peut é
administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

d) Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIE
MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOU
AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VO
PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagu
oroux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite >
doses) ou de l'héparine, des uricosuriques ou d'
anti-inflammatoires (notamment lorsque l'
à des doses >3 g/j).

LOT : 19E001
PER : 10/2020

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



6 118000 061847

KARDEGIC® 75mg

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

1. IDENTIFICATION

a) Dénomination

KARDEGIC 75 mg

b) Composition

ACETYSALICYLATE

correspondant à

Excipients : Glycine

d'ammonium.

c) Forme pharmaceutique

poudre pour solution buvable ; sachet-dose ; boîte de 30.

d) Classe pharmaco-thérapeutique :

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

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de l'établissement et de la conduite de ce traitement.

3. ATTENTION

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament : (Contre-indications)

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution,
- En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme),
- En cas de maladie hémorragique,
- En cas de traitement concomitant par le méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux (lorsque l'aspirine est prescrite à fortes doses (>3 g/j)).
- En dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une

surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine CONTRE-INDIQUE à partir du 6ème mois de la grossesse (c) Grossesse et Allaitement).

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS être utilisé sans l'avis contraire de votre médecin, en cas de : - goutte, - règles anormales, - saignements gynécologiques anormaux, - traitement concomitant par les anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou par l'héparine, les uricosuriques, ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3 g/j) (cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions). L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf. Grossesse et Allaitement).

b) Mises en garde spéciales :

Réserve à l'adulte.

Ce médicament ne sera administré que sur prescription médicale.

c) Précautions d'emploi :

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes de santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet. L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès de très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien, l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste chirurgical, même mineur, est envisagé.

Ce médicament ne contenant pas de sodium (sel), il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

d) Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à fortes doses) ou de l'héparine, des uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3 g/j).

LOT : 19E001
PER : 10/2020

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



6 118000 061847

KARDEGIC® 75mg

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

1. IDENTIFICATION

a) Dénomination

KARDEGIC 75 mg

b) Composition

ACETYSALICYLATE

correspondant à

Excipients : Glycine

d'ammonium.

c) Forme pharmaceutique

poudre pour solution buvable ; sachet-dose ; boîte de 30.

d) Classe pharmaco-thérapeutique :

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

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de l'établissement et de la conduite de ce traitement.

3. ATTENTION

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament : (Contre-indications)

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution,
- En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme),
- En cas de maladie hémorragique,
- En cas de traitement concomitant par le méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux (lorsque l'aspirine est prescrite à fortes doses (>3 g/j)).
- En dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une

surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine CONTRE-INDIQUE à partir du 6ème mois de la grossesse (c) Grossesse et Allaitement).

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS être utilisé sans l'avis contraire de votre médecin, en cas de : - goutte, - règles anormales, - saignements gynécologiques anormaux, - traitement concomitant par les anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou par l'héparine, les uricosuriques, ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3 g/j) (cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions). L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf. Grossesse et Allaitement).

b) Mises en garde spéciales :

Réserve à l'adulte.

Ce médicament ne sera administré que sur prescription médicale.

c) Précautions d'emploi :

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes de santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet. L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès de très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien, l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste chirurgical, même mineur, est envisagé.

Ce médicament ne contenant pas de sodium (sel), il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

d) Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à fortes doses) ou de l'héparine, des uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3 g/j).

LOT : 19E001
PER : 10/2020

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



6 118000 061847

KARDEGIC® 75mg

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

1. IDENTIFICATION

a) Dénomination

KARDEGIC 75 mg

b) Composition

ACETYSALICYLATE

correspondant à

Excipients : Glycine

d'ammonium.

c) Forme pharmaceutique

poudre pour solution buvable ; sachet-dose ; boîte de 30.

d) Classe pharmaco-thérapeutique :

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

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de l'établissement et de la conduite de ce traitement.

3. ATTENTION

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament : (Contre-indications)

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution,
- En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme),
- En cas de maladie hémorragique,
- En cas de traitement concomitant par le méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux (lorsque l'aspirine est prescrite à fortes doses (>3 g/j)).
- En dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une

surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine CONTRE-INDIQUE à partir du 6ème mois de la grossesse (c) Grossesse et Allaitement).

Ce médicament NE DOIT GENELEMENT PAS être utilisé sans l'avis contraire de votre médecin, en cas de : - goutte, - règles anormales, - saignements gynécologiques anormaux, - traitement concomitant par les anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou par l'héparine, les uricosuriques, ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3 g/j) (cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions). L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf. Grossesse et Allaitement).

b) Mises en garde spéciales :

Réserve à l'adulte.

Ce médicament ne sera administré que sur prescription médicale.

c) Précautions d'emploi :

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes de santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet. L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès de très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien, l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste chirurgical, même mineur, est envisagé.

Ce médicament ne contenant pas de sodium (sel), il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

d) Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à fortes doses) ou de l'héparine, des uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3 g/j).

LOT : 19E001
PER : 10/2020

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



6 118000 061847

KARDEGIC® 75mg

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

1. IDENTIFICATION

a) Dénomination

KARDEGIC 75 mg

b) Composition

ACETYSALICYL

correspondant

Excipients : Gly

d'ammonium.

c) Forme pharm

poudre pour solution buvable ; sachet-dose ; boîte de 30.

d) Classe pharmaco-thérapeutique :

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

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de l'établissement et de la conduite de ce traitement.

3. ATTENTION

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament : (Contre-indications)

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution,
- En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme),
- En cas de maladie hémorragique,
- En cas de traitement concomitant par le méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux (lorsque l'aspirine est prescrite à fortes doses (>3 g/j)).
- En dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une

surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine
CONTRE-INDIQUE à partir du 6ème mois de la grossesse (c
Grossesse et Allaitement).

Ce médicament NE DOIT GENELEMENT PAS être utilisé
avis contraire de votre médecin, en cas de : - goutte, - régl
saignements gynécologiques anormaux, - traitement
concomitant par les anticoagulants oraux (notamment lor
l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou par l'héparine, le
uricosuriques, ou d'autres anti-inflammatoires (notamment
lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3 g/j) (cf.
Interactions médicamenteuses et autres interactions).
L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf.
Grossesse et Allaitement).

b) Mises en garde spéciales :

Réservé à l'adulte.

Ce médicament ne sera administré que sur prescription mé

c) Précautions d'emploi :

Il est important de signaler à votre médecin certains problèm
santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécéd
d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies
digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérile
L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès
très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs
jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien,
l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un g
chirurgical, même mineur, est envisagé.

Ce médicament ne contenant pas de sodium (sel), il peut é
administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

d) Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIE
MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOU
AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VO
PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoag
oroux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite >
doses) ou de l'héparine, des uricosuriques ou d'
anti-inflammatoires (notamment lorsque l'
à des doses >3 g/j).

LOT : 19E001
PER : 10/2020

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



6 118000 061847

KARDEGIC® 75mg

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

1. IDENTIFICATION

a) Dénomination

KARDEGIC 75 mg

b) Composition

ACETYSALICYL

correspondant

Excipients : Gly

d'ammonium.

c) Forme pharm

poudre pour solution buvable ; sachet-dose ; boîte de 30.

d) Classe pharmaco-thérapeutique :

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

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de l'établissement et de la conduite de ce traitement.

3. ATTENTION

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament : (Contre-indications)

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution,
- En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme),
- En cas de maladie hémorragique,
- En cas de traitement concomitant par le méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux (lorsque l'aspirine est prescrite à fortes doses (>3 g/j)).
- En dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une

surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine
CONTRE-INDIQUE à partir du 6ème mois de la grossesse (c
Grossesse et Allaitement).

Ce médicament NE DOIT GENELEMENT PAS être utilisé
avis contraire de votre médecin, en cas de : - goutte, - régl
saignements gynécologiques anormaux, - traitement
concomitant par les anticoagulants oraux (notamment lor
l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou par l'héparine, le
uricosuriques, ou d'autres anti-inflammatoires (notamment
lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3 g/j) (cf.
Interactions médicamenteuses et autres interactions).
L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf.
Grossesse et Allaitement).

b) Mises en garde spéciales :

Réservé à l'adulte.

Ce médicament ne sera administré que sur prescription mé

c) Précautions d'emploi :

Il est important de signaler à votre médecin certains problèm
santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécéd
d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies
digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérile
L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès
très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs
jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien,
l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un g
chirurgical, même mineur, est envisagé.

Ce médicament ne contenant pas de sodium (sel), il peut é
administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

d) Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIE
MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOU
AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VO
PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoag
oroux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite >
doses) ou de l'héparine, des uricosuriques ou d'
anti-inflammatoires (notamment lorsque l'
à des doses >3 g/j).

LOT : 19E001
PER : 10/2020

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



6 118000 061847

KARDEGIC® 75mg

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

1. IDENTIFICATION

a) Dénomination

KARDEGIC 75 mg

b) Composition

ACETYSALICYL

correspondant

Excipients : Gly

d'ammonium.

c) Forme pharm

poudre pour solution buvable ; sachet-dose ; boîte de 30.

d) Classe pharmaco-thérapeutique :

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

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de l'établissement et de la conduite de ce traitement.

3. ATTENTION

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament : (Contre-indications)

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution,
- En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme),
- En cas de maladie hémorragique,
- En cas de traitement concomitant par le méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux (lorsque l'aspirine est prescrite à fortes doses (>3 g/j)).
- En dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une

surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine
CONTRE-INDIQUE à partir du 6ème mois de la grossesse (c
Grossesse et Allaitement).

Ce médicament NE DOIT GENELEMENT PAS être utilisé
avis contraire de votre médecin, en cas de : - goutte, - régl
saignements gynécologiques anormaux, - traitement
concomitant par les anticoagulants oraux (notamment lor
l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou par l'héparine, le
uricosuriques, ou d'autres anti-inflammatoires (notamment
lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3 g/j) (cf.
Interactions médicamenteuses et autres interactions).
L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf.
Grossesse et Allaitement).

b) Mises en garde spéciales :

Réservé à l'adulte.

Ce médicament ne sera administré que sur prescription mé

c) Précautions d'emploi :

Il est important de signaler à votre médecin certains problèm
santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécéd
d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies
digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérile
L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès
très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs
jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien,
l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un g
chirurgical, même mineur, est envisagé.

Ce médicament ne contenant pas de sodium (sel), il peut é
administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

d) Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIE
MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOU
AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VO
PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoag
oroux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite >
doses) ou de l'héparine, des uricosuriques ou d'
anti-inflammatoires (notamment lorsque l'
à des doses >3 g/j).

LOT : 19E001
PER : 10/2020

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



6 118000 061847

CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg

Losartan Potassium et Hydrochlorothiazide

LOT: 243
PER: NOV 2021
PPV: 125 DH 00

COMPOSITION:

Chaque comprimé contient:

Losartan (DCI) potassique

Hydrochlorothiazide (DCI)

Excipients:

Cellulose microcristalline, phosphate de calcium dibasique, silice colloïdale dioxyde, croscarmellose sodique, stéarate de magnésium, talc, hydroxypropylméthylcellulose, dioxyde de titane, oxyde de fer rouge, triacétine, alcool isopropylique, chlorure de méthylène.

FORMES ET PRESENTATIONS:

Comprimés pelliculés, boîte de 30 et 60 comprimés sous strips.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE:

CO-ANGINIB® est une combinaison d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (losartan) et d'un diurétique (hydrochlorothiazide). L'angiotensine II est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. L'hydrochlorothiazide permet aux reins d'éliminer plus d'eau et de sels. Ceci contribue également à réduire la pression artérielle.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES:

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les patients dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée par une monothérapie.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION:

Voie orale.

CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg peut être pris pendant ou à distance des repas.

La posologie habituelle pour la plupart des patients hypertendus est de 1 comprimé de CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg une fois par jour pour contrôler votre pression artérielle sur une période de 24 heures. L'effet antihypertenseur maximal est atteint dans les 3 semaines suivant le début du traitement.

Cette dose peut être augmentée à 2 comprimés une fois par jour.

La dose maximum par jour est de 2 comprimés par jour de CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé.

Il est important de continuer à prendre CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, cela permettra un contrôle régulier de votre pression sanguine.

SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

CONTRE INDICATIONS:

Hypersensibilité au losartan, aux dérivés sulfamidés (tels que l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des excipients.

Hypokaliémie ou hypercalcémie résistante au traitement.

Insuffisance hépatique sévère, cholestase et troubles obstructifs biliaires.

Hyponatrémie réfractaire.

Hyperuricémie symptomatique (goutte).

2ème et 3ème trimestres de la grossesse

Insuffisance rénale sévère (c'est-à-dire clairance de la créatinine < 30 ml/min),

Anurie.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI:

Une attention particulière est requise chez les patients présentant:

- Angio-œdème: Une surveillance étroite est recommandée.
- Hypotension et hypovolémie: Il est recommandé de traiter ces pathologies avant l'administration de CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé. Les électrolytes sériques doivent être contrôlés à intervalles réguliers en cas de diarrhée ou de vomissements intercurrents.
- Déséquilibres électrolytiques: les concentrations plasmatiques de potassium ainsi que la clairance de la créatinine devront être étroitement surveillées. Cette surveillance doit être renforcée en particulier chez les patients atteints d'insuffisance cardiaque et ayant une clairance de la créatinine comprise entre 30 et 50 ml/min.
- Insuffisance hépatique: CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé doit être utilisé avec prudence chez les patients ayant des antécédents d'insuffisance hépatique légère à modérée ou une maladie hépatique évolutive.
- Insuffisance rénale: La prudence est recommandée lors de l'utilisation de CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé chez les patients présentant une insuffisance cardiaque sévère ou une dysfonction rénale préexistante.
- Hyperaldostéronisme primaire: Les patients présentant un hyperaldostéronisme primaire ne sont généralement pas répondeurs aux traitements antihypertenseurs agissant par inhibition du système rénine-angiotensine. Les comprimés de CO-ANGINIB® ne devront donc pas être utilisés.
- Cardiopathie ischémique et maladie vasculaire cérébrale: Comme avec d'autres traitements antihypertenseurs, une baisse trop importante de la pression artérielle chez ces patients pourrait entraîner un infarctus du myocarde ou un accident vasculaire cérébral.
- Insuffisance cardiaque, sténose des valves aortique et mitrale, cardiomyopathie hypertrophique obstructive
- * Diabète sucré: Les diurétiques thiazidiques peuvent altérer la tolérance au glucose. Il peut être nécessaire d'adapter la posologie des antidiabétiques.
- Antécédents d'allergies ou d'asthme bronchique ou d'un lupus érythémateux aigu disséminé

GROSSESSE ET ALLAITEMENT:

CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé est déconseillé pendant les 12 premières semaines de la grossesse et absolument contre indiquée à partir de la 13e semaine

En cas de diagnostic de grossesse, le traitement par CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé doit être arrêté

CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg

Losartan Potassium et Hydrochlorothiazide

LOT: 243
PER: NOV 2021
PPV: 125 DH 00

COMPOSITION:

Chaque comprimé contient:

Losartan (DCI) potassique

Hydrochlorothiazide (DCI)

Excipients:

Cellulose microcristalline, phosphate de calcium dibasique, silice colloïdale dioxyde, croscarmellose sodique, stéarate de magnésium, talc, hydroxypropylméthylcellulose, dioxyde de titane, oxyde de fer rouge, triacétine, alcool isopropylique, chlorure de méthylène.

FORMES ET PRESENTATIONS:

Comprimés pelliculés, boîte de 30 et 60 comprimés sous strips.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE:

CO-ANGINIB® est une combinaison d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (losartan) et d'un diurétique (hydrochlorothiazide). L'angiotensine II est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. L'hydrochlorothiazide permet aux reins d'éliminer plus d'eau et de sels. Ceci contribue également à réduire la pression artérielle.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES:

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les patients dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée par une monothérapie.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION:

Voie orale.

CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg peut être pris pendant ou à distance des repas.

La posologie habituelle pour la plupart des patients hypertendus est de 1 comprimé de CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg une fois par jour pour contrôler votre pression artérielle sur une période de 24 heures. L'effet antihypertenseur maximal est atteint dans les 3 semaines suivant le début du traitement.

Cette dose peut être augmentée à 2 comprimés une fois par jour.

La dose maximum par jour est de 2 comprimés par jour de CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé.

Il est important de continuer à prendre CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, cela permettra un contrôle régulier de votre pression sanguine.

SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

CONTRE INDICATIONS:

Hypersensibilité au losartan, aux dérivés sulfamidés (tels que l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des excipients.

Hypokaliémie ou hypercalcémie résistante au traitement.

Insuffisance hépatique sévère, cholestase et troubles obstructifs biliaires.

Hyponatrémie réfractaire.

Hyperuricémie symptomatique (goutte).

2ème et 3ème trimestres de la grossesse

Insuffisance rénale sévère (c'est-à-dire clairance de la créatinine < 30 ml/min),

Anurie.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI:

Une attention particulière est requise chez les patients présentant:

- Angio-œdème: Une surveillance étroite est recommandée.
- Hypotension et hypovolémie: Il est recommandé de traiter ces pathologies avant l'administration de CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé. Les électrolytes sériques doivent être contrôlés à intervalles réguliers en cas de diarrhée ou de vomissements intercurrents.
- Déséquilibres électrolytiques: les concentrations plasmatiques de potassium ainsi que la clairance de la créatinine devront être étroitement surveillées. Cette surveillance doit être renforcée en particulier chez les patients atteints d'insuffisance cardiaque et ayant une clairance de la créatinine comprise entre 30 et 50 ml/min.
- Insuffisance hépatique: CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé doit être utilisé avec prudence chez les patients ayant des antécédents d'insuffisance hépatique légère à modérée ou une maladie hépatique évolutive.
- Insuffisance rénale: La prudence est recommandée lors de l'utilisation de CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé chez les patients présentant une insuffisance cardiaque sévère ou une dysfonction rénale préexistante.
- Hyperaldostéronisme primaire: Les patients présentant un hyperaldostéronisme primaire ne sont généralement pas répondeurs aux traitements antihypertenseurs agissant par inhibition du système rénine-angiotensine. Les comprimés de CO-ANGINIB® ne devront donc pas être utilisés.
- Cardiopathie ischémique et maladie vasculaire cérébrale: Comme avec d'autres traitements antihypertenseurs, une baisse trop importante de la pression artérielle chez ces patients pourrait entraîner un infarctus du myocarde ou un accident vasculaire cérébral.
- Insuffisance cardiaque, sténose des valves aortique et mitrale, cardiomyopathie hypertrophique obstructive
- * Diabète sucré: Les diurétiques thiazidiques peuvent altérer la tolérance au glucose. Il peut être nécessaire d'adapter la posologie des antidiabétiques.
- Antécédents d'allergies ou d'asthme bronchique ou d'un lupus érythémateux aigu disséminé

GROSSESSE ET ALLAITEMENT:

CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé est déconseillé pendant les 12 premières semaines de la grossesse et absolument contre indiquée à partir de la 13e semaine

En cas de diagnostic de grossesse, le traitement par CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé doit être arrêté

CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg

Losartan Potassium et Hydrochlorothiazide

LOT: 243
PER: NOV 2021
PPV: 125 DH 00

COMPOSITION:

Chaque comprimé contient:

Losartan (DCI) potassique

Hydrochlorothiazide (DCI)

Excipients:

Cellulose microcristalline, phosphate de calcium dibasique, silice colloïdale dioxyde, croscarmellose sodique, stéarate de magnésium, talc, hydroxypropylméthylcellulose, dioxyde de titane, oxyde de fer rouge, triacétine, alcool isopropylique, chlorure de méthylène.

FORMES ET PRESENTATIONS:

Comprimés pelliculés, boîte de 30 et 60 comprimés sous strips.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE:

CO-ANGINIB® est une combinaison d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (losartan) et d'un diurétique (hydrochlorothiazide). L'angiotensine II est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. L'hydrochlorothiazide permet aux reins d'éliminer plus d'eau et de sels. Ceci contribue également à réduire la pression artérielle.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES:

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les patients dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée par une monothérapie.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION:

Voie orale.

CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg peut être pris pendant ou à distance des repas.

La posologie habituelle pour la plupart des patients hypertendus est de 1 comprimé de CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg une fois par jour pour contrôler votre pression artérielle sur une période de 24 heures. L'effet antihypertenseur maximal est atteint dans les 3 semaines suivant le début du traitement.

Cette dose peut être augmentée à 2 comprimés une fois par jour.

La dose maximum par jour est de 2 comprimés par jour de CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé.

Il est important de continuer à prendre CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, cela permettra un contrôle régulier de votre pression sanguine.

SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

CONTRE INDICATIONS:

Hypersensibilité au losartan, aux dérivés sulfamidés (tels que l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des excipients.

Hypokaliémie ou hypercalcémie résistante au traitement.

Insuffisance hépatique sévère, cholestase et troubles obstructifs biliaires.

Hyponatrémie réfractaire.

Hyperuricémie symptomatique (goutte).

2ème et 3ème trimestres de la grossesse

Insuffisance rénale sévère (c'est-à-dire clairance de la créatinine < 30 ml/min),

Anurie.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI:

Une attention particulière est requise chez les patients présentant:

- Angio-œdème: Une surveillance étroite est recommandée.
- Hypotension et hypovolémie: Il est recommandé de traiter ces pathologies avant l'administration de CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé. Les électrolytes sériques doivent être contrôlés à intervalles réguliers en cas de diarrhée ou de vomissements intercurrents.
- Déséquilibres électrolytiques: les concentrations plasmatiques de potassium ainsi que la clairance de la créatinine devront être étroitement surveillées. Cette surveillance doit être renforcée en particulier chez les patients atteints d'insuffisance cardiaque et ayant une clairance de la créatinine comprise entre 30 et 50 ml/min.
- Insuffisance hépatique: CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé doit être utilisé avec prudence chez les patients ayant des antécédents d'insuffisance hépatique légère à modérée ou une maladie hépatique évolutive.
- Insuffisance rénale: La prudence est recommandée lors de l'utilisation de CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé chez les patients présentant une insuffisance cardiaque sévère ou une dysfonction rénale préexistante.
- Hyperaldostéronisme primaire: Les patients présentant un hyperaldostéronisme primaire ne sont généralement pas répondeurs aux traitements antihypertenseurs agissant par inhibition du système rénine-angiotensine. Les comprimés de CO-ANGINIB® ne devront donc pas être utilisés.
- Cardiopathie ischémique et maladie vasculaire cérébrale: Comme avec d'autres traitements antihypertenseurs, une baisse trop importante de la pression artérielle chez ces patients pourrait entraîner un infarctus du myocarde ou un accident vasculaire cérébral.
- Insuffisance cardiaque, sténose des valves aortique et mitrale, cardiomyopathie hypertrophique obstructive
- Diabète sucré: Les diurétiques thiazidiques peuvent altérer la tolérance au glucose. Il peut être nécessaire d'adapter la posologie des antidiabétiques.
- Antécédents d'allergies ou d'asthme bronchique ou d'un lupus érythémateux aigu disséminé

GROSSESSE ET ALLAITEMENT:

CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé est déconseillé pendant les 12 premières semaines de la grossesse et absolument contre indiquée à partir de la 13e semaine

En cas de diagnostic de grossesse, le traitement par CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé doit être arrêté

CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg

Losartan Potassium et Hydrochlorothiazide

LOT: 243
PER: NOV 2021
PPV: 125 DH 00

COMPOSITION:

Chaque comprimé contient:

Losartan (DCI) potassique

Hydrochlorothiazide (DCI)

Excipients:

Cellulose microcristalline, phosphate de calcium dibasique, silice colloïdale dioxyde, croscarmellose sodique, stéarate de magnésium, talc, hydroxypropylméthylcellulose, dioxyde de titane, oxyde de fer rouge, triacétine, alcool isopropylique, chlorure de méthylène.

FORMES ET PRESENTATIONS:

Comprimés pelliculés, boîte de 30 et 60 comprimés sous strips.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE:

CO-ANGINIB® est une combinaison d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (losartan) et d'un diurétique (hydrochlorothiazide). L'angiotensine II est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. L'hydrochlorothiazide permet aux reins d'éliminer plus d'eau et de sels. Ceci contribue également à réduire la pression artérielle.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES:

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les patients dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée par une monothérapie.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION:

Voie orale.

CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg peut être pris pendant ou à distance des repas.

La posologie habituelle pour la plupart des patients hypertendus est de 1 comprimé de CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg une fois par jour pour contrôler votre pression artérielle sur une période de 24 heures. L'effet antihypertenseur maximal est atteint dans les 3 semaines suivant le début du traitement.

Cette dose peut être augmentée à 2 comprimés une fois par jour.

La dose maximum par jour est de 2 comprimés par jour de CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé.

Il est important de continuer à prendre CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, cela permettra un contrôle régulier de votre pression sanguine.

SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

CONTRE INDICATIONS:

Hypersensibilité au losartan, aux dérivés sulfamidés (tels que l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des excipients.

Hypokaliémie ou hypercalcémie résistante au traitement.

Insuffisance hépatique sévère, cholestase et troubles obstructifs biliaires.

Hyponatrémie réfractaire.

Hyperuricémie symptomatique (goutte).

2ème et 3ème trimestres de la grossesse

Insuffisance rénale sévère (c'est-à-dire clairance de la créatinine < 30 ml/min),

Anurie.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI:

Une attention particulière est requise chez les patients présentant:

- Angio-œdème: Une surveillance étroite est recommandée.
- Hypotension et hypovolémie: Il est recommandé de traiter ces pathologies avant l'administration de CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé. Les électrolytes sériques doivent être contrôlés à intervalles réguliers en cas de diarrhée ou de vomissements intercurrents.
- Déséquilibres électrolytiques: les concentrations plasmatiques de potassium ainsi que la clairance de la créatinine devront être étroitement surveillées. Cette surveillance doit être renforcée en particulier chez les patients atteints d'insuffisance cardiaque et ayant une clairance de la créatinine comprise entre 30 et 50 ml/min.
- Insuffisance hépatique: CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé doit être utilisé avec prudence chez les patients ayant des antécédents d'insuffisance hépatique légère à modérée ou une maladie hépatique évolutive.
- Insuffisance rénale: La prudence est recommandée lors de l'utilisation de CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé chez les patients présentant une insuffisance cardiaque sévère ou une dysfonction rénale préexistante
- Hyperaldostéronisme primaire: Les patients présentant un hyperaldostéronisme primaire ne sont généralement pas répondeurs aux traitements antihypertenseurs agissant par inhibition du système rénine-angiotensine. Les comprimés de CO-ANGINIB® ne devront donc pas être utilisés.
- Cardiopathie ischémique et maladie vasculaire cérébrale: Comme avec d'autres traitements antihypertenseurs, une baisse trop importante de la pression artérielle chez ces patients pourrait entraîner un infarctus du myocarde ou un accident vasculaire cérébral.
- Insuffisance cardiaque, sténose des valves aortique et mitrale, cardiomyopathie hypertrophique obstructive
- Diabète sucré: Les diurétiques thiazidiques peuvent altérer la tolérance au glucose. Il peut être nécessaire d'adapter la posologie des antidiabétiques.
- Antécédents d'allergies ou d'asthme bronchique ou d'un lupus érythémateux aigu disséminé

GROSSESSE ET ALLAITEMENT:

CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé est déconseillé pendant les 12 premières semaines de la grossesse et absolument contre indiquée à partir de la 13e semaine

En cas de diagnostic de grossesse, le traitement par CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé doit être arrêté

CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg

Losartan Potassium et Hydrochlorothiazide

LOT: 243
PER: NOV 2021
PPV: 125 DH 00

COMPOSITION:

Chaque comprimé contient:

Losartan (DCI) potassique

Hydrochlorothiazide (DCI)

Excipients:

Cellulose microcristalline, phosphate de calcium dibasique, silice colloïdale dioxyde, croscarmellose sodique, stéarate de magnésium, talc, hydroxypropylméthylcellulose, dioxyde de titane, oxyde de fer rouge, triacétine, alcool isopropylique, chlorure de méthylène.

FORMES ET PRESENTATIONS:

Comprimés pelliculés, boîte de 30 et 60 comprimés sous strips.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE:

CO-ANGINIB® est une combinaison d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (losartan) et d'un diurétique (hydrochlorothiazide). L'angiotensine II est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. L'hydrochlorothiazide permet aux reins d'éliminer plus d'eau et de sels. Ceci contribue également à réduire la pression artérielle.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES:

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les patients dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée par une monothérapie.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION:

Voie orale.

CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg peut être pris pendant ou à distance des repas.

La posologie habituelle pour la plupart des patients hypertendus est de 1 comprimé de CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg une fois par jour pour contrôler votre pression artérielle sur une période de 24 heures. L'effet antihypertenseur maximal est atteint dans les 3 semaines suivant le début du traitement.

Cette dose peut être augmentée à 2 comprimés une fois par jour.

La dose maximum par jour est de 2 comprimés par jour de CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé.

Il est important de continuer à prendre CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, cela permettra un contrôle régulier de votre pression sanguine.

SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

CONTRE INDICATIONS:

Hypersensibilité au losartan, aux dérivés sulfamidés (tels que l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des excipients.

Hypokaliémie ou hypercalcémie résistante au traitement.

Insuffisance hépatique sévère, cholestase et troubles obstructifs biliaires.

Hyponatrémie réfractaire.

Hyperuricémie symptomatique (goutte).

2ème et 3ème trimestres de la grossesse

Insuffisance rénale sévère (c'est-à-dire clairance de la créatinine < 30 ml/min),

Anurie.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI:

Une attention particulière est requise chez les patients présentant:

- Angio-œdème: Une surveillance étroite est recommandée.
- Hypotension et hypovolémie: Il est recommandé de traiter ces pathologies avant l'administration de CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé. Les électrolytes sériques doivent être contrôlés à intervalles réguliers en cas de diarrhée ou de vomissements intercurrents.
- Déséquilibres électrolytiques: les concentrations plasmatiques de potassium ainsi que la clairance de la créatinine devront être étroitement surveillées. Cette surveillance doit être renforcée en particulier chez les patients atteints d'insuffisance cardiaque et ayant une clairance de la créatinine comprise entre 30 et 50 ml/min.
- Insuffisance hépatique: CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé doit être utilisé avec prudence chez les patients ayant des antécédents d'insuffisance hépatique légère à modérée ou une maladie hépatique évolutive.
- Insuffisance rénale: La prudence est recommandée lors de l'utilisation de CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé chez les patients présentant une insuffisance cardiaque sévère ou une dysfonction rénale préexistante
- Hyperaldostéronisme primaire: Les patients présentant un hyperaldostéronisme primaire ne sont généralement pas répondeurs aux traitements antihypertenseurs agissant par inhibition du système rénine-angiotensine. Les comprimés de CO-ANGINIB® ne devront donc pas être utilisés.
- Cardiopathie ischémique et maladie vasculaire cérébrale: Comme avec d'autres traitements antihypertenseurs, une baisse trop importante de la pression artérielle chez ces patients pourrait entraîner un infarctus du myocarde ou un accident vasculaire cérébral.
- Insuffisance cardiaque, sténose des valves aortique et mitrale, cardiomyopathie hypertrophique obstructive
- Diabète sucré: Les diurétiques thiazidiques peuvent altérer la tolérance au glucose. Il peut être nécessaire d'adapter la posologie des antidiabétiques.
- Antécédents d'allergies ou d'asthme bronchique ou d'un lupus érythémateux aigu disséminé

GROSSESSE ET ALLAITEMENT:

CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé est déconseillé pendant les 12 premières semaines de la grossesse et absolument contre indiquée à partir de la 13e semaine

En cas de diagnostic de grossesse, le traitement par CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé doit être arrêté

CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg

Losartan Potassium et Hydrochlorothiazide

LOT: 243
PER: NOV 2021
PPV: 125 DH 00

COMPOSITION:

Chaque comprimé contient:

Losartan (DCI) potassique

Hydrochlorothiazide (DCI)

Excipients:

Cellulose microcristalline, phosphate de calcium dibasique, silice colloïdale dioxyde, croscarmellose sodique, stéarate de magnésium, talc, hydroxypropylméthylcellulose, dioxyde de titane, oxyde de fer rouge, triacétine, alcool isopropylique, chlorure de méthylène.

FORMES ET PRESENTATIONS:

Comprimés pelliculés, boîte de 30 et 60 comprimés sous strips.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE:

CO-ANGINIB® est une combinaison d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (losartan) et d'un diurétique (hydrochlorothiazide). L'angiotensine II est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. L'hydrochlorothiazide permet aux reins d'éliminer plus d'eau et de sels. Ceci contribue également à réduire la pression artérielle.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES:

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les patients dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée par une monothérapie.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION:

Voie orale.

CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg peut être pris pendant ou à distance des repas.

La posologie habituelle pour la plupart des patients hypertendus est de 1 comprimé de CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg une fois par jour pour contrôler votre pression artérielle sur une période de 24 heures. L'effet antihypertenseur maximal est atteint dans les 3 semaines suivant le début du traitement.

Cette dose peut être augmentée à 2 comprimés une fois par jour.

La dose maximum par jour est de 2 comprimés par jour de CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé.

Il est important de continuer à prendre CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, cela permettra un contrôle régulier de votre pression sanguine.

SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

CONTRE INDICATIONS:

Hypersensibilité au losartan, aux dérivés sulfamidés (tels que l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des excipients.

Hypokaliémie ou hypercalcémie résistante au traitement.

Insuffisance hépatique sévère, cholestase et troubles obstructifs biliaires.

Hyponatrémie réfractaire.

Hyperuricémie symptomatique (goutte).

2ème et 3ème trimestres de la grossesse

Insuffisance rénale sévère (c'est-à-dire clairance de la créatinine < 30 ml/min),

Anurie.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI:

Une attention particulière est requise chez les patients présentant:

- Angio-œdème: Une surveillance étroite est recommandée.
- Hypotension et hypovolémie: Il est recommandé de traiter ces pathologies avant l'administration de CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé. Les électrolytes sériques doivent être contrôlés à intervalles réguliers en cas de diarrhée ou de vomissements intercurrents.
- Déséquilibres électrolytiques: les concentrations plasmatiques de potassium ainsi que la clairance de la créatinine devront être étroitement surveillées. Cette surveillance doit être renforcée en particulier chez les patients atteints d'insuffisance cardiaque et ayant une clairance de la créatinine comprise entre 30 et 50 ml/min.
- Insuffisance hépatique: CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé doit être utilisé avec prudence chez les patients ayant des antécédents d'insuffisance hépatique légère à modérée ou une maladie hépatique évolutive.
- Insuffisance rénale: La prudence est recommandée lors de l'utilisation de CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé chez les patients présentant une insuffisance cardiaque sévère ou une dysfonction rénale préexistante.
- Hyperaldostéronisme primaire: Les patients présentant un hyperaldostéronisme primaire ne sont généralement pas répondeurs aux traitements antihypertenseurs agissant par inhibition du système rénine-angiotensine. Les comprimés de CO-ANGINIB® ne devront donc pas être utilisés.
- Cardiopathie ischémique et maladie vasculaire cérébrale: Comme avec d'autres traitements antihypertenseurs, une baisse trop importante de la pression artérielle chez ces patients pourrait entraîner un infarctus du myocarde ou un accident vasculaire cérébral.
- Insuffisance cardiaque, sténose des valves aortique et mitrale, cardiomyopathie hypertrophique obstructive
- Diabète sucré: Les diurétiques thiazidiques peuvent altérer la tolérance au glucose. Il peut être nécessaire d'adapter la posologie des antidiabétiques.
- Antécédents d'allergies ou d'asthme bronchique ou d'un lupus érythémateux aigu disséminé

GROSSESSE ET ALLAITEMENT:

CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé est déconseillé pendant les 12 premières semaines de la grossesse et absolument contre indiquée à partir de la 13e semaine

En cas de diagnostic de grossesse, le traitement par CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé doit être arrêté

CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg

Losartan Potassium et Hydrochlorothiazide

LOT: 243
PER: NOV 2021
PPV: 125 DH 00

COMPOSITION:

Chaque comprimé contient:

Losartan (DCI) potassique

Hydrochlorothiazide (DCI)

Excipients:

Cellulose microcristalline, phosphate de calcium dibasique, silice colloïdale dioxyde, croscarmellose sodique, stéarate de magnésium, talc, hydroxypropylméthylcellulose, dioxyde de titane, oxyde de fer rouge, triacétine, alcool isopropylique, chlorure de méthylène.

FORMES ET PRESENTATIONS:

Comprimés pelliculés, boîte de 30 et 60 comprimés sous strips.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE:

CO-ANGINIB® est une combinaison d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (losartan) et d'un diurétique (hydrochlorothiazide). L'angiotensine II est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. L'hydrochlorothiazide permet aux reins d'éliminer plus d'eau et de sels. Ceci contribue également à réduire la pression artérielle.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES:

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les patients dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée par une monothérapie.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION:

Voie orale.

CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg peut être pris pendant ou à distance des repas.

La posologie habituelle pour la plupart des patients hypertendus est de 1 comprimé de CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg une fois par jour pour contrôler votre pression artérielle sur une période de 24 heures. L'effet antihypertenseur maximal est atteint dans les 3 semaines suivant le début du traitement.

Cette dose peut être augmentée à 2 comprimés une fois par jour.

La dose maximum par jour est de 2 comprimés par jour de CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé.

Il est important de continuer à prendre CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, cela permettra un contrôle régulier de votre pression sanguine.

SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

CONTRE INDICATIONS:

Hypersensibilité au losartan, aux dérivés sulfamidés (tels que l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des excipients.

Hypokaliémie ou hypercalcémie résistante au traitement.

Insuffisance hépatique sévère, cholestase et troubles obstructifs biliaires.

Hyponatrémie réfractaire.

Hyperuricémie symptomatique (goutte).

2ème et 3ème trimestres de la grossesse

Insuffisance rénale sévère (c'est-à-dire clairance de la créatinine < 30 ml/min),

Anurie.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI:

Une attention particulière est requise chez les patients présentant:

- Angio-œdème: Une surveillance étroite est recommandée.
- Hypotension et hypovolémie: Il est recommandé de traiter ces pathologies avant l'administration de CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé. Les électrolytes sériques doivent être contrôlés à intervalles réguliers en cas de diarrhée ou de vomissements intercurrents.
- Déséquilibres électrolytiques: les concentrations plasmatiques de potassium ainsi que la clairance de la créatinine devront être étroitement surveillées. Cette surveillance doit être renforcée en particulier chez les patients atteints d'insuffisance cardiaque et ayant une clairance de la créatinine comprise entre 30 et 50 ml/min.
- Insuffisance hépatique: CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé doit être utilisé avec prudence chez les patients ayant des antécédents d'insuffisance hépatique légère à modérée ou une maladie hépatique évolutive.
- Insuffisance rénale: La prudence est recommandée lors de l'utilisation de CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé chez les patients présentant une insuffisance cardiaque sévère ou une dysfonction rénale préexistante
- Hyperaldostéronisme primaire: Les patients présentant un hyperaldostéronisme primaire ne sont généralement pas répondeurs aux traitements antihypertenseurs agissant par inhibition du système rénine-angiotensine. Les comprimés de CO-ANGINIB® ne devront donc pas être utilisés.
- Cardiopathie ischémique et maladie vasculaire cérébrale: Comme avec d'autres traitements antihypertenseurs, une baisse trop importante de la pression artérielle chez ces patients pourrait entraîner un infarctus du myocarde ou un accident vasculaire cérébral.
- Insuffisance cardiaque, sténose des valves aortique et mitrale, cardiomyopathie hypertrophique obstructive
- Diabète sucré: Les diurétiques thiazidiques peuvent altérer la tolérance au glucose. Il peut être nécessaire d'adapter la posologie des antidiabétiques.
- Antécédents d'allergies ou d'asthme bronchique ou d'un lupus érythémateux aigu disséminé

GROSSESSE ET ALLAITEMENT:

CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé est déconseillé pendant les 12 premières semaines de la grossesse et absolument contre indiquée à partir de la 13e semaine

En cas de diagnostic de grossesse, le traitement par CO-ANGINIB® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé doit être arrêté

Fiche de Consultation du 18/02/2020

BENCHEKROUN FATIHA

Terrain Atopique: NON

Regime

Poids **70 Kg**
Indice de Masse **28,4** (Norme: 20 à 25)
Risque CV %

TA **140 / 70** mmHg
Frequence Card **58 c/mn**

Medicaments Prescrits

AMLOR 5mg
COANGINIB 50/12,5
KARDEGIC 75 1sachet a 12H

Examens Demandés

Radiologie

Biologie

Uree, Creatinine, Glycemie a jeun

CT, HDL, LDL, TG

NFS+ PQ, VS

GOT, GPT

Avis

Notes

Prochain RV 18/08/2020 11:30:00

Pr ALAMI Mohamed (S1)

ECG

Nom : benchekroun fatima

Sex : Female

Age : 63Y

Clinique N :

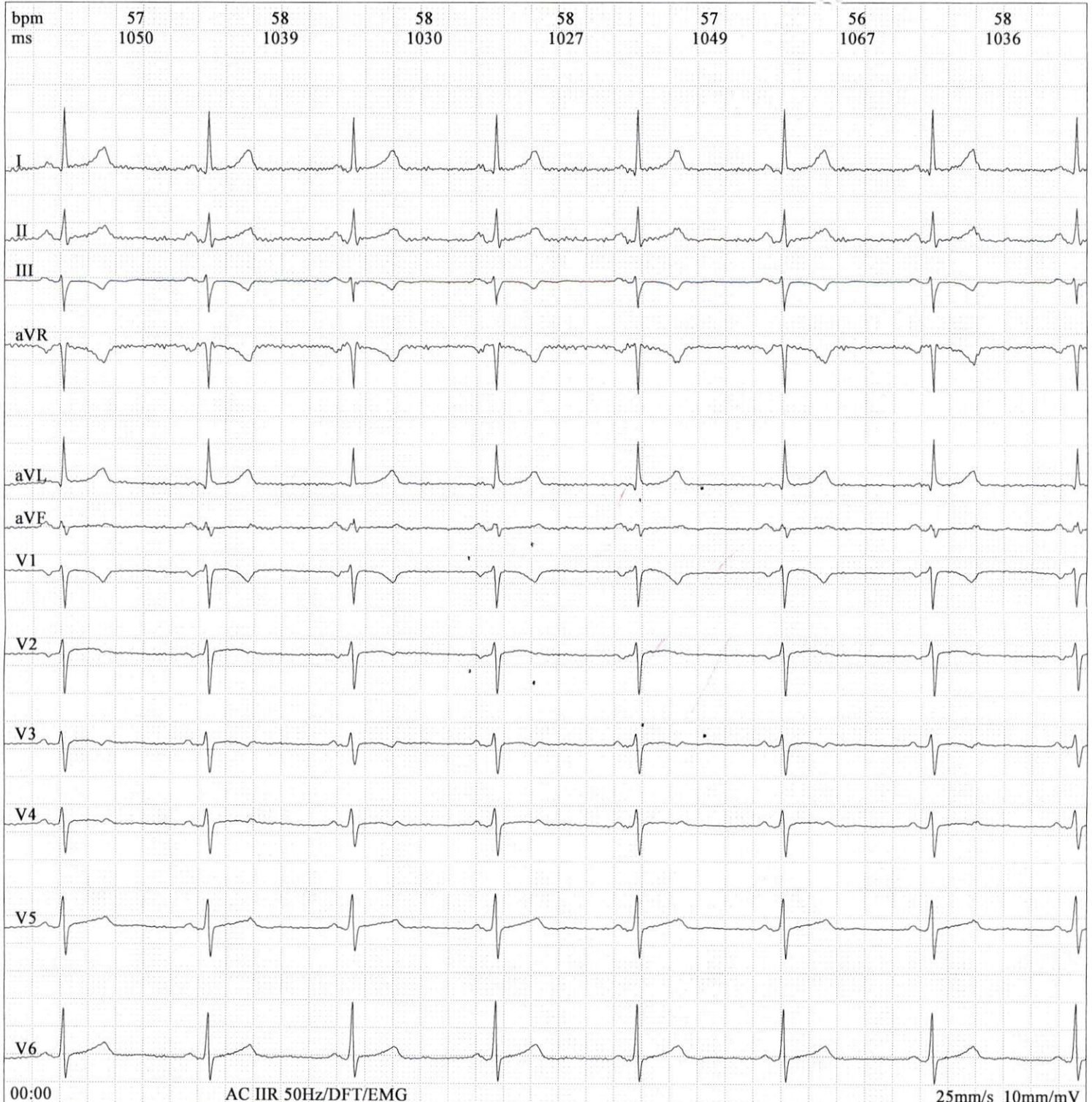
Section :

SN : 0010227

Case No. :

Lit No. :

Date : 18/02/2020 12:17:36



Fréquence:	1000Hz	PR Interval:	313 ms	Prompt:
Temps d'écha	10s	QT Interval:	416 ms	
HR:	58bpm	QTc Interval:	408 ms	
P Interval:	266ms	P Axis:	55.60°b	
QRS Interval:	85 ms	QRS Axis:	6.40°b	
T Interval:	189 ms	T Axis:	18.70°b	
Signature Medecin :				