

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Biologie et Biologie :

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

Optique :

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

Educations :

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.

Prothèses :

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

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

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



Déclaration de Maladie

N° P19-0026157

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0009207 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : ARCHE CHAMA / Neume LAHNI ABDELILAH

Date de naissance : 07 06 1959

Adresse : HAZOLA me 27 N°48 HAY HASSANI Bouabou

Tél : 06 77 68 26 55 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 04/06/2020

Nom et prénom du malade : ARCHE CHAMA Age :

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

Nature de la maladie : HTA

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

Le 24/06/2020

DECLARATION DE MALADIE CHRONIQUE (✓)

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

A remplir par le praticien	
Je soussigné:	<p>طبيب مختص في أمراض القلب</p> <p>60. طريق الحسن الثاني - الدار البيضاء</p> <p>(قريب من مستشفى الحسن الثاني - الدار البيضاء)</p> <p>ماريلا - الحسن الثاني</p> <p>هاتف: 22 90 70 88</p>
Certifie que Mlle, Mme, M :	<p>ARCHA CHASTA</p>
Présente	<p>HTA - JC</p>
Nécessitant un traitement d'une durée de:	<p>indéfinie</p>
Dont ci-joint l'ordonnance:	<p>✓</p>
(A défaut noter le traitement prescrit).....	

(✓) : Valable 3 mois

Contact: 05-22-22-78-14 Fax 05-22-22-78-18

Docteur Saïd GZOU LI

Médecin Assermenté
Expert près les Tribunaux

الدكتور سعيد الغزولي

طبيب محلف

خبير لدى المحاكم

Casablanca, le :

04-06-2020

في : الدار البيضاء

1. 63.30 + 6
Mitazidol

x 6 caps

2. 43.00 + 3
Pelo vac c

x 3 om's

3. 41.30
Ventolin

4. 102.00
Zidodrogyl

5. 21.10 + 3
Omiz 20

PHARMACIE POLYCLINIQUE
Dr. H. Abdelaziz Hay Hassani
60, Route Moulay Thami
Tél: 05 22 90 70 88 - Casa

[Signature]
الدكتور سعيد الغزولي
خبير لدى المحاكم

60, Route Moulay Thami (à côté de la Polyclinique Hay Hassani), Mazola - Hay Hassani - Casablanca
Tél : 05 22 90 70 88 - الهاتف : E-mail : drgza@gmail.com

Ventoline 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé

SALBUTAMOL

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser V suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
3. Comment utiliser VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Bronchodilatateur Bêta-2 mimétique à action rapide et de courte durée par voie inhalée (R : Système Respiratoire) - code ATC : R03AC02

Ce médicament contient un bêta-2 mimétique : le salbutamol.

C'est un bronchodilatateur *(il augmente le calibre des bronches)* à action rapide *(il agit en quelques minutes)* et de courte durée (4 à 6 heures) qui s'administre par voie inhalée *(en l'inspirant par l'embout buccal de l'inhalateur)*.

Il est indiqué en cas de **crise d'asthme** ou pour soulager une **gêne respiratoire** au cours de la maladie asthmatique ou de certaines maladies des bronches.

Il peut également vous être prescrit en **traitement préventif de l'asthme déclenché par l'effort**.

Si vous avez de l'asthme, en fonction de sa sévérité, votre médecin peut prescrire Ventoline seul ou en complément d'un traitement de fond continu par un ou plusieurs autres médicaments, comme les corticoïdes par voie inhalée.

GlaxoSmithKline
Maroc
Ain El Aouda
Région de Rabat



BIRODOGYL®

Spiramycine
Métronidazole

Comprimé pelliculé

SANOFI

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

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

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

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) Dénomination :

BIRODOGYL, comprimé pelliculé.

b) Composition :

Spiramycine 1 500 000 U.I.

Métronidazole 250 mg.

Excipients : amidon de maïs, povidone K 30, croscarmellose sodique, silice colloïdale anhydre, sorbitol, stéarate de magnésium, cellulose microcristalline, hypromellose, macrogol 6000, dioxyde de titane, pour un comprimé pelliculé.

c) Forme pharmaceutique et présentation :

Comprimé pelliculé, boîte de 15.

d) Classe pharmaco-thérapeutique :

Ce médicament est une association d'antibiotiques antibactériens de la famille des macrolides et de la famille des imidazolés.

2. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est indiqué :

- dans le traitement des infections buccales et dentaires (abcès dentaires, phlegmons, infections des glandes salivaires),
- dans la prévention des infections locales pouvant survenir après une chirurgie de la bouche et des dents.

3. ATTENTION !

a) Dans quel(s) cas ne pas utiliser ce médicament

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

- allergie connue à la spiramycine et/ou aux imidazolés ou à l'un des autres composants de ce médicament,
- enfant de moins de 15 ans.

Ce médicament est **GENERALEMENT DECONSEILLE** en association avec le disulfirame (médicament utilisé dans le sevrage alcoolique), l'alcool ou les médicaments en contenant.

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

b) Mises en garde spéciales :

La survenue, en début de traitement, d'une rougeur se généralisant à tout le corps avec des pustules, et accompagnée de fièvre, doit faire suspecter une réaction grave appelée pustulose exanthématique aiguë généralisée (cf. Effets non souhaités et gênants) ; prévenez votre médecin immédiatement car cela impose l'arrêt du traitement ; cette réaction va

contre-indiquer toute nouvelle administration de spiramycine seule ou associée dans un même médicament à une autre substance active.

En cas d'apparition de

mouvements, de co

Risque d'aggravation

d'affections neurolog

Eviter la prise d'alcool

le traitement en rais

En raison de la pres

utilisé en cas d'inf

héréditaire).

c) Précautions d'emploi

Il est important de

glucose-6-phosphate

responsable d'un déficit en une enzyme des globules rouges provoquant

une anémie).

Prévenez votre médecin en cas

- d'anomalies sanguines,

- de survenue de troubles neurologiques (vertiges, difficultés à coordonner les mouvements, convulsions, sensations de picotements ou de fourmillements).

Ce médicament peut rendre faussement positif des résultats d'examen de laboratoire (test de Nelson).

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

d) Interactions médicamenteuses et autres interactions :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, et notamment avec le disulfirame et les médicaments contenant de l'alcool, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

e) Grossesse-Allaitement :

L'utilisation de ce médicament peut être envisagée au cours de la grossesse si besoin quel qu'en soit le terme.

Le métronidazole et la spiramycine passant dans le lait maternel, éviter de prendre ce médicament en cas d'allaitement.

D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT, AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN

LOT : 19E008
PER: 11/2022

BIRODOGYL
CP PEL 815

P.P.V : 102DH00



Oméprazole

Précautions d'emploi :
Utiliser ce médicament avec précaution en cas d'affections chroniques du foie.
EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS :
Avec l'atazanavir associé au ritonavir (médicament anti-infectieux). Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Oméprazole

Précautions d'emploi :
Utiliser ce médicament avec précaution en cas d'affections chroniques du foie.
EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS :
Avec l'atazanavir associé au ritonavir (médicament anti-infectieux). Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Oméprazole

Précautions d'emploi :
Utiliser ce médicament avec précaution en cas d'affections chroniques du système cardiovasculaire.
EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS :
Avec l'atazanavir associé au ritonavir (médicament anti-infectieux). Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Tritazide®

Ramipril + Hydrochlorothiazide

10 mg/12,5mg- 10mg/25mg

sanofi aventis

Comprimé

AU SUJET DE CE MÉDICAMENT

Raisons d'utiliser ce médicament :

Votre médecin vous a prescrit TRITAZIDE® pour abaisser votre tension artérielle.

Effets de ce médicament :

TRITAZIDE® contient du ramipril, un agent d'un groupe de médicaments appelés inhibiteurs de l'ECA (enzyme de conversion de l'angiotensine) qui agissent sur le cœur et les vaisseaux. Il bloque l'action d'une enzyme dont le corps se sert pour resserrer les vaisseaux sanguins.

TRITAZIDE® contient aussi de l'hydrochlorothiazide, un diurétique, soit des médicaments qui aident à uriner. Dans le corps, ce qui aide à abaisser la tension artérielle.

Circonstances où il est déconseillé d'utiliser ce médicament :

Vous ne devez pas prendre TRITAZIDE® si :

- vous avez déjà eu une réaction allergique au ramipril, à un autre inhibiteur de l'ECA, à l'hydrochlorothiazide, aux diurétiques thiazidiques, à tout ingrédient contenu dans ce médicament ou à tout dérivé des sulfamides;

- vous avez déjà eu un œdème de Quincke (gonflement des lèvres, de la gorge ou de la langue);
- vous êtes enceinte ou allaitez.

Ingrédients actifs :

TRITAZIDE® contient du ramipril et de l'hydrochlorothiazide.

Ingrédients non médicinaux importants :

Hydroxypropylméthylcellulose, cellulose microcristalline, lactose, oxyde de fer rouge (CI 77491) et oxyde de titane.

Formes posologiques :

Les comprimés TRITAZIDE® sont commercialisés dans les teneurs suivantes :

- 10 mg de ramipril/12,5 mg d'hydrochlorothiazide
- 10 mg de ramipril/25 mg d'hydrochlorothiazide

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Importantes Mise en garde et précaution

TRITAZIDE® ne doit pas être utilisé pendant la grossesse. Si vous devenez enceinte pendant que vous prenez TRITAZIDE®, cessez de prendre ce médicament et communiquez avec votre médecin.

Tritazide®

Ramipril + Hydrochlorothiazide

10 mg/12,5mg- 10mg/25mg

sanofi aventis

Comprimé

AU SUJET DE CE MÉDICAMENT

Raisons d'utiliser ce médicament :

Votre médecin vous a prescrit TRITAZIDE® pour abaisser votre tension artérielle.

Effets de ce médicament :

TRITAZIDE® contient du ramipril, un agent d'un groupe de médicaments appelés inhibiteurs de l'ECA (enzyme de conversion de l'angiotensine) qui agissent sur le cœur et les vaisseaux. Il bloque l'action d'une enzyme dont le corps se sert pour resserrer les vaisseaux sanguins.

TRITAZIDE® contient aussi de l'hydrochlorothiazide, un diurétique, soit des médicaments qui aident à uriner. Dans le corps, ce qui aide à abaisser la tension artérielle.

Circonstances où il est déconseillé d'utiliser ce médicament :

Vous ne devez pas prendre TRITAZIDE® si :

- vous avez déjà eu une réaction allergique au ramipril, à un autre inhibiteur de l'ECA, à l'hydrochlorothiazide, aux diurétiques thiazidiques, à tout ingrédient contenu dans ce médicament ou à tout dérivé des sulfamides;

- vous avez déjà eu un œdème de Quincke (gonflement des lèvres, de la gorge ou de la langue);
- vous êtes enceinte ou allaitez.

Ingrédients actifs :

TRITAZIDE® contient du ramipril et de l'hydrochlorothiazide.

Ingrédients non médicinaux importants :

Hydroxypropylméthylcellulose, cellulose microcristalline, lactose, oxyde de fer rouge (CI 77491) et oxyde de titane.

Formes posologiques :

Les comprimés TRITAZIDE® sont commercialisés dans les teneurs suivantes :

- 10 mg de ramipril/12,5 mg d'hydrochlorothiazide
- 10 mg de ramipril/25 mg d'hydrochlorothiazide

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Importantes Mise en garde et précaution

TRITAZIDE® ne doit pas être utilisé pendant la grossesse. Si vous devenez enceinte pendant que vous prenez TRITAZIDE®, cessez de prendre ce médicament et communiquez avec votre médecin.

Tritazide®

Ramipril + Hydrochlorothiazide

10 mg/12,5mg- 10mg/25mg

sanofi aventis

Comprimé

AU SUJET DE CE MÉDICAMENT

Raisons d'utiliser ce médicament :

Votre médecin vous a prescrit TRITAZIDE® pour abaisser votre tension artérielle.

Effets de ce médicament :

TRITAZIDE® contient du ramipril, un agent d'un groupe de médicaments appelés inhibiteurs de l'ECA (enzyme de conversion de l'angiotensine) qui agissent sur le cœur et les vaisseaux. Il bloque l'action d'une enzyme dont le corps se sert pour resserrer les vaisseaux sanguins.

TRITAZIDE® contient aussi de l'hydrochlorothiazide, un diurétique, soit des médicaments qui aident à uriner. Dans le corps, ce qui aide à abaisser la tension artérielle.

Circonstances où il est déconseillé d'utiliser ce médicament :

Vous ne devez pas prendre TRITAZIDE® si :

- vous avez déjà eu une réaction allergique au ramipril, à un autre inhibiteur de l'ECA, à l'hydrochlorothiazide, aux diurétiques thiazidiques, à tout ingrédient contenu dans ce médicament ou à tout dérivé des sulfamides;

- vous avez déjà eu un œdème de Quincke (gonflement des lèvres, de la gorge ou de la langue);
- vous êtes enceinte ou allaitez.

Ingrédients actifs :

TRITAZIDE® contient du ramipril et de l'hydrochlorothiazide.

Ingrédients non médicinaux importants :

Hydroxypropylméthylcellulose, cellulose microcristalline, oxyde de fer rouge (CI 77491) et oxyde de titane.

Formes posologiques :

Les comprimés TRITAZIDE® sont commercialisés dans les teneurs suivantes :

- 10 mg de ramipril/12,5 mg d'hydrochlorothiazide
- 10 mg de ramipril/25 mg d'hydrochlorothiazide

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Importantes Mise en garde et précaution

TRITAZIDE® ne doit pas être utilisé pendant la grossesse. Si vous devenez enceinte pendant que vous prenez TRITAZIDE®, cessez de prendre ce médicament et communiquez avec votre médecin.

PEROVASC® 5 mg
PEROVASC® 10 mg
 Amiodipine
 Comprimés sécables

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

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

COMPOSITION

La substance active est :

PEROVASC® 5 mg :	
Amiodipine(DCI)	5 mg
Correspondant à amiodipine bézylate	6.94 mg
PEROVASC® 10 mg :	
Amiodipine(DCI)	10 mg
Correspondant à amiodipine bézylate	13.68 mg

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

FORME ET PRÉSENTATION

PEROVASC® 5 mg comprimé sécable Boîte de 30

PEROVASC® 10 mg comprimé sécable Boîte de 30

EXCIPENT À EFFET NOTOIRE

Lactose monohydraté.

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE

Inhibiteur calcique sélectif à principalement effet vasculaire. Code ATC : C08CA01.

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

PEROVASC® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal. Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, votre médicament agit en abaissant les valeurs sanguines, de telle sorte que sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, PEROVASC® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Votre médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais PEROVASC®, comprimé sécable :

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

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

- Faites attention avec le lactose. L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les personnes présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).
- Enfants et adolescents
- PEROVASC® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. PEROVASC® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans. Pour des informations complémentaires, veuillez-vous adresser à votre médecin.
- INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS
- Prise d'autres médicaments
- Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.
- PEROVASC® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tel que :
 - Le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
 - Le rifabutine, l'indinavir, le nelfinavir (inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH),
 - La rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
 - Hypericum perforatum (millepertuis),
 - Le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
 - La dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
 - La lacrilacine (médicament utilisé pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne)
 - La simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol)
 - La ciclosporine (médicament immunosuppresseur).
- PEROVASC® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.
- Interactions avec les aliments et les boissons
- Aliments et boissons
- Le jus de pamplemousse et le pamplemousse ne doivent pas être consommés par les personnes traitées par PEROVASC®. Cela est dû au fait que le pamplemousse et le jus de pamplemousse peuvent entraîner une augmentation des concentrations sanguines de l'ingrédient actif, l'amiodipine, ce qui peut entraîner une augmentation imprévisible de l'effet hypotenseur de PEROVASC®.
- GROSSESSE ET ALLAITEMENT
- La sécurité de l'amiodipine chez la femme enceinte n'a pas été établie. Si vous pensez être enceinte, ou si vous prévoyez d'être enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre PEROVASC®.
- Il n'a pas été établi si l'amiodipine est excrétée dans le lait maternel. Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre PEROVASC®.
- Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.
- CONDUITE DE VÉHICULES ET UTILISATION DE MACHINES
- PEROVASC® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, ne conduisez pas de véhicules ni n'utilisez pas de machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.
- POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION
- Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
- La posologie initiale habituelle de PEROVASC® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg de PEROVASC® une fois par jour.
- Votre médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre votre médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau.

Ne prenez pas PEROVASC® avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

SURDOSAGE

Si vous avez pris plus de PEROVASC®, comprimés sécables que vous n'auriez dû :

Prendre trop de comprimé peut entraîner une baisse parfois dangereuse de votre pression artérielle. Vous pouvez ressentir des vertiges, des étourdissements, perdre connaissance ou vous sentir faible. Si la pression artérielle diminue de manière trop sévère, un choc peut survenir. Votre peau peut devenir froide et moite et vous pouvez perdre conscience. Consultez un médecin si vous avez pris trop de comprimé de PEROVASC®.

Si vous oubliez de prendre PEROVASC®, comprimé sécable :

Ne vous inquiétez pas. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, passez simplement la dose. Prenez la dose suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre PEROVASC®, comprimé sécable :

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

EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS

Comme tous les médicaments, PEROVASC® peut provoquer des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sensible.

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

- Respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires ;
- Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres ;
- Gonflement de la langue et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires ;
- Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparition de vésicules, desquamation et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson) ou autres réactions allergiques ;
- Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux ;
- Inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère accompagnée d'un très grand malaise.

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés :

413.00

Effets indésirables

- Maux de tête ;
- Palpitations (cœur qui bat vite) ;
- Douleur abdominale ;
- Gonflement (par exemple, des membres) ;
- D'autres effets indésirables mentionnés dans cette notice, vus.
- Effets indésirables fréquents
- Changement de l'odorat ;
- Tremblements, anxiété du goût, perte de conscience, faiblesse ;
- Sensations d'engourdissement ou de fourmillements dans les membres, perte de la sensation de douleur ;
- Troubles visuels, vision double, tintements dans les oreilles ;
- Diminution de la pression artérielle ;
- Éternuements et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite) ;
- Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation, indigestion, bouche sèche, vomissements (nausées) ;
- Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, plaques rouges sur la peau, changement de coloration de la peau ;
- Difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions ;
- Incapacité à obtenir une érection, gêne ou augmentation des seins chez l'homme ;
- Faiblesse, douleur, malaise ;
- Douleurs articulaires ou musculaires ; crampes musculaires, douleurs dorsales ;
- Augmentation ou diminution du poids.
- Effets indésirables rares : affectent entre 1 patient sur 1 000 et 1 patient sur 10 000 :
- Confusion

Effets indésirables très rares : affectent moins d'un patient sur 10 000 :

- Diminution du nombre de globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale d'hématomes ou des saignements fréquents (écoulements des globules rouges) ;
- Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie) ;
- Trouble des nerfs entraînant une faiblesse, des fourmillements ou un engourdissement ;
- Toux ;
- Gonflement des gencives ;
- Ballonnement abdominal (gastrite) ;
- Anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines analyses médicales ;
- Augmentation de la tension musculaire ;
- Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée ;
- Sensibilité à la lumière ;
- Troubles combinant de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.

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

CONDITIONS DE CONSERVATION

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

Ne pas utiliser PEROVASC®, comprimé sécable après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

A conserver à une température inférieure à 30°C.

CONDITIONS DE DELIVRANCE

Tableau A (Liste I).

Date de la notice : Décembre 2015

Zentivpharma

Fabrique et distribué par Zentivpharma
 16, Zone Industrielle Tassila Inezgane Agadir
 Dr M.EL BOUHADI Pharmacien Responsable

Imp. Asph. 03/16
 CS2400-01

PEROVASC® 5 mg
PEROVASC® 10 mg
 Amiloridine
 Comprimés sécables

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

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

COMPOSITION

La substance active est :

PEROVASC® 5 mg :	
Amiloridine(DCI)	5 mg
Correspondant à amiloridine bésylate	6.94 mg
PEROVASC® 10 mg :	
Amiloridine(DCI)	10 mg
Correspondant à amiloridine bésylate	13.88 mg

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

FORME ET PRÉSENTATION

PEROVASC® 5 mg comprimé sécable Boîte de 30

PEROVASC® 10 mg comprimé sécable Boîte de 30

EXCIPENT À EFFET NOTOIRE

Lactose monohydraté.

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE

Inhibiteur calcique sélectif à principalement effet vasculaire. Code ATC : C08CA01.

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

PEROVASC® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal. Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, votre médicament agit en abaissant les valeurs sanguines, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, PEROVASC® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Votre médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais PEROVASC®, comprimé sécable :

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

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Faites attention avec la prise de ce médicament :
 Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

- Crise cardiaque récente
- Insuffisance cardiaque
- Augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive)
- Maladie du foie
- Ce médicament est une personne âgée et votre dose a besoin d'être augmentée
- Vous êtes contaminé du lactose. L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les personnes présentant une intolérance au lactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Enfants et adolescents

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

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS

Prise d'autres médicaments

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

PEROVASC® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tel que :

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

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

Interactions avec les aliments et les boissons

Aliments et boissons

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

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

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

Il n'a pas été établi si l'amiloridine est excrétée dans le lait maternel. Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre PEROVASC®.

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

CONDUITE DE VÉHICULES ET UTILISATION DE MACHINES :

PEROVASC® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou des troubles de la vue, n'allez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

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

La posologie initiale habituelle de PEROVASC® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg de PEROVASC® une fois par jour.

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

Ne prenez pas PEROVASC® avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

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

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

SURDOSAGE

Si vous avez pris plus de PEROVASC®, comprimés sécables que vous n'auriez dû :

Prendre trop de comprimé peut entraîner une baisse parfois dangereuse de votre pression artérielle. Vous pouvez ressentir des vertiges, des étourdissements, perdre connaissance ou vous sentir faible. Si la pression artérielle diminue de manière trop sévère, un choc peut survenir. Votre peau peut devenir froide et moite et vous pouvez perdre conscience. Consultez un médecin si vous avez pris trop de comprimé de PEROVASC®.

Si vous oubliez de prendre PEROVASC®, comprimé sécable :

Ne vous inquiétez pas. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, passez simplement la dose. Prenez la dose suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre PEROVASC®, comprimé sécable :

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

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

EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS

Comme tous les médicaments, PEROVASC® peut provoquer des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sensible.

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

- Respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires ;
- Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres ;
- Gonflement de la langue et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires ;
- Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparition de vésicules, desquamation et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson) ou autres réactions allergiques ;
- Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux ;
- Inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère accompagnée d'un très grand malaise.

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés :

dans plus d'une semaine.

Effets indésirables

- Maux de tête ;
- Palpitations (cœur qui bat vite) ;
- Douleur abdominale ;
- Gonflement (par exemple, des membres) ;
- D'autres effets indésirables mentionnés dans cette notice, vus.
- Changement de l'odorat ;
- Tremblements, anxiété, du goût, perte de conscience, faiblesse ;
- Sensations d'engourdissement ou de fourmillements dans les membres, perte de la sensation de douleur ;
- Troubles visuels, vision double, tintements dans les oreilles ;
- Diminution de la pression artérielle ;
- Éternuements et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite) ;
- Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation, indigestion, bouche sèche, vomissements (nausées) ;
- Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, plaques rouges sur la peau, changement de coloration de la peau ;
- Difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions ;
- Incapacité à obtenir une érection, gène ou augmentation des seins chez l'homme ;
- Faiblesse, douleur, malaise ;
- Douleurs articulaires ou musculaires ; crampes musculaires, douleurs dorsales ;
- Augmentation ou diminution du poids.

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

Confusion

Effets indésirables très rares : affectent moins d'un patient sur 10 000 :

- Diminution du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale d'hématomes ou des saignements fréquents (écoulements des globules rouges) ;
- Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie) ;
- Trouble des nerfs entraînant une faiblesse, des fourmillements ou un engourdissement ;
- Toux ;
- Gonflement des gencives ;
- Ballonnement abdominal (gastrite) ;
- Anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines analyses médicales ;
- Augmentation de la tension musculaire ;
- Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée ;
- Sensibilité à la lumière ;
- Troubles combinant de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.

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

CONDITIONS DE CONSERVATION

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

Ne pas utiliser PEROVASC®, comprimé sécable après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

A conserver à une température inférieure à 30°C.

CONDITIONS DE DELIVRANCE

Tableau A (Liste I).

Date de la notice : Décembre 2015

Zentivpharma

Fabriqué et distribué par Zentivpharma
 16, Zone Industrielle Tassila Inezgane Agadir
 Dr M.EL BOUHADI Pharmacien Responsable

Imp. Asph. 03/16
 CS2400-01

PEROVASC® 5 mg
PEROVASC® 10 mg
 Amiloridine
 Comprimés sécables

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

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

COMPOSITION

La substance active est :

PEROVASC® 5 mg :	
Amiloridine(DCI)	5 mg
Correspondant à amiloridine bésylate	6.94 mg
PEROVASC® 10 mg :	
Amiloridine(DCI)	10 mg
Correspondant à amiloridine bésylate	13.88 mg

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

FORME ET PRESENTATION

PEROVASC® 5 mg comprimé sécable Boîte de 30

PEROVASC® 10 mg comprimé sécable Boîte de 30

EXCIPENT A EFFET NOTOIRE

Lactose monohydraté.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Inhibiteur calcique sélectif à principalement effet vasculaire. Code ATC : C08CA01.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

PEROVASC® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal. Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, votre médicament agit en abaissant les valeurs sanguines, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, PEROVASC® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Votre médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais PEROVASC®, comprimé sécable :

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

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Faites attention avec la prise de ce médicament : vous devez informer votre médecin si vous présentez l'une des conditions suivantes :

- Crise cardiaque récente
- Insuffisance cardiaque
- Augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive)
- Maladie du foie
- Ce médicament est une personne âgée et votre dose a besoin d'être augmentée
- Vous êtes contaminé du lactose. L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les personnes présentant une intolérance au lactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Enfants et adolescents

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

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

Prise d'autres médicaments

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

PEROVASC® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tel que :

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

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

Interactions avec les aliments et les boissons

Aliments et boissons

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

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

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

Il n'a pas été établi si l'amiloridine est excrétée dans le lait maternel. Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre PEROVASC®.

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

CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES :

PEROVASC® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou des troubles de la vue, n'avez pas de conduite des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

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

La posologie initiale habituelle de PEROVASC® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg de PEROVASC® une fois par jour.

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

Ne prenez pas PEROVASC® avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

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

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

SURDOSAGE

Si vous avez pris plus de PEROVASC®, comprimés sécables que vous n'auriez dû :

Prendre trop de comprimé peut entraîner une baisse parfois dangereuse de votre pression artérielle. Vous pouvez ressentir des vertiges, des étourdissements, perdre connaissance ou vous sentir faible. Si la pression artérielle diminue de manière trop sévère, un choc peut survenir. Votre peau peut devenir froide et moite et vous pouvez perdre conscience. Consultez un médecin si vous avez pris trop de comprimé de PEROVASC®.

Si vous oubliez de prendre PEROVASC®, comprimé sécable :

Ne vous inquiétez pas. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, passez simplement la dose. Prenez la dose suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre PEROVASC®, comprimé sécable :

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

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

EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS

Comme tous les médicaments, PEROVASC® peut provoquer des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sensible.

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

- Respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires ;
- Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres ;
- Gonflement de la langue et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires ;
- Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparition de vésicules, desquamation et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson) ou autres réactions allergiques ;
- Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux ;
- Inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère accompagnée d'un très grand malaise.

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés :

plus d'une semaine.

Effets indésirables

- Maux de tête ;
- Palpitations (cœur qui bat vite) ;
- Douleur abdominale ;
- Gonflement (par exemple, des membres) ;
- D'autres effets indésirables mentionnés dans cette notice, vus.
- Changement de l'odorat ;
- Tremblements, anxiété, du goût, perte de conscience, faiblesse ;
- Sensations d'engourdissement ou de fourmillements dans les membres, perte de la sensation de douleur ;
- Troubles visuels, vision double, tintements dans les oreilles ;
- Diminution de la pression artérielle ;
- Éternuements et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite) ;
- Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation, indigestion, bouche sèche, vomissements (nausées) ;
- Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, plaques rouges sur la peau, changement de coloration de la peau ;
- Difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions ;
- Incapacité à obtenir une érection, gène ou augmentation des seins chez l'homme ;
- Faiblesse, douleur, malaise ;
- Douleurs articulaires ou musculaires ; crampes musculaires, douleurs dorsales ;
- Augmentation ou diminution du poids.

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

Confusion

Effets indésirables très rares : affectent moins d'un patient sur 10 000 :

- Diminution du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale d'hématomes ou des saignements fréquents (écoulements des globules rouges) ;
- Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie) ;
- Trouble des nerfs entraînant une faiblesse, des fourmillements ou un engourdissement ;
- Toux ;
- Gonflement des gencives ;
- Ballonnement abdominal (gastrite) ;
- Anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines analyses médicales ;
- Augmentation de la tension musculaire ;
- Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée ;
- Sensibilité à la lumière ;
- Troubles combinant de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.

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

CONDITIONS DE CONSERVATION

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

Ne pas utiliser PEROVASC®, comprimé sécable après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

A conserver à une température inférieure à 30°C.

CONDITIONS DE DELIVRANCE

Tableau A (Liste I).

Date de la notice : Décembre 2015

Zentivpharma

Fabrique et distribué par ZentivPharma
 16, Zone Industrielle Tassila Inezgane Agadir
 Dr M.EL BOUHADI Pharmacien Responsable

Imp. Asph. 03/18
 CS2400-01