

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



Déclaration de Maladie

N° W19-466508

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 00409 Société : 25106

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre

Nom & Prénom : BOUHSANE Fatima (Veuve BOUZIANE)

Date de naissance :

Adresse : Missimi Rue 10 N°3 HH Casablanca

Tél : 0522909703 Total des frais engagés : 1909,50 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 18/02/2020

Nom et prénom du malade : BOUHSANE Fatima

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

Nature de la maladie : M.A.

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Casablanca Le : 16/03/2020

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
18.2.20	C + ELV		250 DM	INP : 091043372

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE HAYESSANI Dr. AKOUZ KASSAB 50-52, Lot 3 Mission Médiane Hay Hassani - Casablanca Tel : 05 22 24 35 22	18/02/2020	1659,50

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

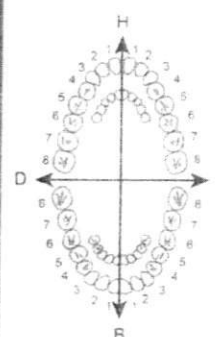
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ 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 canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : [] [] [] [] [] [] [] [] [] []
				COEFFICIENT DES TRAVAUX []
				MONTANTS DES SOINS []
				DEBUT D'EXECUTION []
				FIN D'EXECUTION []

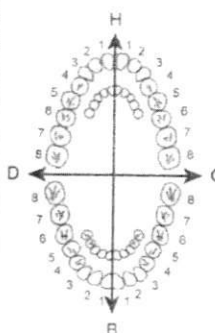
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique nécessaire à la profession



COEFFICIENT DES TRAVAUX []
MONTANTS DES SOINS []
DATE DU DEVIS []
DATE DE L'EXECUTION []

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



Casablanca le : 18/02/2020

Mme BOUHSANE FATIMA

$$34,60 \times 5 = 173,00$$

1 - LASILIX 40

1 comprimé par jour

$$91,80 \times 9 = 826,20$$

2 - CONVERTAL 25

1 comprimé 3 fois / j

$$249,00$$

3 - ARTIMAX

1 comprimé par jour

$$25,00 \times 3 = 75,00$$

4 - ZOTROL 50mg

1/4 - 0-0

$$89,00 \times 3 = 267,00$$

5 - CORDARONE

1-0-0,5 / 7

$$224,00 \times 3 = 672,00$$

6 - ASKARDIL 75 MG

0-1-0

$$\tau = 1659,50$$

PHARMACIE HAY EL HASSANI
Dr. AKOUZ KARIM
50-52, Lot 3 Mistrim Rue 2
Hay Hassani - Casablanca
Tel : 05 22 94 09 10 - 05 22 94 35 22

PHARMACIE HAY EL HASSANI
Dr. AKOUZ KARIM
50-52, Lot 3 Mistrim Rue 2
Hay Hassani - Casablanca
Tel : 05 22 94 09 10 - 05 22 94 35 22

traitement de 3 mois

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

ASKARDIL®
l'acide acétylsalicylique

PRESENTATIONS
30 comprimés
boîte de 30 comprimés
boîte de 30 comprimés

PPV 2204H40
EXP 11/2021
LOT 900394

75 mg
160 mg

30
75 mg
160 mg

seul ou associé à d'autres médicaments.

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

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

- Allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens.
- Maladie hépatique.
- Traitement concomitant par le méthotrexate ou les anticoagulants oraux si aspirine administrée à fortes doses (supérieures à 3 g/j).
- Grossesse à partir du 6^{ème} mois, en dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée.
- Aspirinisme : état connu induit en cas de phénylbutazone (médicament hépatodépresseur à la naissance).
- Il ne sera généralement pas utilisé, sauf avis contraire de votre médecin, en cas de :
- Saignements gynécologiques anormaux ou récents.

- Traitement concomitant par les anticoagulants oraux, ou par l'heparine, les anticoagulants ou d'autres anti-inflammatoires.

- L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

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

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Antécédents d'ulcère de l'estomac, ou du duodénum.
- Antécédents d'hémorragies digestives.
- Dyspepsie atypique.
- Médicament réservé à l'adulte.
- Prévention votre médecin en cas de : asthme, hémorragie gastro intestinale, insuffisance rénale, de gèle chirurgicale même mineure car risque d'hémorragie secondaire à l'effet antiagregant plaquettaire de l'aspirine.
- ASKARDIL® ne contenant pas de sodium, il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

AVERTISSEMENT

ATTENTION

ATTENTION

ATTENTION

ATTENTION

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Au cours de la grossesse, ce médicament peut être prescrit par votre médecin à dose très faible. Ce médicament ne doit pas être utilisé dans le traitement de la fièvre et la douleur.

Il ne faut pas utiliser ASKARDIL® pendant la grossesse et ne pas prendre d'autres médicaments contenant de l'aspirine à partir du 6^{ème} mois de la grossesse.

Ce médicament passe dans le lait maternel. Il est déconseillé au cours de l'allaitement d'une façon générale. Il convient au cours de la grossesse ou de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un médicament.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

- Aspirinisme : est connu induit en cas de phénylbutazone (médicament hépatodépresseur à la naissance).

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

DANS TOUTS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN, A TITRE INDICATIVE, LA POSOLOGIE USUELLE EST :

1 comprimé dispersible par jour.

Il ne sera administré que sur prescription médicale.

ASKARDIL® est réservé à l'adulte.

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

Mode et voie d'administration :

Dissoudre le comprimé d'ASKARDIL® dans un verre d'eau.

La fréquence et le moment auquel le médicament doit être administré :

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

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

e- Surdosage :

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

1. Si l'administration d'une ou plusieurs doses ont été omises continuer le traitement et éviter le médicament traitant.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

ASKARDIL® PEUT AVOIR DES EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS.

DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS.

- Des hémorragies peuvent survenir.

- Des réactions allergiques : crise d'asthme, bruxisme, gonflement du visage, du cou, une éruption cutanée parfois allergique généralisée.

- Des maux de tête, bourdonnements d'oreille, sensation de baisse de l'audition peuvent survenir.

- Des maux de tête, bourdonnements d'oreille, sensation de baisse de l'audition peuvent survenir.

- Des maux de tête, bourdonnements d'oreille, sensation de baisse de l'audition peuvent survenir.

- Des maux de tête, bourdonnements d'oreille, sensation de baisse de l'audition peuvent survenir.

- Des maux de tête, bourdonnements d'oreille, sensation de baisse de l'audition peuvent survenir.

- Des maux de tête, bourdonnements d'oreille, sensation de baisse de l'audition peuvent survenir.

- Des maux de tête, bourdonnements d'oreille, sensation de baisse de l'audition peuvent survenir.

- Des maux de tête, bourdonnements d'oreille, sensation de baisse de l'audition peuvent survenir.

ASKARDIL®
l'acide acétylsalicylique

PRESENTATIONS
30 comprimés
boîte de 30 comprimés
boîte de 30 comprimés

PPV 220DH40
EXP 11/2021
LOT 900394

75 mg
160 mg

30
75 mg
160 mg

seul ou associé à d'autres médicaments.

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

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

- Allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens.
- Maladie hépatique.
- Traitement concomitant par le méthotrexate ou les anticoagulants oraux si aspirine administrée à fortes doses (supérieures à 3 g/j).
- Grossesse à partir du 6^{ème} mois, en dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée.
- Aspirinisme : est contre indiqué en cas de phénylketonurie (maladie héréditaire défective à la naissance).
- Il sera généralement pas utilisé, sauf avis contraire de votre médecin, en cas de :
- Saignements gynécologiques anormaux ou récents.

- Traitement concomitant par les anticoagulants oraux, ou par l'héparine, les anticoagulants ou d'autres anti-inflammatoires.

- L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

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

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Antécédents d'ulcère de l'estomac, ou du duodénum.
- Antécédents d'hémorragies digestives.
- Dyspepsie atypique.
- Médicament réservé à l'adulte.
- Prévention votre médecin en cas de : asthme, hémorragie gastro intestinale, insuffisance rénale, de gèle chirurgicale même mineure car risque d'hémorragie secondaire à l'effet antiagregant plaquettaire de l'aspirine.
- ASKARDIL® ne contenant pas de sodium, il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

AVERTISSEMENT

ATTENTION : INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS ET NOTAMMENT :

- Les anticoagulants oraux : augmentation du risque hémorragique.
- Microscopie : diminution de l'effet uricosurique.
- Métronidazole utilisé à des doses > 15 mg/jour, augmentation de la toxicité surtout hématologique.
- Autres anti-inflammatoires : majoration du risque ulcérogène et hémorragique si l'aspirine est administrée à des doses > 3 g/j.

NE PRENEZ SYSTEMATIQUEMENT TOUJOURS AUTRE TRAITEMENT EN COLERE A BASE D'ASPIRINE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE NE PAS DEPASSER LES DOSES MAXIMALES CONSEILLEES.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Au cours de la grossesse, ce médicament peut être prescrit par votre médecin à dose très faible. Ce médicament ne doit pas être utilisé dans le traitement de la fièvre et la douleur.

Il ne faut pas utiliser les médicaments pendant la grossesse et ne pas prendre d'autres médicaments contenant de l'aspirine à partir du 6^{ème} mois de la grossesse.

Ce médicament passe dans le lait maternel. Il est déconseillé au cours de l'allaitement d'une façon générale. Il convient au cours de la grossesse ou de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un médicament.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

- Aspirinisme : est contre indiqué en cas de phénylketonurie (maladie héréditaire défective à la naissance).

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

DANS TOUTS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN, A TITRE INDICATIVE, LA POSOLOGIE USUELLE EST :

1 comprimé dispersible par jour.

Il ne sera administré que sur prescription médicale.

ASKARDIL® est réservé à l'adulte.

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

a. Mode et voie d'administration :

Dissoudre le comprimé d'ASKARDIL® dans un verre d'eau.

b. Fréquence et moment auquel le médicament doit être administré :

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

c. Durée du traitement :

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

d. Surdosage :

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

1. Si l'administration d'une ou plusieurs doses ont été omises continuer le traitement et éviter le médicament traitant.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

DANS TOUTS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN, A TITRE INDICATIVE, LA POSOLOGIE USUELLE EST :

1 comprimé dispersible par jour.

Il ne sera administré que sur prescription médicale.

ASKARDIL® est réservé à l'adulte.

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

a. Mode et voie d'administration :

Dissoudre le comprimé d'ASKARDIL® dans un verre d'eau.

b. Fréquence et moment auquel le médicament doit être administré :

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

c. Durée du traitement :

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

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

ASKARDIL® est réservé à l'adulte.

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

ASKARDIL® est réservé à l'adulte.

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

ASKARDIL® est réservé à l'adulte.

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

ASKARDIL® est réservé à l'adulte.

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

ASKARDIL® est réservé à l'adulte.

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

ASKARDIL® est réservé à l'adulte.

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

ASKARDIL® est réservé à l'adulte.

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

ASKARDIL® est réservé à l'adulte.

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

ASKARDIL® est réservé à l'adulte.

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

ASKARDIL® est réservé à l'adulte.

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

ASKARDIL® est réservé à l'adulte.

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

ASKARDIL® est réservé à l'adulte.

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

ASKARDIL® est réservé à l'adulte.

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

ASKARDIL® est réservé à l'adulte.

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

ASKARDIL® est réservé à l'adulte.

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

ASKARDIL® est réservé à l'adulte.

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

ASKARDIL®
l'acide acétylsalicylique

PRÉSENTATIONS
30 comprimés
boîte de 30 comprimés
boîte de 30 comprimés

PPV 2204H40
EXP 11/2021
LOT 900394

75 mg
160 mg

ASPIRINE
MEDICAMENT?

seul ou associé à d'autres médicaments.

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

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

- Allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens.
- Maladie hépatique.
- Traitement concomitant par le méthotrexate ou les anticoagulants oraux si aspirine administrée à fortes doses (supérieures à 3 g/j).
- Grossesse à partir du 6^{ème} mois, en dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée.
- Aspiratum : est contre indiqué en cas de phénylketonurie (maladie héréditaire défective à la naissance).
- Il sera généralement pas utilisé, sauf avis contraire de votre médecin, en cas de :
- Saignements gynécologiques anormaux ou récents.
- Traitement concomitant par les anticoagulants oraux, ou par l'aspirine, les anticoagulants ou d'autres anti-inflammatoires.

- L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

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

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Antécédents d'ulcère de l'estomac, ou du duodénum.
- Antécédents d'hémorragies digestives.
- Dyspepsie atypique.
- Médicament réservé à l'adulte.
- Prévention votre médecin en cas de : asthme, hémorragie gastro intestinale, insuffisance rénale, de gèle chirurgicale même mineur car risque d'hémorragie secondaire à l'effet antiagregant plaquettaire de l'aspirine.
- ASKARDIL® ne contenant pas de sodium, il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

AVERTISSEMENT : INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS ET AUTOMATISMES

- Les anticoagulants oraux : augmentation du risque hémorragique.
- Microscopie : diminution de l'effet uricosurique.
- Métronidazole utilisé à des doses > 15 mg/jour, augmentation de la toxicité surtout hématologique.
- Autres anti-inflammatoires : majoration du risque ulcérogène et hémorragique si l'aspirine est administrée à des doses > 3 g/j.

NE PAS PRENDRE D'ASPIRINE EN CAS DE DOULEUR, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

NE PAS PRENDRE D'ASPIRINE EN CAS DE DOULEUR, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

NE PAS PRENDRE D'ASPIRINE EN CAS DE DOULEUR, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Au cours de la grossesse, ce médicament peut être prescrit par votre médecin à dose très faible. Ce médicament ne doit pas être utilisé dans le traitement de la fièvre et la douleur.

Il ne faut pas utiliser les médicaments pendant la grossesse et ne pas prendre d'autres médicaments contenant de l'aspirine à partir du 6^{ème} mois de la grossesse.

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

DU FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

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

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

DANS TOUTS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN, A TITRE INDICATIVE, LA POSOLOGIE USUELLE EST :

1 comprimé dispersible par jour.

Il ne sera administré que sur prescription médicale.

ASKARDIL® est réservé à l'adulte.

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

Mode et voie d'administration :

Dissoudre le comprimé d'ASKARDIL® dans un verre d'eau.

Précaution et moment auquel le médicament doit être administré :

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

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

e- Surdosage :

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

1. Si l'administration d'une ou plusieurs doses ont été omises continuer le traitement et éviter le médicament traitant.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

ASKARDIL® PEUT AVOIR DES EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS.

DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS.

- Des hémorragies peuvent survenir.

- Des réactions allergiques : crise d'asthme, bruxisme, gonflement du visage, du cou, une éruption cutanée parfois allergique généralisée.

- Des maux de tête, bourdonnements d'oreille, sensation de baisse de l'audition peuvent apparaître.

- Des réactions allergiques : crise d'asthme, bruxisme, gonflement du visage, du cou, une éruption cutanée parfois allergique généralisée.

- Des maux de tête, bourdonnements d'oreille, sensation de baisse de l'audition peuvent apparaître.

- Des réactions allergiques : crise d'asthme, bruxisme, gonflement du visage, du cou, une éruption cutanée parfois allergique généralisée.

- Des maux de tête, bourdonnements d'oreille, sensation de baisse de l'audition peuvent apparaître.

- Des réactions allergiques : crise d'asthme, bruxisme, gonflement du visage, du cou, une éruption cutanée parfois allergique généralisée.

- Des maux de tête, bourdonnements d'oreille, sensation de baisse de l'audition peuvent apparaître.

Cordarone® 200 mg

Chlorhydrate d'amiodarone



SANOFI

89.70

nt l'intégralité de cette
ce médicament. Gardez
z avoir besoin de la relire.

est, si vous avez un
ormations à votre médecin

personnellement prescrit.

qu'un d'autre, même en cas
ela pourrait lui être nocif.

remarque un effet indésirable non mentionné dans
cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre
pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
 3. COMMENT PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
 5. COMMENT CONSERVER CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
 6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES
 1. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
- ANTIARYTHMIQUE CLASSE III
- Ce médicament est indiqué dans la prévention et le traitement de certains troubles du rythme cardiaque.
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?

otre médecin vous a déjà dit que vous présentiez une
tolérance à certains sucres, contactez-le avant de
prendre ce médicament.

Ne prenez jamais CORDARONE 200 mg, comprimé

sécable :

- Si vous êtes allergique
- Si vous êtes allergique (active) ou à l'un des contenus dans Cordarone
- trouverez la liste des rubrique 6.

- Si vous souffrez d'hypertension (maladie de la glande thyroïdienne)
- Si vous présentez certains troubles du rythme et/ou de la conduction cardiaque.

- Si votre rythme cardiaque est anormal
- Si vous êtes enceinte de moins de 3 mois
- Si vous allaitez.
- Si vous prenez un autre médicament
- assurez-vous que l'association Cordarone n'est pas contre-indiquée (voir le paragraphe « Précautions d'emploi »).

Faites attention avec CORDARONE 200 mg, comprimé sécable

Avertissements et précautions
N'interrompez jamais ce traitement sans avis de votre médecin.

Chez l'enfant :

La tolérance et l'efficacité de Cordarone chez l'enfant ne sont pas connues.

Si vous êtes porteur d'un déficitaire (pacemaker) ou d'un déficitaire implantable :

Vous devez faire vérifier par votre médecin le fonctionnement avant et à la fin du traitement, ainsi que de la posologie.

Pendant le traitement :

Prévenez votre médecin :

- Si votre rythme cardiaque est anormal
- Si vous sentez des palpitations
- Si vous avez des difficultés respiratoires
- Si vous présentez une toux persistante
- Si vous avez de la fièvre, de la fatigue, des maux de tête, des douleurs articulaires
- Si vous avez la diarrhée,

Cordarone® 200 mg

Chlorhydrate d'amiodarone



SANOFI

89.70

nt l'intégralité de cette
ce médicament. Gardez
z avoir besoin de la relire.

est, si vous avez un
ormations à votre médecin

personnellement prescrit.

qu'un d'autre, même en cas
ela pourrait lui être nocif.

remarque un effet indésirable non mentionné dans
cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre
pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
 3. COMMENT PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
 5. COMMENT CONSERVER CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
 6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES
 1. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
- ANTIARYTHMIQUE CLASSE III
- Ce médicament est indiqué dans la prévention et le traitement de certains troubles du rythme cardiaque.
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?

otre médecin vous a déjà dit que vous présentiez une
tolérance à certains sucres, contactez-le avant de
prendre ce médicament.

Ne prenez jamais CORDARONE 200 mg, comprimé

sécable :

- Si vous êtes allergique
- Si vous êtes allergique (active) ou à l'un des contenus dans Cordarone
- trouverez la liste des rubrique 6.

- Si vous souffrez d'hypertension (maladie de la glande thyroïdienne)
- Si vous présentez certains troubles du rythme et/ou de la conduction cardiaque.

- Si votre rythme cardiaque est anormal
- Si vous êtes enceinte de moins de 3 mois
- Si vous allaitez.
- Si vous prenez un autre médicament
- assurez-vous que l'association Cordarone n'est pas contre-indiquée (voir le paragraphe « Précautions d'emploi »).

Faites attention avec CORDARONE 200 mg, comprimé sécable

Avertissements et précautions
N'interrompez jamais ce traitement sans avis de votre médecin.

Chez l'enfant :
La tolérance et l'efficacité de Cordarone ne sont pas connues.

Si vous êtes porteur d'un pacemaker) ou d'un défibrillateur :
Vous devez faire vérifier par votre médecin le bon fonctionnement avant et à la fin du traitement, ainsi que de la posologie.

Pendant le traitement :
Prévenez votre médecin :
• Si votre rythme cardiaque est anormalement lent, rapide ou irrégulier

- Si vous sentez des palpitations
- Si vous avez des difficultés à respirer
- Si vous présentez une toux persistante
- Si vous avez une altération de votre état général
- Si vous avez de la fièvre, des frissons
- Si vous avez la diarrhée,

Cordarone® 200 mg

Chlorhydrate d'amiodarone



SANOFI

89.70

nt l'intégralité de cette
ce médicament. Gardez
z avoir besoin de la relire.

estion, si vous avez un
ormations à votre médecin

personnellement prescrit.

qu'un d'autre, même en cas
ela pourrait lui être nocif.

devient grave ou si vous
remarquez un effet indésirable non mentionné dans
cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre
pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
 3. COMMENT PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
 5. COMMENT CONSERVER CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
 6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES
 1. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
- ANTIARYTHMIQUE CLASSE III
- Ce médicament est indiqué dans la prévention et le traitement de certains troubles du rythme cardiaque.
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?

otre médecin vous a déjà dit que vous présentiez une
tolérance à certains sucres, contactez-le avant de
prendre ce médicament.

Ne prenez jamais CORDARONE 200 mg, comprimé

sécable :

- Si vous êtes allergique
- Si vous êtes allergique (active) ou à l'un des contenus dans Cordarone
- trouverez la liste des rubrique 6.

- Si vous souffrez d'hypertension (maladie de la glande thyroïdienne)
- Si vous présentez certains troubles du rythme et/ou de la conduction cardiaque.

- Si votre rythme cardiaque est anormal
- Si vous êtes enceinte de moins de 3 mois
- Si vous allaitez.
- Si vous prenez un autre médicament
- assurez-vous que l'association Cordarone n'est pas contre-indiquée (voir le paragraphe « Précautions d'emploi »).

Faites attention avec CORDARONE 200 mg, comprimé sécable

Avertissements et précautions
N'interrompez jamais ce traitement sans avis de votre médecin.

Chez l'enfant :

La tolérance et l'efficacité de Cordarone chez l'enfant ne sont pas connues.

Si vous êtes porteur d'un déficitaire (pacemaker) ou d'un déficitaire implantable :

Vous devez faire vérifier par votre médecin le fonctionnement avant et à la fin du traitement, ainsi que de la posologie.

Pendant le traitement :

Prévenez votre médecin :

- Si votre rythme cardiaque est anormal
- Si vous sentez des palpitations
- Si vous avez des difficultés respiratoires
- Si vous présentez une toux persistante
- Si vous avez de la fièvre, de la fatigue, de la diarrhée, de l'inappétence, ou prolongez l'usage de Cordarone
- Si vous avez la diarrhée,

زوتترول® (الفلينول)

الشكل الصيدلي والتقديم :

علب تحتوي على 28 و 98 قرصاً قابلاً للكسر بمعدل 50 ملغ.

علب تحتوي على 14 و 28 و 98 قرصاً قابلاً للكسر بمعدل 100 ملغ.

التوكيد الكيفي والجودة :

الفلينول 50 ملغ

السرغ كمية كافية لقرص واحد

أطباء 100 ملغ

السرغ كمية كافية لقرص واحد

الصنف الصيدلي العلاجي :

كاتب بيطا انتقائي

ماهي الحالات التي تتطلب استعمال هذا الدواء ؟

يوصى باستعمال هذا الدواء لعلاج ارتفاع الضغط الشرياني وبعض اضطرابات نظم القلب والوقاية من أزمات الذبحة

الصدفية المزمنة وبعد استشارة عيادة القلب

ماهي الحالات التي لا يستعمل فيها هذا الدواء ؟

لا يجب استعمال هذا الدواء في الحالات التالية :

الربو والاعتلال العصبي الطرفي الاستنادي في أشكاله الحادة

قصور القلب غير المرتبى بالعلاج

صدمة قلبية

الكتلة الأذينية البطينية للدرجة 2 و 3 غير المجردة.

الذبحة الصدرية بآثار محال (في أشكالها الحادة) وعللاج أحادي.)

مرض الجيوب (بما في ذلك الكتلة البطينية الأذينية).

بمعد حقلان القلب (45-50 نبضة في الدقيقة).

ظاهرة رينود واضطرابات الشرايين المحيطية في أشكالها الحادة.

وزم القوائم غير المعالج.

حموضة في جمجمة الدماغ.

فرط الحساسية للأدوية.

سوابق الحساسية للأدوية.

إشراك في الفروكتوزامين، السولفوربيد والفينوردين.

وفي حالة ذلك يجب استشارة طبيبك أو صيدليكم.

تحذيرات خاصة :

لا يجب توقيف العلاج فجأة دون استشارة طبيبك.

احتياطات الاستعمال :

يجب إعطاء الطبيب عند العمل، الرياضة، السكوتر، القصور الكلوي، بعض أمراض الشرايين (مرض رينود).

في حالة إجراء عملية جراحية، أخبروا الطبيب المخبر بأنكم تتناولون الأدوية.

تفاعلات بين الأدوية وتفاعلات أخرى :

يكل العلاجات المتبعة الأخرى.

الحمل والرضاعة :

إذا تقيس الأمر ذلك، يمكن استعمال هذا الدواء أثناء الحمل.

إذا تشاركتم هذا العلاج عند نهاية الحمل، يجب إعطاء المواليد المراقبة طبية لنبضة أيام حسبها

العلاج عند الطفل كذلك.

يشتر هذا الدواء إلى حليب الأم، كإجراء وقائي، ينصح بتفادي الرضاعة خلال مدة العلاج.

وعلى العموم يتعين خلال فترة الحمل والرضاعة استشارة الطبيب أو الصيدلي خلال مدة العلاج.

وعلى العموم يتعين خلال فترة الحمل والرضاعة استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل استعمال أي دواء

الرياضيين

تغير انتهاء الرياضيين إلى أن هذا المستحضر الطبي يحتوي على عنصر فعال يمكن أن يؤدي إلى

المراقبة عند المنشآت.

كيف يستعمل هذا الدواء ؟

1 - المقادير :

تختلف المقادير حسب المرض الذي تتم معالجته ويجب ملائمتها مع حالة كل مريض.

ب - مدة العلاج :

يجب استعمال الدواء طوال المدة التي حددها طبيبك المعالج.

وفي جميع الحالات يجب الالتزام بالجرعة المعطاة بالوصفة الطبية.

كإتي غير المزعج فيها والمزعة :

بالإضافة للمزعة يمكن أن يسبب هذا الدواء آثاراً مزعجة في بعض الأحيان لدى بعض الأشخاص :

الأثار كثرة الصوت :

التعب :

برودة الأطراف :

اضطرابات هضمية :

بمعد النبض :

الحجز الجنسي :

الأثار الشاردة :

قصور القلب :

أزمة الربو :

تقصير سكر الدم :

انخفاض ضغط الدم :

ظهور أعراض جلدية من بينها الطفح الجلدي بهيئة الصدف.

زيادة استجابة لتأثيرات الكبد.

يجب إعطاء طبيبك المعالج أو الصيدلي إثر ظهور أعراض غير مرغوب فيها ومزعة غير مشار إليها في هذا البيان.

يحفظ هذا الدواء في مكان تظل حرارته عن 25 درجة مئوية، بعيداً عن الضوء والرطوبة.

لا يجب ترك الأدوية في متناول الأطفال

مخابر المستحضرات الصيدلانية للشمال إفريقيا

لايوهوان ش.م. 21، زينة، الإيوالة - الدار البيضاء

زوتربول® (الفلينول)

الشكل الصيدلي والتقديم :

علب تحتوي على 28 و 98 قرصاً قابلاً للكسر بمعدل 50 ملغ.

علب تحتوي على 14 و 28 و 98 قرصاً قابلاً للكسر بمعدل 100 ملغ.

التوكيد الكلي والكمي :

الفلينول 50 ملغ

السرغ كمية كافية لقرص واحد

أطيتبول 100 ملغ

السرغ كمية كافية لقرص واحد

الصنف الصيدلي العلاجي :

كاتب بيتا انتالجي

عاهي الحالات التي تتطلب استعمال هذا الدواء ؟

يوصى باستعمال هذا الدواء لعلاج ارتفاع الضغط الشرياني وبعض اضطرابات نظم القلب والوقاية من أزمات الذبحة

الصدفية المزمنة وبعد استشارة عيادة القلب

عاهي الحالات التي لا يستعمل فيها هذا الدواء ؟

لا يجب استعمال هذا الدواء في الحالات التالية :

الربو والاعتلال العصبي الودي الاستنادي في أشكاله الحادة

قصور القلب غير المرتب بالعلاج

صدمة قلبية

الكتلة الأذينية البطينية للدرجة 2 و 3 غير المجردة.

الذبحة الصدرية بآثار محال (في أشكالها الحادة وبعلاج أحادي).

مرض الجيوب (بما في ذلك الكتلة البطينية الأذينية).

بمعد حقلان القلب (45-50 نبضة في الدقيقة).

ظاهرة رينود واضطرابات الشرايين المحيطية في أشكالها الحادة.

ورم القواتم غير المعالج.

هبوط في ضغط الدم.

فرط الحساسية للأيتوبول.

سوابق الحساسية للأيتوبول.

إشراك في الفروكتوزامين، السوليتوريد والديوردين.

وفي حالة ذلك يجب استشارة طبيبك أو صيدليكم.

تحذيرات خاصة :

لا يجب توقيف العلاج فجأة دون استشارة طبيبك.

احتياطات الاستعمال :

يجب إعطاء الطبيب عند العمل، الرياضة، السكوتر، القصور الكلوي، بعض أمراض الشرايين (مرض رينود).

في حالة إجراء عملية جراحية، أخبروا الطبيب المخبر بأنكم تتناولون الأيتوبول.

تفاعلات بين الأدوية وتفاعلات أخرى :

يكل العلاجات المتبعة الأخرى.

الحمل والرضاعة :

إذا تقضى الأمر ذلك، يمكن استعمال هذا الدواء أثناء الحمل.

إذا تداركتم هذا العلاج عند نهاية الحمل، يجب إخصاء المولود لمراقبة طبيعة الحياة أيام تنسب له

العلاج عند الطفل كالك.

يشرح هذا الدواء إلى حليب الأم، كإجراء وقائي، ينصح بتفادي الرضاعة خلال مدة العلاج.

وعلى العموم يتعين خلال فترة الحمل والرضاعة استشارة الطبيب أو الصيدلي خلال مدة العلاج.

وعلى العموم يتعين خلال فترة الحمل والرضاعة استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل استعمال أي د

الرياضيين

تغير انتهاء الرياضيين إلى أن هذا المستحضر الطبي يحتوي على عنصر فعال يمكن أن يؤدي إلى

المراقبة عند المنشطات.

كيف يستعمل هذا الدواء ؟

1 - المقادير :

تختلف المقادير حسب المرض الذي تتم معالجته ويجب ملائمتها مع حالة كل مريض.

ب - مدة العلاج :

يجب استعمال الدواء طوال المدة التي حددها طبيبك المعالج.

وفي جميع الحالات يجب الالتزام بالجرعة المعطاة بالوصفة الطبية.

كإتي غير المزعوب فيها والمزعة :

بالإضافة للمزعة يمكن أن يسبب هذا الدواء آثاراً مزعجة في بعض الأحيان لدى بعض الأشخاص :

الأثار كثرة الصوت :

التعب :

برودة الأطراف :

اضطرابات هضمية :

بمعد النض :

الحجز الجنسي :

الأثار الشاردة :

قصور القلب :

أزمة الربو :

نقص سكر الدم :

انخفاض ضغط الدم المرتفع :

ظهور أعراض جديدة من بينها الطلع الجليدي بهيئة الصدف.

زيادة استجابة لوزيميتان الكبد.

يجب إعطاء طبيبك المعالج أو الصيدلي إثر ظهور أعراض غير مرغوب فيها ومزعجة غير مشار إليها في هذا البيان.

يحفظ هذا الدواء في مكان تظل حرارته عن 25 درجة مئوية، بعيداً عن الضوء والرطوبة.

لا يجب ترك الأدوية في متناول الأطفال

مخابر المستحضرات الصيدلانية للشمال إفريقيا

لابوقهران ش.م. 21، زينة الإوابية - الدار البيضاء

زوتربول® (الفلينول)

الشكل الصيدلي والتقديم :

علب تحتوي على 28 و 98 قرصاً قابلاً للكسر بمعدل 50 ملغ.

علب تحتوي على 14 و 28 و 98 قرصاً قابلاً للكسر بمعدل 100 ملغ.

التوكيد الكلي والكمي :

الفلينول 50 ملغ

السرغ كمية كافية لقرص واحد

أطيتبول 100 ملغ

السرغ كمية كافية لقرص واحد

الصنف الصيدلي العلاجي :

كاتب بيتا انتالجي

عاهي الحالات التي تتطلب استعمال هذا الدواء ؟

يوصى باستعمال هذا الدواء لعلاج ارتفاع الضغط الشرياني وبعض اضطرابات نظم القلب والوقاية من أزمات الذبحة

الصدفية المزمنة وبعد استشارة عيادة القلب

عاهي الحالات التي لا يستعمل فيها هذا الدواء ؟

لا يجب استعمال هذا الدواء في الحالات التالية :

الربو والاعتلال العصبي الطرفي الاستدائي في أشكاله الحادة

قصور القلب غير المرتب بالعلاج

صدمة قلبية

الكتلة الأذينية البطينية للدرجة 2 و 3 غير المجردة.

الذبحة الصدرية بآثار محال (في أشكالها الحادة) وبالعلاج أحياناً).

مرض الجيوب (بما في ذلك الكتلة البطينية الأذينية).

بمعد حقلان القلب (45-50 نبضة في الدقيقة).

ظاهرة رينود واضطرابات الشرايين المحيطية في أشكالها الحادة.

وزم القوائم غير المعالج.

هيموف في حقل الدم.

فرط الحساسية للأيتوبول.

سوابق الحساسية للأيتوبول.

إشراك في الفروكتوزامين، السوليتوريد والديوردين.

وفي حالة ذلك يجب استشارة طبيبك أو صيدليكم.

تحذيرات خاصة :

لا يجب توقيف العلاج فجأة دون استشارة طبيبك.

احتياطات الاستعمال :

يجب إعطاء الطبيب عند العمل، الرياضة، السكوتر، القصور الكلوي، بعض أمراض الشرايين (مرض رينود).

في حالة إجراء عملية جراحية، أخبروا الطبيب المخبر بأنكم تتناولون الأيتوبول.

تفاعلات بين الأدوية وتفاعلات أخرى :

يكل العلاجات المتبعة الأخرى.

الحمل والرضاعة :

إذا تقضى الأمر ذلك، يمكن استعمال هذا الدواء أثناء الحمل.

إذا تداركتم هذا العلاج عند نهاية الحمل، يجب إخصاء المولود المراقبة طبية لبضعة أيام حسبما يقرر

العلاج عند الطفل كذلك.

يشرح هذا الدواء إلى حليب الأم، كإجراء وقائي، ينصح بتفادي الرضاعة خلال مدة العلاج.

وعلى العموم يتعين خلال فترة الحمل والرضاعة استشارة الطبيب أو الصيدلي خلال مدة العلاج.

وعلى العموم يتعين خلال فترة الحمل والرضاعة استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل استعمال أي دواء

الرياضيين

تغير انتهاء الرياضيين إلى أن هذا المستحضر الطبي يحتوي على عنصر فعال يمكن أن يؤدي إلى

المراقبة عند المنافسات.

كيف يستعمل هذا الدواء ؟

1 - المقادير :

تختلف المقادير حسب المرض الذي تتم معالجته ويجب ملائمتها مع حالة كل مريض.

ب - مدة العلاج :

يجب استعمال الدواء طوال المدة التي حددها طبيبك المعالج.

وفي جميع الحالات يجب الالتزام بالجرعة الموصى بها.

كإتي غير المزعج فيها والمزعجة :

بالإضافة للمزجة يمكن أن يسبب هذا الدواء آثاراً مزعجة في بعض الأحيان لدى بعض الأشخاص :

الأثار كثرة الصوت :

التعب :

برودة الأطراف :

اضطرابات هضمية :

بمعد النبض :

الحجز الجنسي :

الأثار الشاردة :

قصور القلب :

أزمة الربو :

تقصير سكر الدم :

انخفاض ضغط الدم المرتفع :

ظهور أعراض جلدية من بينها الطفح الجلدي بهيئة الصدف.

زيادة استجابة لوزيميتان الكبد.

يجب إعطاء طبيبك المعالج أو الصيدلي إثر ظهور أعراض غير مرغوب فيها ومرتجة غير مشار إليها في هذا البيان.

يحفظ هذا الدواء في مكان تظل حرارته عن 25 درجة مئوية، بعيداً عن الضوء والرطوبة.

لا يجب ترك الأدوية في متناول الأطفال

مخابر المستحضرات الصيدلانية للشمال إفريقيا

لابوقهران ش.م. 21، زنقة الإوداية - الدار البيضاء

ARTIMAX®

Forme et présentation :

Pilulier de 45 comprimés

Composition :

Poudre de carapace de crustacés, poudre de vitamine C, ascorbique, manganèse, extrait sec de prêle; associée aux bienfaits de cinq ingrédients actifs pour soulager et renforcer les articulations.

Articulaire

LOT 19022/FC3

01/2022 PPC 249,00

Propriétés nutritionnelles :

Artimax® associe les bienfaits de cinq ingrédients actifs pour soulager et renforcer les articulations.

Matière Première	Quantité/3 comprimés	% AJR*/3 comprimés
Poudre de carapace de crustacés (Glucosamine)	1500 mg	
Poudre de cartilage de poisson (Chondroïtine)	1200 mg	
Extrait sec de prêle	90 mg	
Acide ascorbique (Vitamine C)	80,1 mg	99 %
Manganèse	2,1 mg	99 %

*Apport Journalier recommandé

Propriétés Nutritionnelles :

Artimax® associe les bienfaits de cinq ingrédients actifs pour soulager et renforcer les articulations.

Le **Glucosamine et la Chondroïtine** à 1500 mg et 1200 mg permettent de restaurer les fonctions articulaires.

La **prêle** apporte de la silice permettant la reminéralisation et l'amélioration de la souplesse des tendons.

La **vitamine C** intervient dans la formation du collagène pour assurer la fonction normale des cartilages et des os.

Le **manganèse** contribue à la formation normale de tissus conjonctifs dont le cartilage des articulations.

Conseils d'utilisation :

1 Comprimé à avaler trois fois par jour.

Se référer à la prescription médicale.

Précautions d'emploi :

Contre-indiqué en cas d'allergie à l'un des composants.

Ne peut être utilisé par la femme enceinte et allaitante.

Fabriqué par Laboratoires Strapharm

Distribué par Ramo-Pharm

Complément alimentaire n'est pas un médicament

CONVERTAL 25 et 50 mg, comprimés en boîte de 30

DCI: Captopril

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

vous pourriez avoir besoin de la relève.
re question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin
à été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en
iniques, cela pourrait lui être nocif.
strables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné
ez-on à votre médecin ou à votre pharmacien.

Médicament :

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

Comprimé :

Captopril : 25 mg pour un comprimé.

CONVERTAL 50 mg, comprimé :

Captopril : 50 mg pour un comprimé.

Composition quantitative en excipients :

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

Excipients à effet notoire : Lactose

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (C: système cardiovasculaire).

3. Indications thérapeutiques :

Ce médicament est préconisé dans le traitement de :

- l'hypertension artérielle,
- l'insuffisance cardiaque congestive,
- les suites de l'infarctus du myocarde, quand le médecin juge que l'état du patient le permet.

4. Posologie :

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

- Hypertension artérielle

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

- Insuffisance cardiaque congestive

La posologie initiale doit être faible. La posologie habituelle recommandée est de 50 à 100 mg/jour.

- Les suites de l'infarctus du myocarde

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

Dans tous les cas, se conformer strictement à la prescription médicale.

Mode et voie d'administration :

- Voie orale. Le comprimé est à avaler avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration :

Selon prescription du médecin.

CONVERTAL peut être pris avant, pendant ou après les repas.

Durée du traitement :

Ce médicament doit être utilisé régulièrement et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura prescrit même si c'est pour une durée très longue. Ne pas interrompre sans l'avis du médecin. Pour une bonne utilisation, il est indispensable de se soumettre à une surveillance médicale régulière : contrôle régulier de la tension artérielle et examens biologiques.

5. Contre-indications :

Ne prenez jamais CONVERTAL, comprimé dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans CONVERTAL ou à un autre médicament de la même classe que CONVERTAL (inhibiteur de l'enzyme de conversion). Ces réactions allergiques peuvent se manifester par l'un ou plusieurs des

- Si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :

- un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans - par exemple valsartan, témsartan, irbésartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dûs à un diabète.
- alicisén.

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

Signaler à votre médecin si vous suivez ou allez suivre une désensibilisation, contre l'allergie aux piqûres d'insectes par exemple. La désensibilisation diminue les phénomènes allergiques (aux piqûres d'abeille ou de guêpe, par exemple), mais peut parfois majorer la réaction allergique, en cas de prise d'un IEC.

Signaler à votre médecin si vous devez subir une opération. Avant de subir une anesthésie locale ou générale, signalez également à votre médecin ou votre dentiste que vous prenez du captopril : lorsqu'il est administré avec certains anesthésiques, le captopril peut provoquer une baisse brutale de la pression artérielle, juste après la prise du comprimé.

Faites attention lors de la première prise de captopril : elle peut provoquer une baisse de la pression artérielle plus importante que lors de la suite du traitement. Vous pouvez avoir des vertiges ou des étourdissements qui peuvent nécessiter de vous allonger. Si cet effet survient, consultez votre médecin. **Né pas administrer de captopril** chez l'enfant de moins de 18 ans. Les données disponibles sur l'efficacité et la tolérance du captopril chez l'enfant sont limitées.

Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de l'app ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous pensez pouvoir être enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse. CONVERTAL peut entraîner des problèmes de santé chez l'enfant à naître si l'enfant a pris après 3 mois de grossesse (voir rubrique grossesse-allaitement).

Précautions d'emploi :

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

8. Interactions :

Interactions avec d'autres médicaments :

Votre médecin pourrait avoir besoin de modifier la dose de vos médicaments et/ou prendre d'autres précautions :

Si vous prenez un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARA-II) ou de l'alicisén (voir aussi les informations dans les rubriques « 5 et 7 »)

AFIN D'ÉVITER DEVENIR UNES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN, particulièrement s'il s'agit de lithium, d'estrogestifs, de sels de potassium ou d'un diurétique (médicament également prescrit dans le traitement de l'hypertension artérielle ou de l'insuffisance cardiaque).

Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

9. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

Grossesse et Allaitement

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous pensez pouvoir être enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est déconseillé en début de grossesse et peut entraîner des problèmes de santé chez l'enfant à naître si CONVERTAL est pris après 3 mois de grossesse. Un autre traitement antihypertenseur approprié devra si possible être mis en place avant le début d'une grossesse. CONVERTAL est contre-indiqué au cours du 2^{ème} et 3^{ème} trimestres de la grossesse.

Votre médecin vous recommandera d'arrêter CONVERTAL dès que vous savez que vous êtes enceinte. Si vous débutez une grossesse pendant le traitement avec CONVERTAL, vous devez informer et

CONVERTAL 25 et 50 mg, comprimés en boîte de 30

DCI: Captopril

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

vous pourriez avoir besoin de la relève. En question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

à être personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en l'absence de symptômes graves ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné ci-dessous à votre médecin ou à votre pharmacien.

Médicament :

Indication : Il est utilisé pour traiter l'hypertension artérielle.

Précautions :

Contre-indications :

Précautions :

Effets indésirables :

Interactions :

Autres informations :

Mode d'emploi :

Conservation :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

CONVERTAL 25 et 50 mg, comprimés en boîte de 30

DCI: Captopril

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

vous pourriez avoir besoin de la relève. En question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

à être personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en l'absence de symptômes graves ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné ci-dessous à votre médecin ou à votre pharmacien.

Médicament :

Indication : Il est utilisé pour traiter l'hypertension artérielle.

Précautions :

Contre-indications :

Précautions :

Effets indésirables :

Interactions :

Autres informations :

Mode d'emploi :

Conservation :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

Autres informations :

CONVERTAL 25 et 50 mg, comprimés en boîte de 30

DCI: Captopril

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

Vous pourriez avoir besoin de la relève. En question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en l'absence de symptômes graves ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

Médicament :

Indication : Prévention et traitement de l'hypertension artérielle.

Précautions :

Contre-indications :

Composition :

Excipients :

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (C : système cardiovasculaire).

3. Indications thérapeutiques :

Ce médicament est préconisé dans le traitement de :

- l'hypertension artérielle,
- l'insuffisance cardiaque congestive,
- les suites de l'infarctus du myocarde, quand le médecin juge que l'état du patient le permet.

4. Posologie :

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

- Hypertension artérielle
- La posologie habituelle recommandée est de 50 à 100 mg/jour.
- Insuffisance cardiaque congestive
- La posologie habituelle recommandée est de 50 à 100 mg/jour.

- Les suites de l'infarctus du myocarde
- CONVERTAL sera initié en milieu hospitalier. La posologie usuelle est de 100 à 150 mg par jour en 2 ou 3 prises.

Dans tous les cas, se conformer strictement à la prescription médicale.

Mode et voie d'administration :

Voie orale. Le comprimé est à avaler avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration :

Selon prescription du médecin.

CONVERTAL peut être pris avant, pendant ou après les repas.

Durée du traitement :

Ce médicament doit être utilisé régulièrement et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura prescrit même si c'est pour une durée très longue. Ne pas interrompre sans l'avis du médecin. Pour une bonne utilisation, il est indispensable de se soumettre à une surveillance médicale régulière : contrôle régulier de la tension artérielle et examens biologiques.

5. Contre-indications :

Ne prenez jamais CONVERTAL, comprimé dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans CONVERTAL ou à un autre médicament de la même classe que CONVERTAL (inhibiteur de l'enzyme de conversion). Ces réactions allergiques peuvent se manifester par l'un ou plusieurs des symptômes suivants :

- Si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :

- un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans - par exemple valsartan, témsartan, irbésartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.

- aliskiren.

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

Signaler à votre médecin si vous suivez une désensibilisation, contre l'allergie aux piqûres d'insectes par exemple. La désensibilisation diminue les phénomènes allergiques (aux piqûres d'abeille ou de guêpe, par exemple), mais peut parfois majorer la réaction allergique, en cas de prise d'un IEC.

Signaler à votre médecin si vous devez subir une opération. Avant de subir une anesthésie locale ou générale, signalez également à votre médecin ou votre dentiste que vous prenez du captopril. Lorsqu'il est administré avec certains anesthésiques, le captopril peut provoquer une baisse brutale de la pression artérielle, juste après la prise du comprimé.

Faites attention lors de la première prise de captopril : elle peut provoquer une baisse de la pression artérielle plus importante que lors de la suite du traitement. Vous pouvez avoir des vertiges ou des étourdissements qui peuvent nécessiter de vous allonger. Si cet effet survient, consultez votre médecin. **Né pas administrer de captopril** chez l'enfant de moins de 18 ans. Les données disponibles sur l'efficacité et la tolérance du captopril chez l'enfant sont limitées.

Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de l'app ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous pensez pouvoir être enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse. CONVERTAL peut entraîner des problèmes de santé chez l'enfant à naître si l'enfant a été pris après 3 mois de grossesse (voir rubrique grossesse-allaitement).

Précautions d'emploi :

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

8. Interactions :

Interactions avec d'autres médicaments :

Votre médecin pourrait avoir besoin de modifier la dose de vos médicaments et/ou prendre d'autres précautions :

Si vous prenez un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARA-II) ou de l'alsikiren (voir aussi les informations dans les rubriques « 5 et 7 »)

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN, particulièrement s'il s'agit de lithium, d'estrémastine, de sels de potassium ou d'un diurétique (médicament également prescrit dans le traitement de l'hypertension artérielle ou de l'insuffisance cardiaque).

Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet.

9. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

Grossesse et Allaitement

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous pensez pouvoir être enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est déconseillé en début de grossesse et peut entraîner des problèmes de santé chez l'enfant à naître si CONVERTAL est pris après 3 mois de grossesse. Un autre traitement antihypertenseur approprié devra si possible être mis en place avant le début d'une grossesse. CONVERTAL est contre-indiqué au cours du 2^{ème} et 3^{ème} trimestres de la grossesse.

Votre médecin vous recommandera d'arrêter CONVERTAL dès que vous savez que vous êtes enceinte. Si vous débutez une grossesse pendant le traitement avec CONVERTAL, vous devez informer et

CONVERTAL 25 et 50 mg, comprimés en boîte de 30

DCI: Captopril

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

Vous pourriez avoir besoin de la relève. En question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en l'absence de symptômes graves ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

Médicament :

Indication : Prévention et traitement de l'hypertension artérielle.

Précautions :

Contre-indications :

Composition :

Excipients :

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (C : système cardiovasculaire).

3. Indications thérapeutiques :

Ce médicament est préconisé dans le traitement de :

- l'hypertension artérielle,
- l'insuffisance cardiaque congestive,
- les suites de l'infarctus du myocarde, quand le médecin juge que l'état du patient le permet.

4. Posologie :

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

- Hypertension artérielle
- La posologie habituelle recommandée est de 50 à 100 mg/jour.
- Insuffisance cardiaque congestive
- La posologie initiale doit être faible. La posologie habituelle recommandée est de 50 à 100 mg/jour.
- Les suites de l'infarctus du myocarde

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

Dans tous les cas, se conformer strictement à la prescription médicale.

Mode et voie d'administration :

Voie orale. Le comprimé est à avaler avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration :

Selon prescription du médecin.

CONVERTAL peut être pris avant, pendant ou après les repas.

Durée du traitement :

Ce médicament doit être utilisé régulièrement et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura prescrit même si c'est pour une durée très longue. Ne pas interrompre sans l'avis du médecin. Pour une bonne utilisation, il est indispensable de se soumettre à une surveillance médicale régulière : contrôle régulier de la tension artérielle et examens biologiques.

5. Contre-indications :

Ne prenez jamais CONVERTAL, comprimé dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans CONVERTAL ou à un autre médicament de la même classe que CONVERTAL (inhibiteur de l'enzyme de conversion). Ces réactions allergiques peuvent se manifester par l'un ou plusieurs des symptômes suivants :

- Si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :

- un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans - par exemple valsartan, témsartan, irémsartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.

- aliskiren.

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

Signaler à votre médecin si vous suivez une dialyse, une désensibilisation, contre l'allergie aux piqûres d'insectes par exemple. La désensibilisation diminue les phénomènes allergiques (aux piqûres d'abeille ou de guêpe, par exemple), mais peut parfois majorer la réaction allergique, en cas de prise d'un IEC.

Signaler à votre médecin si vous devez subir une opération. Avant de subir une anesthésie locale ou générale, signalez également à votre médecin ou votre dentiste que vous prenez du captopril : lorsqu'il est administré avec certains anesthésiques, le captopril peut provoquer une baisse brutale de la pression artérielle, juste après la prise du comprimé.

Faites attention lors de la première prise de captopril : elle peut provoquer une baisse de la pression artérielle plus importante que lors de la suite du traitement. Vous pouvez avoir des vertiges ou des étourdissements qui peuvent nécessiter de vous allonger. Si cet effet survient, consultez votre médecin.

Né pas administrer de captopril chez l'enfant de moins de 18 ans. Les données disponibles sur l'efficacité et la tolérance du captopril chez l'enfant sont limitées.

Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de l'app ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous pensez pouvoir être enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse. CONVERTAL peut entraîner des problèmes de santé chez l'enfant à naître si l'enfant a été pris après 3 mois de grossesse (voir rubrique grossesse-allaitement).

Précautions d'emploi :

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

8. Interactions :

Interactions avec d'autres médicaments :

Votre médecin pourrait avoir besoin de modifier la dose de vos médicaments et/ou prendre d'autres précautions :

Si vous prenez un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARA-II) ou de l'alsikren (voir aussi les informations dans les rubriques « 5 et 7 »).

AFIN D'ÉVITER DEVENIR EN INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN, particulièrement s'il s'agit de lithium, de strychnine, de sels de potassium ou d'un diurétique (médicament également prescrit dans le traitement de l'hypertension artérielle ou de l'insuffisance cardiaque).

Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

9. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

Grossesse et Allaitement :

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous pensez pouvoir être enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué en début de grossesse et peut entraîner des problèmes de santé chez l'enfant à naître si l'enfant a été pris après 3 mois de grossesse. Un autre traitement antihypertenseur approprié devra être mis en place avant le début d'une grossesse. CONVERTAL est contre-indiqué au cours du 2^{ème} et 3^{ème} trimestres de la grossesse.

Votre médecin vous recommandera d'arrêter CONVERTAL dès que vous savez que vous êtes enceinte. Si vous débutez une grossesse pendant le traitement avec CONVERTAL, vous devez informer et

CONVERTAL 25 et 50 mg, comprimés en boîte de 30

DCI: Captopril

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

vous pourriez avoir besoin de la relève.
re question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin
à été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en
iniques, cela pourrait lui être nocif.
strables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné
ez-on à votre médecin ou à votre pharmacien.

Médicament :

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

comprimé :

Captopril : 25 mg pour un comprimé.

CONVERTAL 50 mg, comprimé :

Captopril : 50 mg pour un comprimé.

Composition quantitative en excipients :

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

Excipients à effet notoire : Lactose

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (C: système cardiovasculaire).

3. Indications thérapeutiques :

Ce médicament est préconisé dans le traitement de :

- l'hypertension artérielle,
- l'insuffisance cardiaque congestive,
- les suites de l'infarctus du myocarde, quand le médecin juge que l'état du patient le permet.

4. Posologie :

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

- Hypertension artérielle

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

- Insuffisance cardiaque congestive

La posologie initiale doit être faible. La posologie habituelle recommandée est de 50 à 100 mg/jour.

- Les suites de l'infarctus du myocarde

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

Dans tous les cas, se conformer strictement à la prescription médicale.

Mode et voie d'administration :

- Voie orale. Le comprimé est à avaler avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration :

Selon prescription du médecin.

CONVERTAL peut être pris avant, pendant ou après les repas.

Durée du traitement :

Ce médicament doit être utilisé régulièrement et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura prescrit même si c'est pour une durée très longue. Ne pas interrompre sans l'avis du médecin. Pour une bonne utilisation, il est indispensable de se soumettre à une surveillance médicale régulière : contrôle régulier de la tension artérielle et examens biologiques.

5. Contre-indications :

Ne prenez jamais CONVERTAL, comprimé dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans CONVERTAL ou à un autre médicament de la même classe que CONVERTAL (inhibiteur de l'enzyme de conversion). Ces réactions allergiques peuvent se manifester par l'un ou plusieurs des

- Si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :

- un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II* (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans - par exemple valsartan, témsartan, irbésartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dûs à un diabète.
- alicécure.

- alicécure.

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

Signaler à votre médecin si vous suivez ou allez suivre une désensibilisation, contre l'allergie aux piqûres d'insectes par exemple. La désensibilisation diminue les phénomènes allergiques (aux piqûres d'abeille ou de guêpe, par exemple), mais peut parfois majorer la réaction allergique, en cas de prise d'un IEC.

Signaler à votre médecin si vous devez subir une opération. Avant de subir une anesthésie locale ou générale, signalez également à votre médecin ou votre dentiste que vous prenez du captopril : lorsqu'il est administré avec certains anesthésiques, le captopril peut provoquer une baisse brutale de la pression artérielle, juste après la prise du comprimé.

Faites attention lors de la première prise de captopril : elle peut provoquer une baisse de la pression artérielle plus importante que lors de la suite du traitement. Vous pouvez avoir des vertiges ou des étourdissements qui peuvent nécessiter de vous allonger. Si cet effet survient, consultez votre médecin. **Né pas administrer de captopril** chez l'enfant de moins de 18 ans. Les données disponibles sur l'efficacité et la tolérance du captopril chez l'enfant sont limitées.

Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de l'app ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous pensez pouvoir être enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse. CONVERTAL peut entraîner des problèmes de santé chez l'enfant à naître si l'enfant a pris après 3 mois de grossesse (voir rubrique grossesse-allaitement).

Précautions d'emploi :

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

8. Interactions :

Interactions avec d'autres médicaments :

Votre médecin pourrait avoir besoin de modifier la dose de vos médicaments et/ou prendre d'autres précautions :

Si vous prenez un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARA-II) ou de l'alicécure (voir aussi les informations dans les rubriques « 5 et 7 »).

AFIN D'ÉVITER DEVENIR UNES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN, particulièrement s'il s'agit de lithium, d'estrogestifs, de sels de potassium ou d'un diurétique (médicament également prescrit dans le traitement de l'hypertension artérielle ou de l'insuffisance cardiaque).

Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

9. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement.

Grossesse et Allaitement

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous pensez pouvoir être enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est déconseillé en début de grossesse et peut entraîner des problèmes de santé chez l'enfant à naître si CONVERTAL est pris après 3 mois de grossesse. Un autre traitement antihypertenseur approprié devra si possible être mis en place avant le début d'une grossesse. CONVERTAL est contre-indiqué au cours du 2^{ème} et 3^{ème} trimestres de la grossesse.

Votre médecin vous recommandera d'arrêter CONVERTAL dès que vous savez que vous êtes enceinte. Si vous débutez une grossesse pendant le traitement avec CONVERTAL, vous devez informer et

CONVERTAL 25 et 50 mg, comprimés en boîte de 30

DCI: Captopril

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

Vous pourriez avoir besoin de la relève. En question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en l'absence de symptômes. Les effets indésirables peuvent être graves.

Ne donnez jamais à un enfant ou à un adolescent, car cela pourrait lui être nocif.

Ne donnez jamais à une femme enceinte ou allaitante, car cela pourrait nuire à l'enfant.

Ne donnez jamais à une femme qui allaite, car cela pourrait nuire à l'enfant.

Ne donnez jamais à une femme qui allaite, car cela pourrait nuire à l'enfant.

Médicament

Il s'agit d'un médicament en substance(s) active(s) par unité de prise :

Composition

Captopril : 25 mg pour un comprimé.

CONVERTAL 50 mg, comprimé :

Captopril : 50 mg pour un comprimé.

Composition qualitative en excipients :

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

Excipients à effet notoire : Lactose

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (C : système cardiovasculaire).

3. Indications thérapeutiques :

Ce médicament est préconisé dans le traitement de :

- l'hypertension artérielle,
- l'insuffisance cardiaque congestive,
- les suites de l'infarctus du myocarde, quand le médecin juge que l'état du patient le permet.

4. Posologie :

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

- Hypertension artérielle

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

- Insuffisance cardiaque congestive

La posologie initiale doit être faible. La posologie habituelle recommandée est de 50 à 100 mg/jour.

- Les suites de l'infarctus du myocarde

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

Dans tous les cas, se conformer strictement à la prescription médicale.

Mode et voie d'administration :

Voie orale. Le comprimé est à avaler avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration :

Selon prescription du médecin.

CONVERTAL peut être pris avant, pendant ou après les repas.

Durée du traitement :

Ce médicament doit être utilisé régulièrement et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura prescrit même si c'est pour une durée très longue. Ne pas interrompre sans l'avis du médecin. Pour une bonne utilisation, il est indispensable de se soumettre à une surveillance médicale régulière : contrôle régulier de la tension artérielle et examens biologiques.

5. Contre-indications :

Ne prenez jamais CONVERTAL, comprimé dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans CONVERTAL ou à un autre médicament de la même classe que CONVERTAL (inhibiteur de l'enzyme de conversion). Ces réactions allergiques peuvent se manifester par l'un ou plusieurs des symptômes suivants :

- Si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :

- un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans - par exemple valsartan, témsartan, irbésartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.
- aliskiren.

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

Signaler à votre médecin si vous suivez une désensibilisation, contre l'allergie aux piqûres d'insectes par exemple. La désensibilisation diminue les phénomènes allergiques (aux piqûres d'abeille ou de guêpe, par exemple), mais peut parfois majorer la réaction allergique, en cas de prise d'un IEC.

Signaler à votre médecin si vous devez subir une opération. Avant de subir une anesthésie locale ou générale, signalez également à votre médecin ou votre dentiste que vous prenez du captopril. Lorsqu'il est administré avec certains anesthésiques, le captopril peut provoquer une baisse brutale de la pression artérielle, juste après la prise du comprimé.

Faites attention lors de la première prise de captopril : elle peut provoquer une baisse de la pression artérielle plus importante que lors de la suite du traitement. Vous pouvez avoir des vertiges ou des étourdissements qui peuvent nécessiter de vous allonger. Si cet effet survient, consultez votre médecin. **Né pas administrer de captopril** chez l'enfant de moins de 18 ans. Les données disponibles sur l'efficacité et la tolérance du captopril chez l'enfant sont limitées.

Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de l'app ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous pensez pouvoir être enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse. CONVERTAL peut entraîner des problèmes de santé chez l'enfant à naître si l'enfant a été pris après 3 mois de grossesse (voir rubrique grossesse-allaitement).

Précautions d'emploi :

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

6. Interactions :

Interactions avec d'autres médicaments :

Votre médecin pourrait avoir besoin de modifier la dose de vos médicaments et/ou prendre d'autres précautions :

Si vous prenez un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARA-II) ou de l'alsikiren (voir aussi les informations dans les rubriques « 5 et 7 »).

AFIN D'ÉVITER DEVENIR UN INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN, particulièrement s'il s'agit de lithium, d'estrogestifs, de sels de potassium ou d'un diurétique (médicament également prescrit dans le traitement de l'hypertension artérielle ou de l'insuffisance cardiaque).

Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

9. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

Grossesse et Allaitement

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous pensez pouvoir être enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est déconseillé en début de grossesse et peut entraîner des problèmes de santé chez l'enfant à naître si CONVERTAL est pris après 3 mois de grossesse. Un autre traitement antihypertenseur approprié devra si possible être mis en place avant le début d'une grossesse. CONVERTAL est contre-indiqué au cours du 2^{ème} et 3^{ème} trimestres de la grossesse.

Votre médecin vous recommandera d'arrêter CONVERTAL dès que vous savez que vous êtes enceinte. Si vous débutez une grossesse pendant le traitement avec CONVERTAL, vous devez informer et

CONVERTAL 25 et 50 mg, comprimés en boîte de 30

DCI: Captopril

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

Vous pourriez avoir besoin de la relève. En question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en l'absence de symptômes. Les effets indésirables peuvent être graves.

Ne donnez jamais à un enfant ou à un adolescent, car cela pourrait lui être nocif.

Ne donnez jamais à une femme enceinte ou allaitante, car cela pourrait nuire à l'enfant.

Ne donnez jamais à une femme qui allaite, car cela pourrait nuire à l'enfant.

Ne donnez jamais à une femme qui allaite, car cela pourrait nuire à l'enfant.

Médicament :

Indication : Il est utilisé pour traiter l'hypertension artérielle.

Précautions :

Contre-indications :

Mode d'administration :

Posologie :

Effets indésirables :

Interactions :

Autres informations :

Conclusion :

Remarque :

Conclusion :

Remarque :

Conclusion :

Remarque :

Conclusion :

Remarque :

Conclusion :

Remarque :

Conclusion :

Remarque :

Conclusion :

Remarque :

Conclusion :

Remarque :

Conclusion :

Remarque :

Conclusion :

Remarque :

Conclusion :

Remarque :

Conclusion :

Remarque :

Conclusion :

Remarque :

Conclusion :

Remarque :

Conclusion :

Remarque :

• Si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
- un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans - par exemple valsartan, témsartan, irbésartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.

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

Signaler à votre médecin si vous suivez une désensibilisation, contre l'allergie aux piqûres d'insectes par exemple. La désensibilisation diminue les phénomènes allergiques (aux piqûres d'abeille ou de guêpe, par exemple), mais peut parfois majorer la réaction allergique, en cas de prise d'un IEC.

Signaler à votre médecin si vous devez subir une opération. Avant de subir une anesthésie locale ou générale, signalez également à votre médecin ou votre dentiste que vous prenez du captopril. Lorsqu'il est administré avec certains anesthésiques, le captopril peut provoquer une baisse brutale de la pression artérielle, juste après la prise du comprimé.

Faites attention lors de la première prise de captopril : elle peut provoquer une baisse de la pression artérielle plus importante que lors de la suite du traitement. Vous pouvez avoir des vertiges ou des étourdissements qui peuvent nécessiter de vous allonger. Si cet effet survient, consultez votre médecin.

Ne pas administrer de captopril chez l'enfant de moins de 18 ans. Les données disponibles sur l'efficacité et la tolérance du captopril chez l'enfant sont limitées.

Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de l'app ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous pensez pouvoir être enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse. CONVERTAL peut entraîner des problèmes de santé chez l'enfant à naître si l'enfant a été pris après 3 mois de grossesse (voir rubrique grossesse-allaitement).

Précautions d'emploi :
En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Interactions :
Interactions avec d'autres médicaments :

Votre médecin pourrait avoir besoin de modifier la dose de vos médicaments et/ou prendre d'autres précautions :

Si vous prenez un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARA-II) ou de l'alsikren (voir aussi les informations dans les rubriques « 5 et 7 »).

AFIN D'ÉVITER DEVENIR UN INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUÉMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN, particulièrement s'il s'agit de lithium, d'estrémastine, de sels de potassium ou d'un diurétique (médicament également prescrit dans le traitement de l'hypertension artérielle ou de l'insuffisance cardiaque).

Interactions avec les aliments et les boissons :
Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :
Sans objet.

9. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

Grossesse et Allaitement :
Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous pensez pouvoir être enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse. CONVERTAL peut entraîner des problèmes de santé chez l'enfant à naître si l'enfant a été pris après 3 mois de grossesse (voir rubrique grossesse-allaitement).

Si possible être mis en place avant le début d'une grossesse. CONVERTAL est contre-indiqué au cours du 2^{ème} et 3^{ème} trimestres de la grossesse.

Votre médecin vous recommandera d'arrêter CONVERTAL dès que vous savez que vous êtes enceinte. Si vous débutez une grossesse pendant le traitement avec CONVERTAL, vous devez informer et



au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise
ndre la dose suivante.

HAÏTES ET GENANTS

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

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



LOT : 19E005
PER:07 2023

quantité insuffisante de potassium dans le sang,

cas de modifications du bilan sanguin ; leucopénie (quantité insuffisante de
globules blancs), thrombopénie (taux anormalement bas de plaquettes),

- élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,

- élévation de la glycémie (quantité de sucre dans le sang),

- déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hypotension (quantité basse de sodium dans le
sang), hypovolémie (volume total de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension
orthostatique (chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant
s'accompagner de vertiges),

- en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (affection
neurologique observée au cours de maladies sévères du foie),

- possibilités des troubles digestifs,

- exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du
groupe des aminosides,

- glaires à la forme injectable ; possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de
l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection
recommandée n'a pas été respectée.

SIGNALEZ A VOTRE MEDICIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT
QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT
EXTERIEUR.

Précautions particulières de conservation

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.

Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Janvier 2007.

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaa

20250 Casablanca

Imp AJDIR M28567-02 06/16 (210x145) mm

lasilix® 40 mg
lasilix® 20 mg/2 ml

Furosémide

SANOIFI

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un
d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

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

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

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

LASILIX 20 mg/2ml : 20 mg/2 ml.

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

Formes pharmaceutiques et présentations

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

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable.

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale.

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

- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques ; œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,

- poussées hypertensives sévères (élévation importante de la tension artérielle),

- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (rétention de sel),

- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,

- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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



au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise
ndre la dose suivante.

HAÏTES ET GENANTS

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

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



LOT : 19E005
PER:07 2023

ites,

quantité insuffisante de potassium dans le sang,

cas de modifications du bilan sanguin ; leucopénie (quantité insuffisante de
globules blancs), thrombopénie (taux anormalement bas de plaquettes),

- élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,

- élévation de la glycémie (quantité de sucre dans le sang),

- déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hypotension (quantité basse de sodium dans le
sang), hypovolémie (volume total de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension
orthostatique (chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant

s'accompagner de vertiges),

- en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (affection
neurologique observée au cours de maladies sévères du foie),

- possibilités des troubles digestifs,

- exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du

groupe des aminosides,

- glaires à la forme injectable ; possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de
l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection

recommandée n'a pas été respectée.

SIGNALEZ A VOTRE MEDICIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT
QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT

EXTERIEUR.

Précautions particulières de conservation

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.

Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Janvier 2007.

sanoofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaa
20250 Casablanca

Imp AJDIR M28567-02 06/16 (210x145) mm

lasilix® 40 mg
lasilix® 20 mg/2 ml

Furosémide

SANOOFI

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un
d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

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

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

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

LASILIX 20 mg/2ml : 20 mg/2 ml.

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

Formes pharmaceutiques et présentations

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

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable.

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale.

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

- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques ; œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,

- poussées hypertensives sévères (élévation importante de la tension artérielle),

- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (rétention de sel),

- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,

- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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



au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise
ndre la dose suivante.

HAÏTES ET GENANTS

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

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



5

LOT : 19E005
PER : 07 2023

quantité insuffisante de potassium dans le sang,

cas de modifications du bilan sanguin ; leucopénie (quantité insuffisante de
globules blancs), thrombopénie (taux anormalement bas de plaquettes).

- élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,

- élévation de la glycémie (quantité de sucre dans le sang),

- déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hypotension (quantité basse de sodium dans le
sang), hypovolémie (volume total de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension
orthostatique (chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant
s'accompagner de vertiges),

- en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (affection
neurologique observée au cours de maladies sévères du foie),

- possibilités des troubles digestifs,

- exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du
groupe des aminosides,

- glaires à la forme injectable ; possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de
l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection
recommandée n'a pas été respectée.

SIGNALEZ A VOTRE MEDICIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT
QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT
EXTERIEUR.

Précautions particulières de conservation

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.

Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Janvier 2007.

Imp AJDIR M28567-02 06/16 (210x145) mm

Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaa

20250 Casablanca

sanoofi-aventis Maroc

Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

Sanofi

Sanofi

Sanofi

Sanofi

Sanofi

Sanofi

Sanofi

Sanofi

Sanofi

Sanofi

Sanofi

Sanofi

Sanofi

Sanofi



au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise
ndre la dose suivante.

HAÏTES ET GENANTS

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

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



LOT : 19E005
PER : 07 2023

quantité insuffisante de potassium dans le sang,

cas de modifications du bilan sanguin ; leucopénie (quantité insuffisante de
globules blancs), thrombopénie (taux anormalement bas de plaquettes),

- élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,

- élévation de la glycémie (quantité de sucre dans le sang),

- déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hypotension (quantité basse de sodium dans le
sang), hypovolémie (volume total de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension
orthostatique (chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant
s'accompagner de vertiges),

- en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (affection
neurologique observée au cours de maladies sévères du foie),

- possibilités des troubles digestifs,

- exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du
groupe des aminosides,

- glaucome à la forme injectable ; possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de
l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection
recommandée n'a pas été respectée.

SIGNALEZ A VOTRE MEDICIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT
QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION
NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT
EXTERIEUR.

Précautions particulières de conservation

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.

Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Janvier 2007.

sanoofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaa
20250 Casablanca

Imp AJDIR M28567-02 06/16 (210x145) mm

lasilix® 40 mg
lasilix® 20 mg/2 ml

Furosémide

SANOOFI

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

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

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

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

LASILIX 20 mg/2ml : 20 mg/2 ml.

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

Formes pharmaceutiques et présentations

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

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable.

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale.

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

- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques ; œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,

- poussées hypertensives sévères (élévation importante de la tension artérielle),

- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (rétention de sel),

- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,

- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

