

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

- | | |
|------------------------------------|-----------------------|
| O Réclamation | : contact@mupras.com |
| O Prise en charge | : pec@mupras.com |
| O 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.

N° W19-545751

ND : 35556

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : **00409**

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

BOUT SANE Fatima (Veuve Bouyjame)

Date de naissance :

MISSAMI Rue 10 N° 344 Casablanca

Adresse :

Tél. : **0522909703**

Total des frais engagés :

+2 697,30+

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Docteur Mouad CRIQUECH

Cardiologue

262, Bd. Yaâcoub El Mansour - Casablanca

Tél: 0522 94 09 10 GSM: 0662 80 19 75

Date de consultation :

03/08/2020

Nom et prénom du malade :

BOUT SANE FATIMA

Age :

Lien de parenté : **Télé : 0522 94 09 10**

Docteur Mouad CRIQUECH

Conjoint Enfant

Nature de la maladie :

Cardiologue

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous **confidential** 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 : **03/08/2020**

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

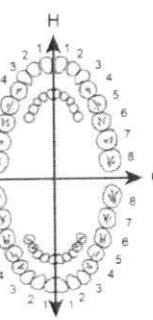
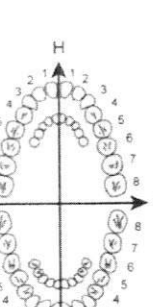
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	
-

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant l-

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient
			
			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
			DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
			FIN D'EXECUTION <input type="text"/>
O.D.F PROTHESES DENTAIRES		DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE	
		H 25533412 21433552 D 00000000 00000000 B 00000000 11433553 G 35533411 11433553	COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
		[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession	MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
			DATE DU DEVIS <input type="text"/>
			DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Mouad CRIQUECH

Spécialiste
Maladies du cœur et des vaisseaux



الدكتور معاد كريشك

الطب المعاصر

Casablanca le : 03/06/2020

Mme BOUHSANE FATIMA

$$34,600 \times \frac{4}{5} = 138,400$$

1 - LASILIX 40

1 comprimé par jour
91.80 x 9 = 826.20
2 - CONVERTAL 25

2 - CONVERTAL 25

1 comprimé 3 fois / j

x1

~~249,0~~ 3 - ARTIMAX
1 comprimé par j
~~7,62 x 3 = 7,62~~
4 - ZOTROL 50mg

1 comprimé par jour

$\frac{1}{4}-0-0$
89,30 x 3 = 269,10
5 - CORDARONE

1/4-0-0

1-0-0 5/17
 $x_4 = 89 \frac{6}{65}$

1-0-0 51/7

1647.3

1730

Docteur Mouad CRIQUECH
Cardiologue
El Mansour - Casablanca
222, Bd Yéâcoub El Maghâzil - Casablanca
Tél : 0522 94 09 10 - GSM : 0522 80 12

traitement de 3 mois

Docteur Mounad CRIQUEC
Cardiologue
Baboub El Marabout - Casablanca
262, Bd. Baboub El Marabout - Casablanca
Tél: 0522 91 03 19 - GSM: 0652 80 19 75

262, Bd. Yaâcoub El Mansour - Casablanca - Tél. : 05 22 94 09 10 - GSM : 06 62 80 19 75



Facture

03/06/2020

BOUHSANE FATIMA

Acte	Honoraire
CONSULTATION+ECG	250,00
ECHO DOPPLER COEUR	800,00
TOTAL	1 050,00

Somme arrêtée à : un mille cinquante dirhams

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

CONVERTAL 25 et 50 mg, comprimés en boîte de 30

DCI: Captoril

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

Si vous poussez, avoir besoin de la relire.
question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin.

91,80

éte personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en tables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné z'en à votre médecin ou à votre pharmacien:

demandant:

en comprimé.

un comprimé.

• 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, telmisartan, irbesartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.

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 une réaction allergique, en cas de prise d'un IEC. Générale, signalez également à votre médecin ou votre dentiste que vous prenez du captoril; lorsqu'il est administré avec certains anesthésiques, le captoril peut provoquer une baisse brutale de la pression artérielle, juste après la prise du comprimé.

Étapes attention lors de la première prise de captoril: elle peut provoquer une baisse de la pression artérielle plus importante lorsque 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 captoril chez l'enfant de moins de 18 ans. Les données disponibles sur l'efficacité et la tolérance du captoril 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 Lapp 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-indiquée au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse. CONVERTAL peut entraîner des problèmes de santé chez l'enfant à naître si il est 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:
Votre médecin pourrait avoir besoin de modifier la dose de vos médicaments, etc/ou prendre d'autres précautions:
Si vous prenez un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARA-II) ou de l'aliskiren (voir aussi les informations dans les rubriques « 5 et 7 »),
AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDICIN OU A VOTRE PHARMACIEN, particulièrement si il s'agit de lithium, d'estramustine, de sédi de potassium ou d'un diurétique (médicamenteusement 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 possiblement 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 demandera 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

5. Prenez jamais CONVERTAL, comprimé dans les cas suivants:
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'avvis 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.

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'avvis 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.

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 : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, œdème (gonflement) au niveau des

CONVERTAL 25 et 50 mg, comprimés en boîte de 30

DCI: Captoril

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

Si vous poussez, avoir besoin de la relire.
question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin
éité personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en
tiques, cela pourraient lui être nocif.
tables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné
z-en à votre médecin ou à votre pharmacien:

91,80

demandement:
e et quantitative en substance(s) active(s) par unité de prise :
ompriqué :
ompriqué :
un comprimé.
ve en excipients :
ie, amidon de maïs, lactose monohydraté, stéarate de magnésium.

olie : Lactose.

In comprimé.

- 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, telmisartan, irbesartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.
- 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.**
- **Générale, signalez également à votre médecin ou votre dentiste que vous prenez du captoril; lorsqu'il est administré avec certains anesthésiques, le captoril peut provoquer une baisse brutale de la pression artérielle, juste après la prise du comprimé.**
- **Évitez attention lors de la première prise de captoril; elle peut provoquer une baisse de la tension artérielle plus importante lorsque 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 captoril chez l'enfant de moins de 18 ans. Les données disponibles sur l'efficacité et la tolérance du captoril 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 Lapp 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-indiquée 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'est 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 :**
Votre médecin pourrait avoir besoin de modifier la dose de vos médicaments, etc/ou prendre d'autres précautions:
Si vous prenez un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARA-II) ou de l'aliskiren (voir aussi les informations dans les rubriques « 5 et 7 »).
• **AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDICIN OU A VOTRE PHARMACIEN, particulièrement si il s'agit de lithium, d'éstramustine, de sédi de potassium ou d'un diurétique (médicamenteusement 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.

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.

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.

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'avvis 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. Prenez-indications :

Ne prenez jamais CONVERTAL, comprimé dans les cas suivants :

• 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'avvis 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.

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 des problèmes de santé chez l'enfant à naître si vous êtes enceinte et peut entraîner des effets indésirables.

CONVERTAL est pris après 3 mois de grossesse. Un autre traitement antihypertenseur approprié devra 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 demandera 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: Captoril

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

Si vous poussez, avoir besoin de la relire.
question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin
éité personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en
tiques, cela pourraient lui être nocif.
tables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné
z-en à votre médecin ou à votre pharmacien:

91,80

demandement:
e et quantitative en substance(s) active(s) par unité de prise :
ompriqué :
ompriqué :
un comprimé.
ve en excipients :
ie, amidon de maïs, lactose monohydraté, stéarate de magnésium.

olie : Lactose.

In comprimé.

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :
Inhibition 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.
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'avvis 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.

- 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, telmisartan, irbesartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.
- 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 une réaction allergique, en cas de prise d'un IEC. Générale, signalez également à votre médecin ou votre dentiste que vous prenez du captoril; lorsqu'il est administré avec certains anesthésiques, le captoril peut provoquer une baisse brutale de la pression artérielle, juste après la prise du comprimé.**
- Étapes attention lors de la première prise de captoril:** elle peut provoquer une baisse de la pression artérielle plus importante lorsque 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 captoril chez l'enfant de moins de 18 ans.** Les données disponibles sur l'efficacité et la tolérance du captoril 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 Lapp 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-indiquée 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'est 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, etc/ou prendre d'autres précautions :
Si vous prenez un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARA-II) ou de l'aliskiren (voir aussi les informations dans les rubriques « 5 et 7 »),
AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDICIN OU A VOTRE PHARMACIEN, particulièrement si il s'agit de lithium, d'éstramustine, de sédi de potassium ou d'un diurétique (médicamenteusement 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 cas 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 possiblement 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 demandera 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

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 : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, œdème (gonflement) au niveau des

CONVERTAL 25 et 50 mg, comprimés en boîte de 30

DCI: Captoril

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

Si vous poussez, avoir besoin de la relire.
question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin.

91,80

éte personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en tiques, cela pourraient lui être nocif.
tables devraient, grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné z'en à votre médecin ou à votre pharmacien:

demandant:

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

ompriqué :

un comprimé.

ve en excipients :

ie, amidon de maïs, lactose monohydraté, stéarate de magnésium.

olie : Lactose.

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

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

3. Indication 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.

• 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'avvis 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 : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, œdème (gonflement) au niveau 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, telmisartan, irbesartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète;
 - alliskiren.
- 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. Générale, signalez également à votre médecin ou votre dentiste que vous prenez du captoril; lorsqu'il est administré avec certains anesthésiques, le captoril peut provoquer une baisse brutale de la pression artérielle, juste après la prise du comprimé.
- Faites attention lors de la première prise de captoril; elle peut provoquer une baisse de la pression artérielle plus importante lorsque 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 captoril chez l'enfant de moins de 18 ans. Les données disponibles sur l'efficacité et la tolérance du captoril 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 Lapp 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-indiquée 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'est 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'alliskiren (voir aussi les informations dans les rubriques « 5 et 7 »),

• 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'avvis 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 : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, œdème (gonflement) au niveau des

systèmes 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 : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, œdème (gonflement) au niveau des

systèmes 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 : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, œdème (gonflement) au niveau des

systèmes 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 : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, œdème (gonflement) au niveau des

systèmes 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 : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, œdème (gonflement) au niveau des

systèmes 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 : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, œdème (gonflement) au niveau des

systèmes 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 : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, œdème (gonflement) au niveau des

systèmes 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 : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, œdème (gonflement) au niveau des

systèmes 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 : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, œdème (gonflement) au niveau des

systèmes 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 : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, œdème (gonflement) au niveau des

systèmes 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 : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, œdème (gonflement) au niveau des

systèmes 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 : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, œdème (gonflement) au niveau des

systèmes 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 : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, œdème (gonflement) au niveau des

systèmes 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 : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, œdème (gonflement) au niveau des

systèmes 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 : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, œdème (gonflement) au niveau des

systèmes 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 : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, œdème (gonflement) au niveau des

systèmes 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 : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, œdème (gonflement) au niveau des

systèmes 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 : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, œdème (gonflement) au niveau des

systèmes 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 : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, œdème (gonflement) au niveau des

systèmes 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 : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, œdème (gonflement) au niveau des

systèmes 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 : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, œdème (gonflement) au niveau des

systèmes 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 : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, œdème (gonflement) au niveau des

systèmes 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 : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, œdème (gonflement) au niveau des

systèmes 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 : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, œdème (gonflement) au niveau des

systèmes 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 : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, œdème (gonflement) au niveau des

systèmes 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 : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, œdème (gonflement) au niveau des

systèmes 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 : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, œdème (gonflement) au niveau des

systèmes 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 : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, œdème (gonflement) au niveau des

systèmes 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 : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, œdème (gonflement) au niveau des

systèmes 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 : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, œdème (gonflement) au niveau des

systèmes 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 : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, œdème (gonflement) au niveau des

systèmes 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 : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, œdème (gonflement) au niveau des

systèmes 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 : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, œdème (gonflement) au niveau des

systèmes 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 : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, œdème (gonflement) au niveau des

systèmes 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 : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, œdème (gonflement) au niveau des

systèmes 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 : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, œdème (gonflement) au niveau des

systèmes 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 : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, œdème (gonflement) au niveau des

systèmes 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 CONVERT

CONVERTAL 25 et 50 mg, comprimés en boîte de 30

DCI: Captoril

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

Si vous poussez, avoir besoin de la relire.
question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin
éité personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en
tiques, cela pourraient lui être nocif.
tables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné
z-en à votre médecin ou à votre pharmacien:

91,80

demandement:
e et quantitative en substance(s) active(s) par unité de prise :
ompriqué :
ompriqué :
un comprimé.
ve en excipients :
ie, amidon de maïs, lactose monohydraté, stéarate de magnésium.

ltre : Lactose.

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :
Inhibition 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
- 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'avvis 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. Contraindications :

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 : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, œdème (gonflement) au niveau 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, telmisartan, irbesartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.

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 une réaction allergique, en cas de prise d'un IEC. Générale, signalez également à votre médecin ou votre dentiste que vous prenez du captoril; lorsqu'il est administré avec certains anesthésiques, le captoril peut provoquer une baisse brutale de la pression artérielle, juste après la prise du comprimé.

Evitez attention lors de la première prise de captoril; elle peut provoquer une baisse de la pression artérielle plus importante lorsque 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 captoril chez l'enfant de moins de 18 ans. Les données disponibles sur l'efficacité et la tolérance du captoril 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 Lapp 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-indiquée 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'est 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 :
Votre médecin pourrait avoir besoin de modifier la dose de vos médicaments, etc/ou prendre d'autres précautions.

Si vous prenez un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARA-II) ou de l'aliskiren (voir aussi les informations dans les rubriques « 5 et 7 »), AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN, particulièrement si l'il s'agit de lithium, d'éstramustine, de sédi de potassium ou d'un diurétique (médicamenteux 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 cas 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 possiblement 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 demandera 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: Captoril

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

Si vous poussez, avoir besoin de la relire.
question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin
éité personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en
tiques, cela pourraient lui être nocif.
tables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné
z-en à votre médecin ou à votre pharmacien:

91,80

demandement:
e et quantitative en substance(s) active(s) par unité de prise :
ompriqué :
ompriqué :
un comprimé.
ve en excipients :
ie, amidon de maïs, lactose monohydraté, stéarate de magnésium.

olie : Lactose.

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :
Inhibition 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.

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'aviser 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. Contraindications :

Ne prenez jamais CONVERTAL, comprimé dans les cas suivants :
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'aviser 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.

- 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, telmisartan, irbesartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.

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 une réaction allergique, en cas de prise d'un IEC. Générale, signalez également à votre médecin ou votre dentiste que vous prenez du captoril; lorsqu'il est administré avec certains anesthésiques, le captoril peut provoquer une baisse brutale de la pression artérielle, juste après la prise du comprimé.

Evitez attention lors de la première prise de captoril; elle peut provoquer une baisse de la pression artérielle plus importante lorsque 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 captoril chez l'enfant de moins de 18 ans. Les données disponibles sur l'efficacité et la tolérance du captoril 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 Lapp 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-indiquée 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'est 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, etc/ou prendre d'autres précautions.

Si vous prenez un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARA-II) ou de l'aliskiren (voir aussi les informations dans les rubriques « 5 et 7 »),
AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDICIN OU A VOTRE PHARMACIEN, particulièrement si il s'agit de lithium, d'éstramustine, de sédi de potassium ou d'un diurétique (médicamenteusement 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 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 possiblement 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 demandera 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

ZOTROL® (ATENOLOL)

comprimés
sécables

28

ZOTROL® 50 mg

11/2022
EXP 98050 6
LOT 25DH00

PPV

...

PRÉSENTATIONS

imprimés sécables dosés à 50 mg

1 comprimés sécables dosés à 100 mg

LITATIVE ET QUANTITATIVE

50 mg	qsp 1 comprimé
100 mg qsp 1 comprimé

OTHERAPEUTIQUE

UTILISER CE MEDICAMENT ?

éconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle, de certains troubles du rythme intion des crises douloureuses de l'angine de poitrine et après l'infarctus du myocarde.

NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Il pas être utilisé dans les cas suivants :
leuropathies obstructives dans leurs formes sévères
le non contrôlée par le traitement

- Choc cardigénique
- Bloc auriculo-ventriculaire des 2ème et 3ème degrés non appareillés
- Angor de Prinzmetal (dans les formes pures et en monothérapie)
- Maladie du sinus (y compris bloc sino-auriculaire)
- Bradycardie importante (<45-50 battements par minute)
- Phénomène de Raynaud et troubles artériels périphériques dans leurs formes sévères
- Phéochromocytome non traité
- Hypotension
- Hypersensibilité à l'aténolol
- Antécédent de réaction allergique
- Association à la flurocéfamine, au sultopride et à l'amiodarone

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

MISES EN GARDE SPÉCIALES

NE JAMAIS ARRETER BRUTALEMENT LE TRAITEMENT SANS AVIS DE VOTRE MEDECIN.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Prévenir le médecin en cas de grossesse, allaitement, diabète, insuffisance rénale, certaines maladies des artères (syndrome de Raynaud).

En cas d'intervention chirurgicale, avertissez votre anesthésiste que vous prenez le l'aténolol.

INTERACTION MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, NOTAMMENT l'amiodarone, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

En cas de besoin, ce médicament peut être pris durant votre grossesse.

Si ce traitement est pris en fin de grossesse, une surveillance médicale du nouveau-né est nécessaire pendant quelques jours, dans la mesure où certains effets du traitement se manifestent aussi chez l'enfant. Ce médicament passe dans le lait maternel. Par mesure de précaution, il convient d'éviter d'allaiter pendant la durée du traitement.

ZOTROL® (ATENOLOL)

comprimés
sécables

28

ZOTROL® 50 mg

11/2022
EXP 98050 6
LOT 25DH00

PPV

...

PRÉSENTATIONS

imprimés sécables dosés à 50 mg

1 comprimés sécables dosés à 100 mg

LITATIVE ET QUANTITATIVE

50 mg	qsp 1 comprimé
100 mg qsp 1 comprimé

OTHERAPEUTIQUE

UTILISER CE MEDICAMENT ?

éconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle, de certains troubles du rythme intion des crises douloureuses de l'angine de poitrine et après l'infarctus du myocarde.

NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Il pas être utilisé dans les cas suivants :
leuropathies obstructives dans leurs formes sévères
le non contrôlée par le traitement

- Choc cardigénique
- Bloc auriculo-ventriculaire des 2ème et 3ème degrés non appareillés
- Angor de Prinzmetal (dans les formes pures et en monothérapie)
- Maladie du sinus (y compris bloc sino-auriculaire)
- Bradycardie importante (<45-50 battements par minute)
- Phénomène de Raynaud et troubles artériels périphériques dans leurs formes sévères
- Phéochromocytome non traité
- Hypotension
- Hypersensibilité à l'aténolol
- Antécédent de réaction allergique
- Association à la flurocéfamine, au sultopride et à l'amiodarone

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

MISES EN GARDE SPÉCIALES

NE JAMAIS ARRETER BRUTALEMENT LE TRAITEMENT SANS AVIS DE VOTRE MEDECIN.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Prévenir le médecin en cas de grossesse, allaitement, diabète, insuffisance rénale, certaines maladies des artères (syndrome de Raynaud).

En cas d'intervention chirurgicale, avertissez votre anesthésiste que vous prenez le l'aténolol.

INTERACTION MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, NOTAMMENT l'amiodarone, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

En cas de besoin, ce médicament peut être pris durant votre grossesse.

Si ce traitement est pris en fin de grossesse, une surveillance médicale du nouveau-né est nécessaire pendant quelques jours, dans la mesure où certains effets du traitement se manifestent aussi chez l'enfant.

Ce médicament passe dans le lait maternel. Par mesure de précaution, il convient d'éviter d'allaiter pendant la durée du traitement.

ZOTROL® (ATENOLOL)

comprimés
sécables

28

ZOTROL® 50 mg

11/2022
EXP 98050 6
LOT 25DH00

PPV

...

PRÉSENTATIONS

imprimés sécables dosés à 50 mg

1 comprimés sécables dosés à 100 mg

LITATIVE ET QUANTITATIVE

50 mg	qsp 1 comprimé
100 mg qsp 1 comprimé

OTHERAPEUTIQUE

UTILISER CE MEDICAMENT ?

éconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle, de certains troubles du rythme intion des crises douloureuses de l'angine de poitrine et après l'infarctus du myocarde.

NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Il pas être utilisé dans les cas suivants :
leuropathies obstructives dans leurs formes sévères
le non contrôlée par le traitement

- Choc cardigénique
- Bloc auriculo-ventriculaire des 2ème et 3ème degrés non appareillés
- Angor de Prinzmetal (dans les formes pures et en monothérapie)
- Maladie du sinus (y compris bloc sino-auriculaire)
- Bradycardie importante (<45-50 battements par minute)
- Phénomène de Raynaud et troubles artériels périphériques dans leurs formes sévères
- Phéochromocytome non traité
- Hypotension
- Hypersensibilité à l'aténolol
- Antécédent de réaction allergique
- Association à la flurocéfamine, au sultopride et à l'amiodarone

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

MISES EN GARDE SPÉCIALES

NE JAMAIS ARRETER BRUTALEMENT LE TRAITEMENT SANS AVIS DE VOTRE MEDECIN.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Prévenir le médecin en cas de grossesse, allaitement, diabète, insuffisance rénale, certaines maladies des artères (syndrome de Raynaud).

En cas d'intervention chirurgicale, avertissez votre anesthésiste que vous prenez le l'aténolol.

INTERACTION MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, NOTAMMENT l'amiodarone, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

En cas de besoin, ce médicament peut être pris durant votre grossesse.

Si ce traitement est pris en fin de grossesse, une surveillance médicale du nouveau-né est nécessaire pendant quelques jours, dans la mesure où certains effets du traitement se manifestent aussi chez l'enfant.

Ce médicament passe dans le lait maternel. Par mesure de précaution, il convient d'éviter d'allaiter pendant la durée du traitement.

Cordarone® 200 mg

Chlorhydrate d'amiodarone

SANOFI

8970

ment l'intégralité de cette
ire ce médicament. Gardez
irritez avoir besoin de la relire.
question, si vous avez un

d'informations à votre médecin
été personnellement prescrit.
quelqu'un d'autre, même en cas
ues, cela pourrait lui être nocif.
ables devient grave ou si vous
ésirable non mentionné dans
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 ?

ANTIARRHYTHMIQUE 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 ?

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

Ne prenez jamais CORDARONE 200 mg, comprimé

- Si vous êtes allergique à l'iode.
- Si vous êtes allergique l'amiodarone (la substance active) ou à l'un des autres composants contenus dans Cordarone. Vous trouverez la liste des composants à la rubrique 6.

• Si vous souffrez d'hyperthyroïdie (maladie de la glande thyroïde).

• Si vous présentez certains troubles du rythme et/ou de la conduction cardiaque.

• Si votre rythme cardiaque est trop lent.

• Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois.

• Si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association avec Cordarone n'est pas contre-indiquée (voir le paragraphe « Prise d'autres médicaments »).

Faites attention avec CORDARONE 200 mg, comprimé sécable

Avertissements et précautions

N'interrompez jamais ce traitement sans l'avis de votre médecin.

chez l'enfant :

La tolérance et l'efficacité de ce médicament ne sont pas connues.

Si vous êtes porteur d'un stimulateur cardiaque (pacemaker) ou d'un défibrillateur cardiaque (implantable) :

Vous devrez faire vérifier par votre médecin son bon fonctionnement avant et à plusieurs reprises après le début du traitement, ainsi que lors de toute modification de la posologie.

Pendant le traitement :

Prevenez votre médecin :
• Si votre rythme cardiaque est à nouveau trop rapide ou anormalement lent.

• Si vous vous sentez anormalement essoufflé, si vous avez des difficultés à respirer.

• Si vous présentez une toux sèche, isolée ou associée à une altération de votre état de santé, inexplicable, ou prolongée,

• Si vous avez de la fièvre, ou êtes fatigué, de façon



Cordarone® 200 mg

Chlorhydrate d'amiodarone

2

SANOFI

8970

ment l'intégralité de cette
ire ce médicament. Gardez
irritez avoir besoin de la relire.
question, si vous avez un
d'informations à votre médecin
été personnellement prescrit.
quelqu'un d'autre, même en cas
ues, cela pourrait lui être nocif.
ables devient grave ou si vous
ésirable non mentionné dans
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 ?

ANTIARRHYTHMIQUE 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 ?

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

Ne prenez jamais CORDARONE 200 mg, comprimé

- Si vous êtes allergique à l'iode.
- Si vous êtes allergique l'amiodarone (la substance active) ou à l'un des autres composants contenus dans Cordarone. Vous trouverez la liste des composants à la rubrique 6.

• Si vous souffrez d'hyperthyroïdie (maladie de la glande thyroïde).

• Si vous présentez certains troubles du rythme et/ou de la conduction cardiaque.

• Si votre rythme cardiaque est trop lent.

• Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois.

• Si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association avec Cordarone n'est pas contre-indiquée (voir le paragraphe « Prise d'autres médicaments »).

Faites attention avec CORDARONE 200 mg, comprimé sécable

Avertissements et précautions

N'interrompez jamais ce traitement sans l'avis de votre médecin.

chez l'enfant :

La tolérance et l'efficacité de ce médicament ne sont pas connues.

Si vous êtes porteur d'un stimulateur cardiaque (pacemaker) ou d'un défibrillateur cardiaque (implantable) :

Vous devrez faire vérifier par votre médecin son bon fonctionnement avant et à plusieurs reprises après le début du traitement, ainsi que lors de toute modification de la posologie.

Pendant le traitement :

Prevenez votre médecin :
• Si votre rythme cardiaque est à nouveau trop rapide ou anormalement lent.

• Si vous vous sentez anormalement essoufflé.

• Si vous avez des difficultés à respirer.

• Si vous présentez une toux sèche, isolée ou associée à une altération de votre état de santé, inexplicable, ou prolongée,

• Si vous avez de la fièvre, ou êtes fatigué, de façon

• Si vous avez la diarrhée,

Cordarone® 200 mg

Chlorhydrate d'amiodarone

2

SANOFI

8970

ment l'intégralité de cette
ire ce médicament. Gardez
irritez avoir besoin de la relire.
question, si vous avez un
d'informations à votre médecin
été personnellement prescrit.
quelqu'un d'autre, même en cas
ues, cela pourrait lui être nocif.
ables devient grave ou si vous
ésirable non mentionné dans
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 ?

ANTIARRHYTHMIQUE 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 ?

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

Ne prenez jamais CORDARONE 200 mg, comprimé

- Si vous êtes allergique à l'iode.
- Si vous êtes allergique l'amiodarone (la substance active) ou à l'un des autres composants contenus dans Cordarone. Vous trouverez la liste des composants à la rubrique 6.

• Si vous souffrez d'hyperthyroïdie (maladie de la glande thyroïde).

• Si vous présentez certains troubles du rythme et/ou de la conduction cardiaque.

• Si votre rythme cardiaque est trop lent.

• Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois.

• Si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association avec Cordarone n'est pas contre-indiquée (voir le paragraphe « Prise d'autres médicaments »).

Faites attention avec CORDARONE 200 mg, comprimé sécable

Avertissements et précautions

N'interrompez jamais ce traitement sans l'avis de votre médecin.

chez l'enfant :

La tolérance et l'efficacité de ce médicament ne sont pas connues.

Si vous êtes porteur d'un stimulateur cardiaque (pacemaker) ou d'un défibrillateur cardiaque

Pendant le traitement :
Vous devrez faire vérifier par votre médecin son bon fonctionnement avant et à plusieurs reprises après le début du traitement, ainsi que lors de toute modification de la posologie.

Prenez votre médicament :

• Si votre rythme cardiaque est à nouveau trop rapide ou anormalement lent.

• Si vous vous sentez anormalement essoufflé.

• Si vous avez des difficultés à respirer.

• Si vous présentez une toux sèche, isolée ou associée à une altération de votre état de santé, inexplicable, ou prolongée,

• Si vous avez la diarrhée,

ASKARDIL®

(Acide acétylsalicylique)

• **PRÉSENTATIONS**
boîte de 30 comprimés
1 : boîte de 30 comprimés

ASKARDIL®	75 mg	30 comprimés disposables
20H40	201/203	DU
P.R.	P.X.	LOT
table	160 mg	
stable		
JTIQUE		
régation plaquettaire, héparine exclue		
MÉDICAMENT?		
Il est prescrit dans certaines maladies du cœur ou des vaisseaux		
ment.		
La prise d'askardil®		
CONTRE-INDICATIONS		
- Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :		
- Allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens.		
- Ulcère gastrique ou duodénal évolutif.		
- Maladie hémorragique.		
- Traitement concomitant par le méthotréxate ou les anticoagulants oraux si aspirine administrée à fortes doses (supérieures à 3 g/j).		
- Grossesse à partir du 6ème mois, en dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée.		
- Aspiration : est contre indiqué en cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance).		
- Il ne sera généralement pas utilisé, sauf avis contraire de votre médecin, en cas de :		
- Saignements gynécologiques anormaux ou réguliers.		
- Goutte.		
- Traitement concomitant par les anticoagulants oraux, ou par l'héparine, les uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires.		
- L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.		
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.		
MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI		
- Antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum.		
- Antécédents d'hémorragies digestives.		
- Hypertension artérielle.		
- Diabète.		
- Port de stérilet.		
- Médicament réservé à l'adulte.		
- Prévenez votre médecin en cas de : asthme, hémorragie gastro intestinale, insuffisance rénale, de geste chirurgical même mineur car risque d'hémorragie secondaire à l'effet antiagrégant plaquetaire de l'aspirine.		
- ASKARDIL® ne contenant pas de sodium, il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.		
- Maladie des reins.		
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.		
INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES		
AFIN D'EVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS ET NOTAMMENT :		
- Les anticoagulants oraux : majoration du risque hémorragique.		
- Uricoxustat : diminution de l'effet uricosurique.		
- Méthotréxate utilisé à des doses > 15 mg/semaine, 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.		
- Héparine.		
SIGNALEZ SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A BASE D'ASPIRINE A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AFIN DE NE PAS DÉPASSER LES DOSES MAXIMALES CONSEILLÉES.		

20H40
201/203
DU
P.R.
P.X.
LOT

ASKARDIL®

(Acide acétylsalicylique)

• **PRÉSENTATIONS**
boîte de 30 comprimés
1 : boîte de 30 comprimés

ASKARDIL®	75 mg	30 comprimés disposables
20H40	201/203	
P.R.	P.X.	
LOT		

• **75 mg**
table
ible
régation plaquette, héparine exclue

MÉDICAMENT?
Il est prescrit dans certaines maladies du cœur ou des vaisseaux

ments.
ne fait 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.
 - Ulcère gastrique ou duodénal évolutif.
 - Maladie hémorragique.
 - Traitement concomitant par le méthotréxate ou les anticoagulants oraux si aspirine administrée à fortes doses (supérieures à 3 g/j).
 - Grossesse à partir du 6ème mois, en dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée.
 - Aspiration : est contre indiqué en cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance).
 - Il ne sera généralement pas utilisé, sauf avis contraire de votre médecin, en cas de :
 - Saignements gynécologiques anormaux ou réguliers.
 - Goutte.
 - Traitement concomitant par les anticoagulants oraux, ou par l'héparine, les uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires.
 - L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.
 - EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.
- MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI**
 - Antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum.
 - Antécédents d'hémorragies digestives.
 - Hypertension artérielle.
 - Diabète.
 - Port de stérilet.
 - Médicament réservé à l'adulte.
 - Prévenez votre médecin en cas de : asthme, hémorragie gastro intestinale, insuffisance rénale, de geste chirurgical même mineur car risque d'hémorragie secondaire à l'effet antiagrégant plaquétaire de l'aspirine.
 - ASKARDIL® ne contenant pas de sodium, il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.
 - Maladie des reins.
- EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN**
- INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES**
 - AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS ET NOTAMMENT :**
 - Les anticoagulants oraux : majoration du risque hémorragique.
 - Uricoxuriques : diminution de l'effet uricosurique.
 - Méthotréxate utilisé à des doses > 15 mg/semaine, 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.
 - Héparine.
- SIGNALEZ SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A BASE D'ASPIRINE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AFIN DE NE PAS DEPASSER LES DOSES MAXIMALES CONSEILLEES.**

ASKARDIL®

(Acide acétylsalicylique)

• **PRÉSENTATIONS**
boîte de 30 comprimés
1 : boîte de 30 comprimés

ASKARDIL®	75 mg	30 comprimés disposables
20H40	201/203	
P.R.	P.X.	
LOT		

• **75 mg**
table
ible
régation plaquette, héparine exclue

MÉDICAMENT?
Il est prescrit dans certaines maladies du cœur ou des vaisseaux

ments.
ne fait 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.
 - Ulcère gastrique ou duodénal évolutif.
 - Maladie hémorragique.
 - Traitement concomitant par le méthotréxate ou les anticoagulants oraux si aspirine administrée à fortes doses (supérieures à 3 g/j).
 - Grossesse à partir du 6ème mois, en dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée.
 - Aspiration : est contre indiqué en cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance).
 - Il ne sera généralement pas utilisé, sauf avis contraire de votre médecin, en cas de :
 - Saignements gynécologiques anormaux ou réguliers.
 - Goutte.
 - Traitement concomitant par les anticoagulants oraux, ou par l'héparine, les uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires.
 - L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.
 - EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.
- MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI**
 - Antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum.
 - Antécédents d'hémorragies digestives.
 - Hypertension artérielle.
 - Diabète.
 - Port de stérilet.
 - Médicament réservé à l'adulte.
 - Prévenez votre médecin en cas de : asthme, hémorragie gastro intestinale, insuffisance rénale, de geste chirurgical même mineur car risque d'hémorragie secondaire à l'effet antiagrégant plaquétaire de l'aspirine.
 - ASKARDIL® ne contenant pas de sodium, il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.
 - Maladie des reins.
- EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN**
- INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES**
 - AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS ET NOTAMMENT :**
 - Les anticoagulants oraux : majoration du risque hémorragique.
 - Uricoxuriques : diminution de l'effet uricosurique.
 - Méthotréxate utilisé à des doses > 15 mg/semaine, 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.
 - Héparine.
- SIGNALEZ SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A BASE D'ASPIRINE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AFIN DE NE PAS DEPASSER LES DOSES MAXIMALES CONSEILLEES.**

ASKARDIL®

(Acide acétylsalicylique)

• **PRÉSENTATIONS**
boîte de 30 comprimés
1 : boîte de 30 comprimés

ASKARDIL®	75 mg	30 comprimés disposables
20H40	201/203	DU
P.R.	P.X.	LOT
table	160 mg	
stable		
JTIQUE		
régation plaquettaire, héparine exclue		
MÉDICAMENT?		
Il est prescrit dans certaines maladies du cœur ou des vaisseaux		
ment.		
La prise d'askardil®		
CONTRE-INDICATIONS		
- Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :		
- Allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens.		
- Ulcère gastrique ou duodénal évolutif.		
- Maladie hémorragique.		
- Traitement concomitant par le méthotréxate ou les anticoagulants oraux si aspirine administrée à fortes doses (supérieures à 3 g/j).		
- Grossesse à partir du 6ème mois, en dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée.		
- Aspiration : est contre indiqué en cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance).		
- Il ne sera généralement pas utilisé, sauf avis contraire de votre médecin, en cas de :		
- Saignements gynécologiques anormaux ou réguliers.		
- Goutte.		
- Traitement concomitant par les anticoagulants oraux, ou par l'héparine, les uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires.		
- L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.		
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.		
MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI		
- Antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum.		
- Antécédents d'hémorragies digestives.		
- Hypertension artérielle.		
- Diabète.		
- Port de stérilet.		
- Médicament réservé à l'adulte.		
- Prévenez votre médecin en cas de : asthme, hémorragie gastro intestinale, insuffisance rénale, de geste chirurgical même mineur car risque d'hémorragie secondaire à l'effet antiagrégant plaquetaire de l'aspirine.		
- ASKARDIL® ne contenant pas de sodium, il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.		
- Maladie des reins.		
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.		
INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES		
AFIN D'EVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS ET NOTAMMENT :		
- Les anticoagulants oraux : majoration du risque hémorragique.		
- Uricoxustat : diminution de l'effet uricosurique.		
- Méthotréxate utilisé à des doses > 15 mg/semaine, 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.		
- Héparine.		
SIGNALEZ SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A BASE D'ASPIRINE A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AFIN DE NE PAS DÉPASSER LES DOSES MAXIMALES CONSEILLÉES.		

20H40
201/203
DU
P.R.
P.X.
LOT

75 mg
30 comprimés
disposables

160 mg

table

stable

JTIQUE

régation plaquettaire, héparine exclue

MÉDICAMENT?

Il est prescrit dans certaines maladies du cœur ou des vaisseaux

ment.

re faite que sur prescription de votre médecin.

La prise d'askardil®

CONTRE-INDICATIONS

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

- Allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens.

- Ulcère gastrique ou duodénal évolutif.

- Maladie hémorragique.

- Traitement concomitant par le méthotréxate ou les anticoagulants oraux si aspirine administrée à fortes doses (supérieures à 3 g/j).

- Grossesse à partir du 6ème mois, en dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée.

- Aspiration : est contre indiqué en cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance).

- Il ne sera généralement pas utilisé, sauf avis contraire de votre médecin, en cas de :

- Saignements gynécologiques anormaux ou réguliers.

- Goutte.

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

- L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

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

MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

- Antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum.

- Antécédents d'hémorragies digestives.

- Hypertension artérielle.

- Diabète.

- Port de stérilet.

- Médicament réservé à l'adulte.

- Prévenez votre médecin en cas de : asthme, hémorragie gastro intestinale, insuffisance rénale, de geste chirurgical même mineur car risque d'hémorragie secondaire à l'effet antiagrégant plaquetaire de l'aspirine.

- ASKARDIL® ne contenant pas de sodium, il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

- Maladie des reins.

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

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

AFIN D'EVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS ET NOTAMMENT :

- Les anticoagulants oraux : majoration du risque hémorragique.

- Uricoxustat : diminution de l'effet uricosurique.

- Méthotréxate utilisé à des doses > 15 mg/semaine, 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.

- Héparine.

SIGNALEZ SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A BASE D'ASPIRINE A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AFIN DE NE PAS DÉPASSER LES DOSES MAXIMALES CONSEILLÉES.

Lasilix® 40 mg Lasilix® 20 mg/2 ml

SANOFI

O

LASILIX 40MG
20CP SEC
P.P.V : 340H60

118000 060468

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

Lasilix® 40 mg Lasilix® 20 mg/2 ml

SANOFI

O

LASILIX 40MG
20CP SEC
P.P.V : 340H60

118000 060468

6

T l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
Informations importantes sur votre traitement.
Si vous avez des questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à
votre pharmacien.
Ce médicament a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un
qui présente des symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
Vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

MÉDICAMENT

primés :

LOT : 19E009
PER.: 10 2023

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.
LASILIX 20 mg/2 ml:

Furosemide.....
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 MÉDICAMENT

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 cardiollogiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*détention 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 :

Lasilix® 40 mg Lasilix® 20 mg/2 ml

SANOFI

O

LASILIX 40MG
20CP SEC
P.P.V : 340H60

118000 060468

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

Lasilix® 40 mg Lasilix® 20 mg/2 ml

SANOFI

O

LASILIX 40MG
20CP SEC
P.P.V : 340H60

118000 060468

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

6

Spécialiste
Maladies du Coeur et des vaisseaux

اختصاصي
أمراض القلب والشرايين

Compte Rendu d'échocardiographie doppler

Nom, Prénoms : Mme BOUHSANE FATIMA

Date : 03/06/2020

Age : 77 an(s)

Valve Mitrale :

Epaisseur :

Calcifications :

ASV :

Mobilité :

Remaniement :

Score de Wilkins :

Gradient OG-VG moy :

Gradient OG-VG max :

Surface Aortique : - planimétrie

- Doppler

Insuffisance mitral : 0

Valve Aortique :

Gradient VGAO max :

Gradient VGAO moy :

Surface Aortique planimétrie :

Insuffisance Aortique : 0

Valve Pulmonaire :

Insuffisance pulmonaire :

Gradient VDAP moy :

Gradient VDAP max :

Valve Tricuspide :

Insuffisance Tricuspide :

PAPS : NLE

Surface tricuspide doppler :

Ventricule Gauche :

VGD : 64 mm

VGS : 57 mm

FR : 12

FE : 25

PPD : 07 mm

PPS : 10 mm

SIVD : 08 mm

SIVS : 07 mm

Ventricule Droit :

DTD : 27 mm

Oreillette Gauche : 45 mm

Aorte : 26 mm

R : 1.71

Flux mitral :

TD : 330 m/s

TRIV :

EV max : 0.91 m/s

AV max : 0.32 m/s

E/A : 2.87

Péricarde :

Décollement postérieur : 0

Décollement antérieur : 0

CONCLUSION :

CARDIOMYOPATHIE ISCHEMIQUE
FONCTION SYSTOLIQUE DU VG EFFONDREE
PAS DE VALVULOPATHIE
PAS D HTAP

Docteur Mouad CRIQUECH
Cardiologue
262, Bd. Yaâcoub El Mansour - Casablanca
Tél: 0522 94 09 10 - GSM: 06 62 80 19 75

10mm/mV

10mm/mV

V1

V2

V3

V4

V5

V6

me S0MO VT307.007

0mm/mV

10mm/mV

I

II

III

aVR

aVL

aVF

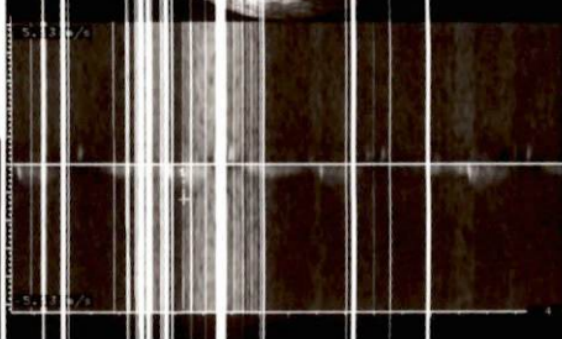
Speed: 25mm/s AC:50Hz Filter:A50 D 85Hz Print Mode:Real-Ti

CABINET CARDIOLOGIE-BI CRIQUEC CSA

83/juin/20 00:09:39

GENERAL

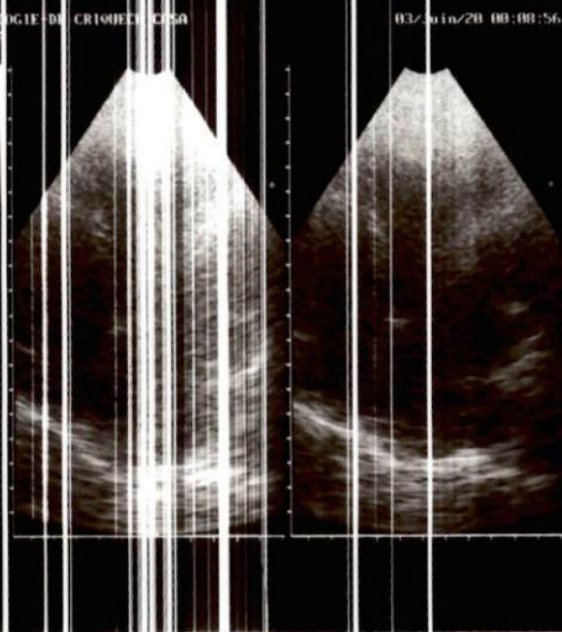
2.5 MHz
19 cm



CABINET CARDIOLOGIE-BI CRIQUEC CSA
BONSAIE FATH M

83/juin/20 00:08:56

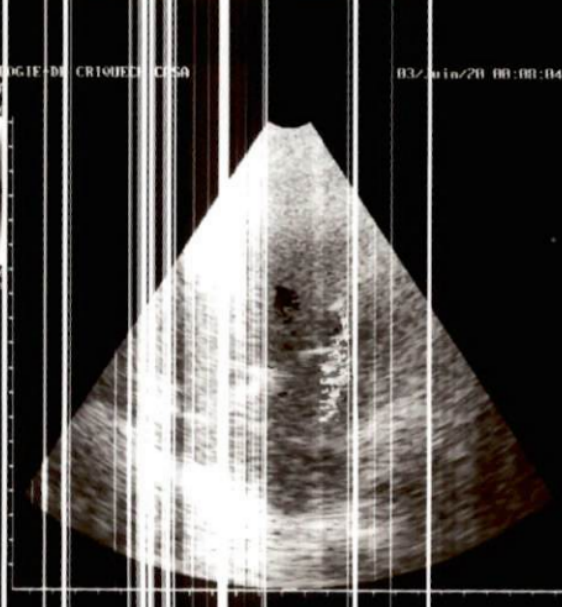
2.5 MHz
19 cm
CP 2
RF 3.7



CABINET CARDIOLOGIE-BI CRIQUEC CSA
BONSAIE FATH M

83/juin/20 00:08:04

2.5 MHz
19 cm
CP V1
RF 3.0
FILTRE H



MITRALE

1. 0.17 m
2. 0.91 m's
3. 0.32 m's
4. 45 msec
5. 0.29 m's
6. 84 msec
7. 338 msec
8. msec

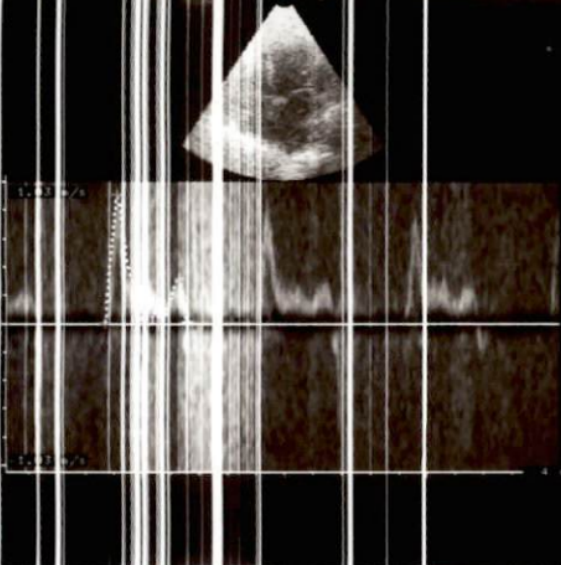
PPG 3.3 mHg 1.13 m/s

PPG 6.4 mHg

PPG 8.6 mHg

PPG 4.96 cm²

PPG 2.87

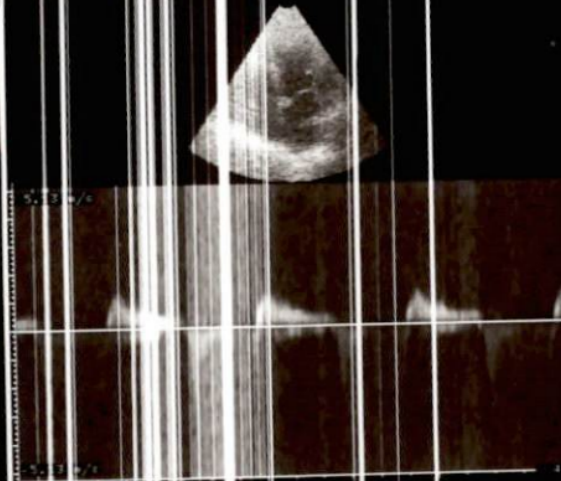


2.5 MHz

19 cm

127

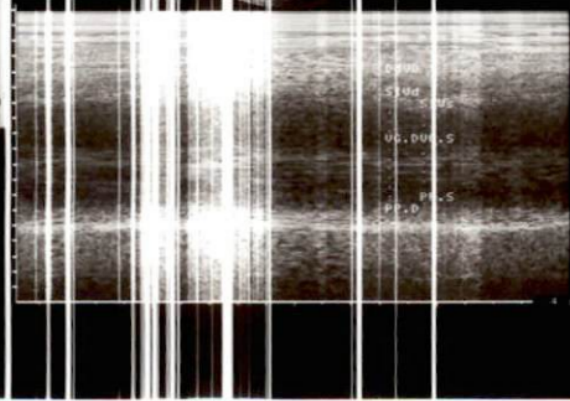
600 Hz



VG

1 P.D 2.74 c
2 P.D 8.84 c
3 P.D 6.46 c
4 P.D 8.76 c
5 P.D 8.76 c
6 S 5.78 c
7 S 1.86 c

8 S 25 x
9 S 12 x
10 SIV -9 x
11 48 x
12 250 g
13 FG **** S



AOITE/VG

1 A 2.66 c
2 A 4.56 c
3 A rec
4 A rec
5 A rec
6 A 1.71

7 A

