

# TIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

## ditions 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.

## rmacie :

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

## biologie et Biologie :

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

## que :

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

## ducation :

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.

## taire :

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

## maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

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

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

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



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

N° P19-0046911

ND: 36560

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 05723 Société : RAM  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : jeune  
Nom & Prénom : FATH EDDINE Chama  
Date de naissance : 1986/6  
Adresse :  
Tél. : 0662497096 Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Adnane MECHOUAT  
Spécialiste en santé publique  
Délégation provinciale de

Date de consultation : 25/06/2020  
Nom et prénom du malade : FATH EDDINE CHAMA Age : 73 ans  
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
Nature de la maladie : Cardiopathie Ischémique  
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :



Actes	Nature des Soins	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
25/06/2020	Cas - HbH	Coefficient	Montant	

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
8, Av. My. Rachid TARBOUDANT Tél: 028.83.02.22	25/6/2020	2431,60 MA

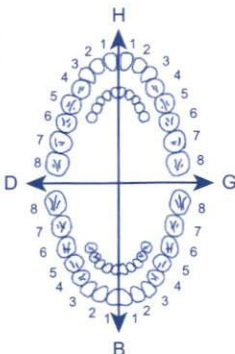
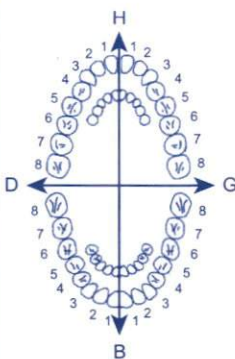
ANALYSES - RADIOGRAPHIES			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

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

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient													
				Coefficient DES TRAVAUX												
				MONTANTS DES SOINS												
				DEBUT D'EXECUTION												
				FIN D'EXECUTION												
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CœFFICIENT MASTICATOIRE															
	<div>H</div> <table><tr><td>25533412</td><td>21433552</td></tr><tr><td>00000000</td><td>00000000</td></tr><tr><td>D</td><td>G</td></tr><tr><td>00000000</td><td>00000000</td></tr><tr><td>35533411</td><td>11433553</td></tr><tr><td colspan="2">B</td></tr></table>			25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		Coefficient DES TRAVAUX
	25533412	21433552														
	00000000	00000000														
	D	G														
	00000000	00000000														
	35533411	11433553														
	B															
	<div>(Création, remont, adjonction)</div> Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS												
				DATE DU DEVIS												
				DATE DE L'EXECUTION												

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

# ORDONNANCE

le : 25/06/2020

M<sup>me</sup> FATHEDINE CHAMA

Dr. Admane MECHOUAT  
Spécialiste en santé publique  
Délégation provinciale de  
Tanganyika

20300 x 4

① ~~Amoxicillin~~ 300mg/10  
1 cp 6 matin x 4 mrs.

3500 x 9

② Cefaclor 15 mg.  
1 cp 2x/ x 04 mrs

10670 x 4

③ ~~Verba~~ 20  
1 cp 6 matin x 04 mrs

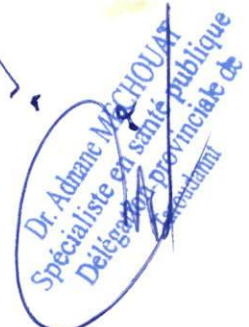
3500 x 3

④ Kanelegic 160 mg.  
1 sachet à midi x 04 mrs.

6390 x 3

⑤ ~~6 lody~~ 18.  
1 p à midi x 4 mrs

2431,60







# KARDEGIC® 160mg

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

LOT : 20E014  
PER.: 11 2021

KARDEGIC 160MG  
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



n buvable,  
**ANTITATIVE**  
g (quantité  
ue : 160 mg).

Excipients : Glycocolle, arôme mandarine, glycyrrhizinate d'ammonium.

## c) FORME PHARMACEUTIQUE

Poudre pour solution buvable; Sachet-dose ; boîte de 30.

## d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

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

## 2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

### (Indications)

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

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

## 3. ATTENTION

### a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

#### (Contre-indications)

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

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

d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine est **CONTRE-INDIQUE** à partir du 6ème mois de la grossesse (cf. Grossesse et Allaitement).

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

## b) PRECAUTIONS D'EMPLOI

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes de santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet.

L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès les très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien, l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste chirurgical, même mineur, est envisagé.

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

## c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

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

SANOFI 



# KARDEGIC® 160mg

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

SANOFI 

LOT : 20E014  
PER.: 11 2021

KARDEGIC 160MG  
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



n buvable,  
**ANTITATIVE**  
g (quantité  
ue : 160 mg).

**Excipients :** Glycolle, arôme mandarine, glycyrrhizinate d'ammonium.

## c) FORME PHARMACEUTIQUE

Poudre pour solution buvable; Sachet-dose ; boîte de 30.

## d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

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

## 2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

### (Indications)

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

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

## 3. ATTENTION

### a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

#### (Contre-indications)

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

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

d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine est **CONTRE-INDIQUE** à partir du 6ème mois de la grossesse (cf. Grossesse et Allaitement).

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

L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf. Grossesse et Allaitement).

## b) PRECAUTIONS D'EMPLOI

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes de santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet.

L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès les très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien, l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste chirurgical, même mineur, est envisagé.

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

## c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

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



# KARDEGIC® 160mg

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

SANOFI

LOT : 20E014  
PER.: 11 2021

KARDEGIC 160MG  
SACHETS B30



P.P.V : 35DH70



n buvable,  
**ANTITATIVE**  
g (quantité  
ue : 160 mg).

**Excipients :** Glycolle, arôme mandarine, glycyrrhizinate d'ammonium.

## c) FORME PHARMACEUTIQUE

Poudre pour solution buvable; Sachet-dose ; boîte de 30.

## d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

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

## 2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

### (Indications)

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

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

## 3. ATTENTION

### a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

#### (Contre-indications)

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

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

d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine est CONTRE-INDIQUE à partir du 6ème mois de la grossesse (cf. Grossesse et Allaitement).

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

L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf. Grossesse et Allaitement).

## b) PRECAUTIONS D'EMPLOI

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes de santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet.

L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès les très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien, l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste chirurgical, même mineur, est envisagé.

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

## c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

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





# CARDINOR® 6,25 & 25 mg comprimés sécables

Carvédilol

LOT: K82337  
PPV: 95  
H01  
PER: 05-2021

CARDINOR® 25 mg

30 comprimés sécables



CARDINOR® 6,25 mg		mg/ Comprimé	
Substance active		6,25 mg	
Carvédilol		q s.p 1 Comprimé	
Excipients			

## I. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT :

CARDINOR® 6,25 mg, comprimés sécables, boîtes de 10, 30 et 60  
CARDINOR® 25 mg, comprimés sécables, boîtes de 10, 30 et 60

## COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :

Excipients : Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Hypromellose, Amidon de maïs, Oxyde de fer jaune, Silice colloïdale anhydre, Talc  
pomme, Stéarate de magnésium  
Liste des excipients à effet notoire : Lactose

## CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE :

Alphas et bêtabloquants

## II. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Indications :

• Traitement de l'hypertension essentielle, seul ou en association avec d'autres antihypertenseurs.  
• Traitement de l'angine de poitrine  
• Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère en association avec le traitement conventionnel.

## III. DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Contre-indications :

**Ne prenez jamais CARDINOR, comprimé sécable dans les cas suivants :**  
• Insuffisance cardiaque sévère non contrôlée par les traitements avec signes de surcharge hydrique (œdèmes, présence anormale de liquide dans le ventre, difficulté respiratoire) pouvant nécessiter un traitement par voie veineuse.  
• Insuffisance hépatique.  
• Bradycardie sévère (rythme cardiaque < 50 battements par minute).  
• Certains troubles de la conduction cardiaque (bloc auriculo-ventriculaires du 2ème et 3ème degrés).  
• Phénotholmine de Raynaud (refroidissement des extrémités).  
• En cas de traitement par la flucétazine (médicament de la douleur), sulopride (médicament du système nerveux), cimétidine (médicament anti-ulcéreux).  
• Allergie connue au CARDINOR ou antécédents de réaction allergique.  
• choc d'origine cardiaque.  
• asthme ou problèmes respiratoires sévères.  
• en association aux antiarythmiques de la classe I (sauf lidocaïne).  
Ce médicament est généralement déconseillé en association avec les antagonistes du calcium, les antihypertenseurs centraux, les autres bêta-bloquants sous formes de comprimé, ainsi qu'au cours de l'allaitement.

## Prendre des précautions particulières avec CARDINOR, comprimé sécable :

Le traitement doit être instauré pendant les premiers semaines par un spécialiste en cardiologie ou en médecine interne et la posologie ne doit pas être modifiée sans avis de ce médecin. Si la première dose est bien tolérée, le traitement sera poursuivi avec une posologie initiale faible puis progressivement croissante.  
En effet, une surveillance médicale stricte doit être effectuée à chaque augmentation de dose, particulièrement chez le sujet âgé et chez les sujets ayant l'hypertension artérielle basse. Elle comprend surveillance clinique et électrocardiogramme.  
Ne jamais arrêter brutalement le traitement sans avis de votre médecin.  
En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).  
Ce traitement doit être suivi très régulièrement.

## PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES D'EMPLOI :

Prévenir votre médecin en cas de diabète (ce médicament pouvant masquer les symptômes précoces d'une hypoglycémie aiguë), maladie rénale, difficultés respiratoires, angor de Prinzmetal (variant d'angine de poitrine) bloc auriculo-ventriculaire du 1er degré (trouble du rythme cardiaque), prédiabète ou diabète (ce médicament peut diminuer la sécrétion de larmes).  
Si vous devez subir une intervention chirurgicale, avertissez l'anesthésiste que vous prenez ce médicament.  
Si vous portez des lentilles de contact, le traitement par ce médicament peut diminuer la sécrétion de larmes.  
Si vous avez mal toléré ce médicament auparavant, avertissez votre médecin.

## Prise ou utilisation d'autres médicaments :

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES :  
AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN, notamment les antagonistes du calcium, les antihypertenseurs centraux, les autres bêta-bloquants sous forme de comprimé, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.  
En cas de besoin, ce médicament peut être pris durant votre grossesse.



# CARDINOR® 6,25 & 25 mg

comprimés sécables

Carvédilol

CARDINOR® 25 mg

30 comprimés sécables



elle notice avant de prendre ce médicament.  
 besoin de la relier.  
 avez un doute, demandez plus d'information à votre  
 médecin. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre,  
 car il vous remarquerait un effet indésirable non  
 voulu.

les, boîtes de 10, 30 et 60  
 cables, boîtes de 10, 30 et 60

mg/Comprimé	
CARDINOR® 25 mg	25 mg
CARDINOR® 6,25 mg	6,25 mg
Excipients: lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Hypromellose faiblement substituée (L-HPC), Amidon de maïs, Oxyde de fer jaune, Silice colloïdale anhydre, Talc purifié, Stéarate de magnésium... a.s.p. Comprimé sécable	

Liste des excipients à effet notoire : Lactose

2. Classe pharmaco thérapeutique ou le type d'activité

Alpha et bêta bloquant

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'insuffisance cardiaque symptomatique, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque.

4. Posologie et voie d'administration:

La posologie est adaptée à chaque patient.

Le traitement est instauré par une dose initiale de 3,125 mg.

Si cette première administration est bien tolérée, la posologie est augmentée progressivement sur au moins 6 semaines à 6,25 mg puis 12,5 mg puis 25 mg par jour puis 25 mg par jour.

et enfin 25 mg 2 fois par jour. Cette posologie doit être maintenue pendant 2 semaines.

DANS TOUTES LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A LA PRESCRIPTION MEDICALE.

Mode d'administration

Voie orale

Les comprimés doivent être avalés avec une quantité suffisante d'eau.

Fréquences d'administration:

CARDINOR doit être pris au moment des repas, chaque jour à la même heure.

Se conformer à la prescription médicale.

5. Contre-indications

Ne prenez jamais CARDINOR, comprimé sécable dans les cas suivants:

- Si vous êtes allergique à la substance active (carvédilol) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (cf. Composition);

- Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave;

- Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons (broncho-pneumopathie chronique obstructive) ou un rétrécissement des bronches;

- Si votre cœur fonctionne très mal (insuffisance cardiaque sévère) malgré l'utilisation d'un traitement et que vous avez des gonflements (œdèmes), une présence anormale de liquide dans le ventre ou des difficultés à respirer. Dans ce cas, votre état peut nécessiter un traitement par voie intraveineuse.

- Si vous avez une déliatance grave du cœur ( choc cardiogénique).

- Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des battements du cœur ( bloc auriculo-ventriculaire du second et troisième degré, bloc sino-auriculaire, saut si vous avez un pacemaker).

- Si vous avez eu un arrêt cardiaque.

- Si vous avez des troubles de la circulation sanguine au niveau des doigts (de type phénomène de Raynaud) ou dans les artères des jambes (artérite).

- Si vous avez une tension artérielle très basse (hypotension sévère).

- Si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique).

- En même temps que certains médicaments:

- la cimétidine (médicament utilisé pour traiter un ulcère de l'estomac et de l'intestin);

- les arythmiques de la classe I (médicament

6. Effets indésirables

Description des effets indésirables :

Comme tous les médicaments, CARDINOR, comprimés sécables, bien que tout le monde n'y soit pas sensible, peuvent provoquer certains effets indésirables.

Les effets indésirables sont classés ci-dessous par fréquence (touché plus d'un patient sur 10) :

- étourdissement, maux de tête,

- insuffisance cardiaque,

- diminution de la tension artérielle,

- fatigue,

- fréquents (touché 1 à 10 patients sur 100) :

- bronchite, pneumonie, infection du nez et de la gorge,

- diminution du nombre de globules rouges dans le sang,

- prise de poids, augmentation du taux de cholestérol,

- taux de glucose dans le sang chez les patients diabétiques,

- modification de la vision, diminution du liquide lacrymal,

- dépression, trouble de l'humeur,

- augmentation du risque de saignement, diminution de la fonction rénale,

- troubles du sommeil,

- sensation vertigineuse, perte de conscience brutale,

- fourmillements dans certaines parties du corps,

- trouble de la conduction cardiaque, angine de poitrine,

- réaction cutanée (tel que rougeur, inflammation, éruption cutanée type prurit ou lichen), chute des cheveux,

- augmentation des enzymes hépatiques,

- réaction allergique,

- augmentation du taux de globule blanc dans le sang,

- diminution du taux de globule blanc dans le sang,

- nez bouché,

- troubles de la miction,

- très rare (touché moins d'un patient sur 10 000) :

- augmentation du taux de globule blanc dans le sang,

- augmentation du taux de globule blanc dans le sang,

- augmentation du taux de globule blanc dans le sang,

- augmentation du taux de globule blanc dans le sang,

- augmentation du taux de globule blanc dans le sang,

- augmentation du taux de globule blanc dans le sang,

- augmentation du taux de globule blanc dans le sang,

- augmentation du taux de globule blanc dans le sang,

- augmentation du taux de globule blanc dans le sang,

- augmentation du taux de globule blanc dans le sang,

- augmentation du taux de globule blanc dans le sang,

- augmentation du taux de globule blanc dans le sang,

- augmentation du taux de globule blanc dans le sang,

- augmentation du taux de globule blanc dans le sang,

- augmentation du taux de globule blanc dans le sang,

- augmentation du taux de globule blanc dans le sang,

- augmentation du taux de globule blanc dans le sang,

- augmentation du taux de globule blanc dans le sang,

- augmentation du taux de globule blanc dans le sang,





# CARDINOR® 6,25 & 25 mg

comprimés sécables

Carvédilol

## 6. Effets indésirables

- les arythmies de la classe I (médicament

indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sensible. Les effets indésirables sont classés ci-dessous par fréquence (touché plus d'un patient sur 10) :

de Raynaud),  
difficultés respiratoires, asthme,  
nausées, diarrhée, vomissements, ballonnement

modification de la vision, diminution du liquide lacrymal,  
diminution du rythme cardiaque, gonflement de

importante dans le corps (rétention hydrique),  
sensation de vertige en position debout, perturbation

trouble de la conduction cardiaque, angine de poitrine,  
réactions cutanées (tel que rougeur, inflammation,

cutanées type prurit ou lichen), chute des cheveux,  
augmentation des enzymes hépatiques,

inconforts urinaires chez les hommes,  
syndrome de Ljé)

réaction allergique,  
diminution du taux de globule blanc dans le sang

troubles de la miction,  
nez bouché,

diminution du taux de plaquettes dans le sang,  
Rare (touché 1 à 10 patients sur 10 000) :

troubles de la miction,  
nez bouché,

diminution du taux de globule blanc dans le sang,  
Tres rare (touché moins d'un patient sur 10 000) :

augmentation du taux de globule blanc dans le sang,  
Tres rare (touché moins d'un patient sur 10 000) :

augmentation du taux de globule blanc dans le sang,  
Tres rare (touché moins d'un patient sur 10 000) :

augmentation du taux de globule blanc dans le sang,  
Tres rare (touché moins d'un patient sur 10 000) :

augmentation du taux de globule blanc dans le sang,  
Tres rare (touché moins d'un patient sur 10 000) :

augmentation du taux de globule blanc dans le sang,  
Tres rare (touché moins d'un patient sur 10 000) :

augmentation du taux de globule blanc dans le sang,  
Tres rare (touché moins d'un patient sur 10 000) :

augmentation du taux de globule blanc dans le sang,  
Tres rare (touché moins d'un patient sur 10 000) :

augmentation du taux de globule blanc dans le sang,  
Tres rare (touché moins d'un patient sur 10 000) :

augmentation du taux de globule blanc dans le sang,  
Tres rare (touché moins d'un patient sur 10 000) :

augmentation du taux de globule blanc dans le sang,  
Tres rare (touché moins d'un patient sur 10 000) :

augmentation du taux de globule blanc dans le sang,  
Tres rare (touché moins d'un patient sur 10 000) :

CARDINOR® 25 mg

30 comprimés sécables

LOT: KA84212  
PER: 10-2021  
APP: 56

Excipients: lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Hypromellose faiblement substituée (L-HPC), Amidon de maïs, Oxyde de fer jaune, Silice colloïdale anhydre, Talc purifié, Stéarate de magnésium... a.s.p. Comprimé sécable	6,25 mg	25 mg
--	---------	-------

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité  
Alpha et bêta bloquant

3. Indications thérapeutiques  
Le médicament est prescrit dans le traitement de l'insuffisance cardiaque symptomatique, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque.

4. Posologie et voie d'administration:  
La posologie est adaptée à chaque patient.  
Le traitement est instauré par une dose initiale de 3,125 mg.  
Si cette première administration est bien tolérée, la posologie est augmentée progressivement sur au moins 6 semaines à 6,25 mg puis 12,5 mg puis 25 mg par jour puis 25 mg par jour.

DANS TOUTES LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A LA PRESCRIPTION MEDICALE.  
Mode d'administration  
Voie orale  
Les comprimés doivent être avalés avec une quantité suffisante d'eau.

5. Contre-indications  
Ne prenez jamais CARDINOR, comprimé sécable dans les cas suivants:  
- Si vous êtes allergique à la substance active (carvédilol) ou à l'un des autres composants contenus dans le médicament (cf. Composition);  
- Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave;  
- Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons (broncho-pneumopathie chronique obstructive) ou un rétrécissement des bronches (bronchospasme);

- Si votre cœur fonctionne très mal (insuffisance cardiaque sévère) malgré l'utilisation d'un traitement et que vous avez des gonflements (œdèmes), une présence anormale de liquide dans le ventre ou des difficultés à respirer. Dans ce cas, votre état peut nécessiter un traitement par voie veineuse.

- Si vous avez une déliance grave du cœur ( choc cardiogénique);  
- Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des battements du cœur ( bloc auriculo-ventriculaire du second et troisième degré, bloc sino-auriculaire, saut si vous avez un pacemaker);

- Si vous avez un cœur batt trop lentement;  
- Si vous avez des troubles de la circulation sanguine au niveau des doigts (de type phénomène de Raynaud) ou dans les artères des jambes (artérite);  
- Si vous avez une tension artérielle très basse (hypotension sévère);  
- Si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique);  
- En même temps que certains médicaments;  
- la cimetidine (médicament utilisé pour traiter un ulcère de l'estomac ou de l'intestin);

# CARDINOR® 6,25 & 25 mg

comprimés sécables

Carvédilol

## 6. Effets indésirables

- les arythmies de la classe I (médicament

indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sensible. Les effets indésirables sont classés ci-dessous par fréquence (touché plus d'un patient sur 10) :

- étourdissement, maux de tête, insuffisance cardiaque, diminution de la tension artérielle, fatigue.

- fréquents (touché 1 à 10 patients sur 100) :

- modification de la vision, diminution du liquide lacrymal, diminution du rythme cardiaque, gonflement de

la face, augmentation du poids, prise de poids, augmentation du taux de cholestérol, diminution du nombre de globules rouges dans le sang.

- troubles de la fonction rénale, augmentation du taux de globule blanc dans le sang.

- augmentation des enzymes hépatiques, réactions cutanées (tel que rougeur, inflammation, éruption cutanée type prurit, ou éruption cutanée sévère).

- augmentation des enzymes hépatiques, réactions cutanées sévères (par exemple érythème multiforme, éruption cutanée sévère).

- augmentation des enzymes hépatiques, réactions cutanées sévères (par exemple érythème multiforme, éruption cutanée sévère).

- augmentation des enzymes hépatiques, réactions cutanées sévères (par exemple érythème multiforme, éruption cutanée sévère).

- augmentation des enzymes hépatiques, réactions cutanées sévères (par exemple érythème multiforme, éruption cutanée sévère).

- augmentation des enzymes hépatiques, réactions cutanées sévères (par exemple érythème multiforme, éruption cutanée sévère).

- augmentation des enzymes hépatiques, réactions cutanées sévères (par exemple érythème multiforme, éruption cutanée sévère).

- augmentation des enzymes hépatiques, réactions cutanées sévères (par exemple érythème multiforme, éruption cutanée sévère).

- augmentation des enzymes hépatiques, réactions cutanées sévères (par exemple érythème multiforme, éruption cutanée sévère).

- augmentation des enzymes hépatiques, réactions cutanées sévères (par exemple érythème multiforme, éruption cutanée sévère).

- augmentation des enzymes hépatiques, réactions cutanées sévères (par exemple érythème multiforme, éruption cutanée sévère).

- augmentation des enzymes hépatiques, réactions cutanées sévères (par exemple érythème multiforme, éruption cutanée sévère).

- augmentation des enzymes hépatiques, réactions cutanées sévères (par exemple érythème multiforme, éruption cutanée sévère).

- augmentation des enzymes hépatiques, réactions cutanées sévères (par exemple érythème multiforme, éruption cutanée sévère).

- augmentation des enzymes hépatiques, réactions cutanées sévères (par exemple érythème multiforme, éruption cutanée sévère).

- augmentation des enzymes hépatiques, réactions cutanées sévères (par exemple érythème multiforme, éruption cutanée sévère).

- augmentation des enzymes hépatiques, réactions cutanées sévères (par exemple érythème multiforme, éruption cutanée sévère).

30 comprimés sécables

CARDINOR® 25 mg



LOT: KA84212  
PER: 10-2021  
APP: 56

Excipients:	Excipients:
lactose monohydraté, cellulose microcristalline, hypromellose faiblement substituée (L-HPC), Amidon de maïs, Oxyde de fer jaune, Silice colloïdale anhydre, Talc purifié, Stéarate de magnésium, ...	lactose monohydraté, cellulose microcristalline, hypromellose faiblement substituée (L-HPC), Amidon de maïs, Oxyde de fer jaune, Silice colloïdale anhydre, Talc purifié, Stéarate de magnésium, ...
6,25 mg	25 mg
DINOR® 6,25 mg	CARDINOR® 25 mg
mg/Comprimé	

Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, si vous remarquez un effet indésirable non prévu, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

les boîtes de 10, 30 et 60

Excipients: lactose monohydraté, cellulose microcristalline, hypromellose faiblement substituée (L-HPC), Amidon de maïs, Oxyde de fer jaune, Silice colloïdale anhydre, Talc purifié, Stéarate de magnésium, ...

Excipients: lactose monohydraté, cellulose microcristalline, hypromellose faiblement substituée (L-HPC), Amidon de maïs, Oxyde de fer jaune, Silice colloïdale anhydre, Talc purifié, Stéarate de magnésium, ...

Excipients: lactose monohydraté, cellulose microcristalline, hypromellose faiblement substituée (L-HPC), Amidon de maïs, Oxyde de fer jaune, Silice colloïdale anhydre, Talc purifié, Stéarate de magnésium, ...

Excipients: lactose monohydraté, cellulose microcristalline, hypromellose faiblement substituée (L-HPC), Amidon de maïs, Oxyde de fer jaune, Silice colloïdale anhydre, Talc purifié, Stéarate de magnésium, ...

Excipients: lactose monohydraté, cellulose microcristalline, hypromellose faiblement substituée (L-HPC), Amidon de maïs, Oxyde de fer jaune, Silice colloïdale anhydre, Talc purifié, Stéarate de magnésium, ...

Excipients: lactose monohydraté, cellulose microcristalline, hypromellose faiblement substituée (L-HPC), Amidon de maïs, Oxyde de fer jaune, Silice colloïdale anhydre, Talc purifié, Stéarate de magnésium, ...

Excipients: lactose monohydraté, cellulose microcristalline, hypromellose faiblement substituée (L-HPC), Amidon de maïs, Oxyde de fer jaune, Silice colloïdale anhydre, Talc purifié, Stéarate de magnésium, ...

Excipients: lactose monohydraté, cellulose microcristalline, hypromellose faiblement substituée (L-HPC), Amidon de maïs, Oxyde de fer jaune, Silice colloïdale anhydre, Talc purifié, Stéarate de magnésium, ...

Excipients: lactose monohydraté, cellulose microcristalline, hypromellose faiblement substituée (L-HPC), Amidon de maïs, Oxyde de fer jaune, Silice colloïdale anhydre, Talc purifié, Stéarate de magnésium, ...



# CARDINOR® 6,25 & 25 mg

comprimés sécables

Carvédilol

6. Effets indésirables

Description des effets indésirables :

Les effets indésirables sont classés ci-dessous par fréquence (touché plus d'un patient sur 10) :

Comme tous les médicaments, CARDINOR, comp

indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas s

diminution du nombre de globules rouges dans le g

prise de poids, augmentation du taux de cholesté

taux de glucose dans le sang chez les patients diab

de Raynaud), modification de la vision, diminution du liquide lac

important dans le corps (rétention hydrique),

nausées, diarrhée, vomissements, ballonnement

extrêmes dououreux,

circulation sanguine et/ou une insuffisance rénale

Cedème, douleur

Peu fréquent (touché 1 à 10 patients sur 1000) :

trouble du sommeil,

sensation vertigineuse, perte de conscience brut

fourmillements dans certaines parties du corps,

trouble de la conduction cardiaque, angine de po

cutanées type pruritais ou lichen), chute des chev

Rare (touché 1 à 10 patients sur 10 000) :

diminution du taux de plaquettes dans le sang ;

nez bouché,

troubles de la miction

Tres rare (touché moins d'un patient sur 10 000) :

diminution du taux de globule blanc dans le sang ;

réaction allergique

augmentation des enzymes hépatiques,

inconforts urinaires chez les femmes

syndrome de Ljely)

Declaraton des effets indésirables :

Elle permet une surveillance continue du rapport de

7. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Adressez vous à votre médecin ou votre pharmacie

secable en cas :

d'augmentation des troubles cardiaques, d'orden

(rétention hydrique), de difficultés respiratoires sév

30 comprimés sécables

CARDINOR® 25 mg

LOT: KA84212

PER: 10-2021

APP: 56

les, boîtes de 10, 30 et 60

scables, boîtes de 10, 30 et 60

ne pourrait lui être notifi

ou si vous remarquez un effet indésirable non

ou si vous remarquez un effet indésirable non

ne prescri. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre,

avez un doute, demandez plus d'information à votre

soin de la reire

ette notice avant de prendre ce médicament

mg/Comprimé	
CARDINOR® 25 mg	DINOR® 6,25 mg
25 mg	6,25 mg
Excipients : lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Hypromellose faiblement substituée (L-HPC), Amidon de maïs, Oxyde de fer jaune, Silice colloïdale anhydre, Talc purifié, Stéarate de magnésium... a.s.p 1 Comprimé sécable	

Liste des excipients à effet notoire : Lactose

2. Classe pharmaco thérapeutique ou le type d'activité

Alpha et bêta bloquant

3. Indications thérapeutiques

Le médicament est prescrit dans le traitement de l'insuffisance cardiaque symptomatique, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque.

4. Posologie et voie d'administration :

La posologie est adaptée à chaque patient.

Le traitement est instauré par une dose initiale de 3,125 mg.

Si cette première administration est bien tolérée, la posologie est augmentée progressivement sur au moins 6 semaines à 6,25 mg puis 12,5 mg puis 25 mg par jour puis 25 mg par jour.

La posologie maximale habituellement recommandée est de 25 mg 2 fois par jour.

DANS TOUTES LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A LA PRESCRIPTION MEDICALE.

Mode d'administration

Voie orale

Les comprimés doivent être avalés avec une quantité suffisante d'eau.

5. Contre-indications

Ne prenez jamais CARDINOR, comprimé sécable dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la substance active (carvédilol) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (cf. Composition) ;

- Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave ;

- Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons (broncho-pneumopathie chronique obstructive) ou un rétrécissement des bronches ;

(bronchospasme) ;

- Si votre cœur fonctionne très mal (insuffisance cardiaque sévère) malgré l'utilisation d'un traitement et que vous avez des gonflements (œdèmes), une présence anormale de liquide dans le ventre ou des difficultés à respirer. Dans ce cas, votre état peut nécessiter un traitement par voie

venueuse ;

- Si vous avez une déliance grave du cœur ( choc cardiogénique) ;

battements du cœur (bloc auriculo-ventriculaire du second et troisième degré, bloc sino-auriculaire, saut si vous avez un pacemaker) ;

- Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des Raynaud) ou dans les artères des jambes (artériosclérose) ;

- Si vous avez une tension artérielle très basse (hypotension sévère) ;

- Si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique) ;

- En même temps que certains médicaments ;

- la cimetidine (médicament utilisé pour traiter un ulcère de l'estomac ou de l'intestin) ;

# CARDINOR® 6,25 & 25 mg

comprimés sécables

Carvédilol

6. Effets indésirables

Description des effets indésirables :  
Comme tous les médicaments, CARDINOR, comp...

Les effets indésirables sont classés ci-dessous par fréquence (touché plus d'un patient sur 10) :

Fréquents (touché 1 à 10 patients sur 100) :  
- tachycardie, augmentation du taux de glucose dans le sang, prise de poids, augmentation du taux de cholestérol...

Modifications de la vision, diminution du liquide lacrymal, modification du rythme cardiaque, gonflement de la face, diminution du rythme cardiaque, gonflement de la face, diminution du rythme cardiaque, gonflement de la face...

Difficultés respiratoires, asthme, toux, sensation de vertige en position debout, perturbation importante dans le corps (rétention hydrique), augmentation du rythme cardiaque, augmentation du rythme cardiaque, augmentation du rythme cardiaque...

Difficultés respiratoires, asthme, toux, sensation de vertige en position debout, perturbation importante dans le corps (rétention hydrique), augmentation du rythme cardiaque, augmentation du rythme cardiaque, augmentation du rythme cardiaque...

Difficultés respiratoires, asthme, toux, sensation de vertige en position debout, perturbation importante dans le corps (rétention hydrique), augmentation du rythme cardiaque, augmentation du rythme cardiaque, augmentation du rythme cardiaque...

Difficultés respiratoires, asthme, toux, sensation de vertige en position debout, perturbation importante dans le corps (rétention hydrique), augmentation du rythme cardiaque, augmentation du rythme cardiaque, augmentation du rythme cardiaque...

Difficultés respiratoires, asthme, toux, sensation de vertige en position debout, perturbation importante dans le corps (rétention hydrique), augmentation du rythme cardiaque, augmentation du rythme cardiaque, augmentation du rythme cardiaque...

Difficultés respiratoires, asthme, toux, sensation de vertige en position debout, perturbation importante dans le corps (rétention hydrique), augmentation du rythme cardiaque, augmentation du rythme cardiaque, augmentation du rythme cardiaque...

Difficultés respiratoires, asthme, toux, sensation de vertige en position debout, perturbation importante dans le corps (rétention hydrique), augmentation du rythme cardiaque, augmentation du rythme cardiaque, augmentation du rythme cardiaque...

Difficultés respiratoires, asthme, toux, sensation de vertige en position debout, perturbation importante dans le corps (rétention hydrique), augmentation du rythme cardiaque, augmentation du rythme cardiaque, augmentation du rythme cardiaque...

Difficultés respiratoires, asthme, toux, sensation de vertige en position debout, perturbation importante dans le corps (rétention hydrique), augmentation du rythme cardiaque, augmentation du rythme cardiaque, augmentation du rythme cardiaque...

Difficultés respiratoires, asthme, toux, sensation de vertige en position debout, perturbation importante dans le corps (rétention hydrique), augmentation du rythme cardiaque, augmentation du rythme cardiaque, augmentation du rythme cardiaque...

Difficultés respiratoires, asthme, toux, sensation de vertige en position debout, perturbation importante dans le corps (rétention hydrique), augmentation du rythme cardiaque, augmentation du rythme cardiaque, augmentation du rythme cardiaque...

Difficultés respiratoires, asthme, toux, sensation de vertige en position debout, perturbation importante dans le corps (rétention hydrique), augmentation du rythme cardiaque, augmentation du rythme cardiaque, augmentation du rythme cardiaque...

30 comprimés sécables  
CARDINOR® 25 mg  
LOT: KA84212  
PER: 10-2021  
APP: 56-444

Excipients :	Excipients :	Excipients :
lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Hypromellose faiblement substituée (L-HPC), Amidon de maïs, Oxyde de fer jaune, Silice colloïdale anhydre, Talc purifié, Stéarate de magnésium...	lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Hypromellose faiblement substituée (L-HPC), Amidon de maïs, Oxyde de fer jaune, Silice colloïdale anhydre, Talc purifié, Stéarate de magnésium...	lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Hypromellose faiblement substituée (L-HPC), Amidon de maïs, Oxyde de fer jaune, Silice colloïdale anhydre, Talc purifié, Stéarate de magnésium...
6,25 mg	6,25 mg	6,25 mg
25 mg	25 mg	25 mg

Excipients : lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Hypromellose faiblement substituée (L-HPC), Amidon de maïs, Oxyde de fer jaune, Silice colloïdale anhydre, Talc purifié, Stéarate de magnésium...  
DANS TOUTES LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A LA PRESCRIPTION MEDICALE.  
Le posologie est adaptée à chaque patient.  
Le traitement est instauré par une dose initiale de 3,125 mg.  
Si cette première administration est bien tolérée, le posologie est augmentée progressivement sur au moins 6 semaines à 6,25 mg puis 12,5 mg puis 25 mg par jour puis 25 mg par jour.  
Le posologie maximale habituellement recommandée est de 25 mg 2 fois par jour.  
DANS TOUTES LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A LA PRESCRIPTION MEDICALE.

Mode d'administration :  
Voie orale  
Les comprimés doivent être avalés avec une quantité suffisante d'eau.  
Fréquences d'administration :  
CARDINOR doit être pris au moment des repas, chaque jour à la même heure.  
Durée du traitement :  
SE CONFORMER A LA PRESCRIPTION MEDICALE.  
5. Contre-indications  
Ne prenez jamais CARDINOR, comprimé sécable dans les cas suivants :  
- Si vous êtes allergique à la substance active (carvédilol) ou à l'un des autres composants contenus dans le médicament (cf. Composition).  
- Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave.  
- Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons (broncho-pneumopathie chronique obstructive) ou un rétrécissement des bronches (bronchospasme).  
- Si votre cœur fonctionne très mal (insuffisance cardiaque sévère) malgré l'utilisation d'un traitement et que vous avez des gonflements (œdèmes), une présence anormale de liquide dans le ventre ou des difficultés à respirer. Dans ce cas, votre état peut nécessiter un traitement par voie veineuse.  
- Si vous avez une déshydratation grave du cœur ( choc cardiogénique).  
- Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des battements du cœur ( bloc auriculo-ventriculaire du second et troisième degré, bloc sino-auriculaire, saut si vous avez un pacemaker).  
- Si vous avez eu un infarctus du myocarde.  
- Si vous avez des troubles de la circulation sanguine au niveau des doigts (de type phénomène de Raynaud) ou dans les artères des jambes (artérite).  
- Si vous avez une tension artérielle très basse (hypotension sévère).  
- Si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique).  
- En même temps que certains médicaments :  
- la cimétidine (médicament utilisé pour traiter un ulcère de l'estomac ou de l'intestin).

Mode d'administration :  
Voie orale  
Les comprimés doivent être avalés avec une quantité suffisante d'eau.  
Fréquences d'administration :  
CARDINOR doit être pris au moment des repas, chaque jour à la même heure.  
Durée du traitement :  
SE CONFORMER A LA PRESCRIPTION MEDICALE.  
5. Contre-indications  
Ne prenez jamais CARDINOR, comprimé sécable dans les cas suivants :  
- Si vous êtes allergique à la substance active (carvédilol) ou à l'un des autres composants contenus dans le médicament (cf. Composition).  
- Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave.  
- Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons (broncho-pneumopathie chronique obstructive) ou un rétrécissement des bronches (bronchospasme).  
- Si votre cœur fonctionne très mal (insuffisance cardiaque sévère) malgré l'utilisation d'un traitement et que vous avez des gonflements (œdèmes), une présence anormale de liquide dans le ventre ou des difficultés à respirer. Dans ce cas, votre état peut nécessiter un traitement par voie veineuse.  
- Si vous avez une déshydratation grave du cœur ( choc cardiogénique).  
- Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des battements du cœur ( bloc auriculo-ventriculaire du second et troisième degré, bloc sino-auriculaire, saut si vous avez un pacemaker).  
- Si vous avez eu un infarctus du myocarde.  
- Si vous avez des troubles de la circulation sanguine au niveau des doigts (de type phénomène de Raynaud) ou dans les artères des jambes (artérite).  
- Si vous avez une tension artérielle très basse (hypotension sévère).  
- Si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique).  
- En même temps que certains médicaments :  
- la cimétidine (médicament utilisé pour traiter un ulcère de l'estomac ou de l'intestin).





# TORVA®

## Atorvastatine

à 10 mg, boîtes de 15 et de 30.  
à 20 mg, boîtes de 15 et de 30.



30 Comprimés mboles  
TORVA 20 20 mg

le calcique trihydraté).....10 mg  
.....1 cp  
le calcique trihydraté).....20 mg  
.....1 cp

### INDICATIONS THERAPEUTIQUE :

hypotriglycéridémiant, inhibiteur de l'HMG Co-A réductase (C10AA05 : système cardiovasculaire).

Ce médicament est prescrit dans certaines formes d'hypercholestérolémies lorsque les activités physiques, la perte de poids et le régime alimentaire n'ont pas permis d'abaisser le taux de cholestérol dans le sang.  
Il est préconisé également dans certaines formes d'hypercholestérolémies familiales lorsqu'un régime alimentaire s'est avéré insuffisant.  
L'utilisation de ce médicament doit être accompagnée avec un régime alimentaire assidu.

### CONTRE-INDICATIONS :

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

- Hypersensibilité à l'un des constituants,
- Maladies du foie,
- Femme enceinte ou qui allaite (cf. Grossesse/Allaitement).
- En cas d'association avec, Itraconazole, kétoconazole, antiprotéases (cf Interactions).
- Sauf avis contraire de votre médecin : en cas d'association avec les fibrates (cf Interactions).

### MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

#### Mises en garde :

Dans le traitement des hypercholestérolémies, respecter scrupuleusement le régime prescrit par votre médecin.  
Un bilan hépatique doit être effectué avant et pendant le traitement.  
En cas de douleurs musculaires, prévenir immédiatement votre médecin.  
En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de mal absorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

#### Précautions d'emploi :

Prévenez votre médecin en cas de :

- Consommation d'alcool,
- Antécédents hépatiques,
- Désir de grossesse ou d'allaitement.

Excipient à effet notoire : lactose.

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments et notamment avec l'Itraconazole, le Kétoconazole, les Antiprotéases et les Fibrates, signalez systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

### GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

#### Grossesse :

Ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez immédiatement votre médecin : lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

#### Allaitement :

L'administration de ce médicament pendant l'allaitement est contre-indiquée.

### POSOLOGIE :

La posologie usuelle est de 10 mg/jour, voire 20 mg/jour, dans les hypercholestérolémies modérées.

Des posologies plus élevées peuvent être nécessaires dans les formes sévères, notamment dans les formes familiales homozygotes.

La dose maximale recommandée est de 80 mg.

Ce médicament est prescrit en association avec le régime (cf Indications), en prise unique à tout moment de la journée, indépendamment des repas.

### VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec un peu d'eau.

### EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS :

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants :

#### Sur le plan clinique :

Les effets indésirables sont généralement discrets et transitoires : troubles digestifs (constipation, ballonnement, mauvaise digestion, douleurs abdominales, nausées, diarrhée), maux de tête, fatigue, insomnie, réactions allergiques.

Plus rarement, des crampes ou des douleurs musculaires ont été rapportées.

En cas d'atteinte musculaire (faiblesse, douleur ou élévation de certaines enzymes musculaires), contactez immédiatement votre médecin.

#### Sur le plan biologique :

Les effets indésirables biologiques les plus fréquents sont :

- Une élévation de certaines enzymes du foie,
- Diminution du nombre des plaquettes,
- Modification du taux du sucre dans le sang.

### CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE :

Il n'existe aucun traitement spécifique en cas de surdosage. La prise en charge doit être symptomatique.

En cas d'absorption excessive d'Atorvastatine, consulter un médecin immédiatement.

### PRECAUTIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION :

A conserver à une température inférieure à 30°C sans dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

### LISTE I

Fabriqué par les Laboratoires NOVOPHARMA  
Sous licence  
The Jordanian Pharmaceutical Manufacturing Co.







TORVA<sup>®</sup> 20 20 mg ○

30 Comprimés Enrobés



6 118000 140719

LOT: 2044  
PER: 10/21  
FPO: 106 PDDH

# TORVA<sup>®</sup> Atorvastatine

## INDICATION:

dosés à 10 mg, boîtes de 15 et de 30.  
dosés à 20 mg, boîtes de 15 et de 30.

ne calcique trihydratée) ..... 10 mg  
..... 1 cp

que trihydratée) ..... 20 mg  
..... 1 cp

## CONTRAINDICATIONS :

hypercholestérolémie, inhibiteur de l'HMG Co-A réductase (C10AA05 : système cardiovasculaire).

certaines formes d'hypercholestérolémies lorsque les activités physiques, la perte de poids et le régime alimentaire n'ont pas permis d'abaisser le taux de cholestérol dans le sang.

Il est préconisé également dans certaines formes d'hypercholestérolémies familiales lorsqu'un régime alimentaire s'est avéré insuffisant. L'utilisation de ce médicament doit être accompagnée avec un régime alimentaire assidu.

## CONTRE-INDICATIONS :

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

- Hypersensibilité à l'un des constituants,
- Maladies du foie,
- Femme enceinte ou qui allaite (cf. Grossesse/Allaitement).
- En cas d'association avec, Itraconazole, kétoconazole, antiacides (cf Interactions).
- Sauf avis contraire de votre médecin : en cas d'association avec les fibrates (cf Interactions).

## MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

### Mises en garde :

Dans le traitement des hypercholestérolémies, respecter scrupuleusement le régime prescrit par votre médecin.

Un bilan hépatique doit être effectué avant et pendant le traitement.

En cas de douleurs musculaires, prévenir immédiatement votre médecin.

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

### Précautions d'emploi :

Prévenez votre médecin en cas de :

Consommation d'alcool.

Antécédents hépatiques.

Désir de grossesse ou d'allaitement.

Excipient à effet notoire : lactose.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments et notamment avec l'Itraconazole, le Kétoconazole, les Antiacides et les Fibrates, signalez systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

### Grossesse :

Ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez immédiatement votre médecin : lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

### Allaitement :

L'administration de ce médicament pendant l'allaitement est contre-indiquée.

## POSOLOGIE :

La posologie usuelle est de 10 mg/jour, voire 20 mg/jour, dans les hypercholestérolémies modérées.

Des posologies plus élevées peuvent être nécessaires dans les formes sévères, notamment dans les formes familiales homozygotes.

La dose maximale recommandée est de 80 mg.

Ce médicament est prescrit en association avec le régime (cf Indications), en prise unique à tout moment de la journée, indépendamment des repas.

## VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec un peu d'eau.

## EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS :

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants :

### Sur le plan clinique :

Les effets indésirables sont généralement discrets et transitoires : troubles digestifs (constipation, ballonnement, mauvaise digestion, douleurs abdominales, nausées, diarrhée), maux de tête, fatigue, insomnie, réactions allergiques.

Plus rarement, des crampes ou des douleurs musculaires ont été rapportées.

En cas d'atteinte musculaire (faiblesse, douleur ou élévation de certaines enzymes musculaires), contactez immédiatement votre médecin.

### Sur le plan biologique :

Les effets indésirables biologiques les plus fréquents sont :

Une élévation de certaines enzymes du foie,

Diminution du nombre des plaquettes,

Modification du taux du sucre dans le sang.

## CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE :

Il n'existe aucun traitement spécifique en cas de surdosage. La prise en charge doit être symptomatique.

En cas d'absorption excessive d'Atorvastatine, consulter un médecin immédiatement.

## PRECAUTIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION :

A conserver à une température inférieure à 30°C sans dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

LISTE I

Fabriqué par les Laboratoires NOVOPHARMA  
Sous licence

The Jordanian Pharmaceutical Manufacturing Co.







# FLUDEX<sup>®</sup> LP

INDAPAMIDE 1,5 MG

comprimé pelliculé à Libération Prolongée

05/89

**Contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de votre maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique «Effets indésirables».

## Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée ?
3. Comment prendre FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée ?
6. Informations supplémentaires

## 1-QU'EST-CE QUE FLUDEX 1,5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Indications thérapeutiques

FLUDEX 1,5 mg est un comprimé pelliculé à libération prolongée contenant de l'indapamide comme principe actif. L'indapamide est un diurétique. La plupart des diurétiques augmentent la quantité d'urine produite par les reins. Toutefois, l'indapamide est différent des autres diurétiques car il n'entraîne qu'une légère augmentation de la quantité d'urine produite.

Ce médicament est indiqué pour réduire la pression artérielle élevée (hypertension) chez l'adulte.

## 2-QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FLUDEX 1,5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ?

### Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez le avant de prendre ce médicament.

### Contre-indications

**Ne prenez jamais FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée :**

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'indapamide ou à tout autre sulfamide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- si vous avez une maladie grave du rein,
- si vous avez une maladie grave du foie ou si vous souffrez d'une encéphalopathie hépatique (maladie dégénérative du cerveau),
- si vous avez un taux bas de potassium dans le sang.

### Précautions d'emploi et mises en garde spéciales

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre FLUDEX 1,5 mg :

- si vous avez une maladie du foie,
- si vous êtes diabétique,
- si vous souffrez de goutte,
- si vous avez des troubles du rythme cardiaque ou des problèmes rénaux,
- si vous devez faire un examen de votre glande parathyroïde.

Vous devez informer votre médecin si vous avez eu des réactions de photosensibilisation.

Votre médecin peut être amené à vous prescrire des examens biologiques afin de surveiller des taux faibles de sodium ou de potassium ou des taux élevés de calcium dans le sang.

Si vous pensez être concerné par ces situations ou si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

L'utilisation de ce médicament 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).

### Interactions avec d'autres médicaments

**Autres médicaments et FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée**

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Évitez de prendre FLUDEX 1,5 mg avec du lithium (utilisé pour traiter la dépression), en raison du risque d'augmentation des taux de lithium dans le sang.

Si vous prenez l'un des médicaments suivants, parlez-en à votre médecin, certaines précautions d'emploi particulières peuvent être nécessaires :

- médicaments utilisés pour des troubles du rythme cardiaque (ex : quinine, hydroquinidine, disopyramide, amiodarone, sotalol, ibutilide, dofetilide, digitaline),
  - médicaments utilisés pour traiter des troubles mentaux tels que dépression, anxiété, schizophrénie... (ex : antidépresseurs tricycliques, antipsychotiques, neuroleptiques),
  - bédridil (utilisé pour traiter l'angine de poitrine, maladie provoquant des douleurs dans la poitrine),
  - cisapride, diphémanil (utilisés pour traiter les troubles gastro-intestinaux),
  - sparfloxacine, moxifloxacine, érythromycine par injection (antibiotiques utilisés pour traiter des infections),
  - vincamine par injection (utilisé pour traiter des troubles cognitifs symptomatiques chez les patients âgés, y compris la perte de mémoire),
  - halofantrine (antiparasitaire utilisé pour traiter certains types de paludisme),
  - pentamidine (utilisée pour traiter certains types de pneumonie),
  - mizolastine (utilisée pour traiter les réactions allergiques comme le rhume des foins),
  - anti-inflammatoires non-stéroïdiens pour soulager la douleur (ex : ibuprofène) ou fortes doses d'acide acétylsalicylique,
  - inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) (utilisés pour traiter l'hypertension artérielle et l'insuffisance cardiaque),
  - amphotéricine B par injection (médicaments antifongiques),
  - corticostéroïdes oraux utilisés pour traiter divers troubles : asthme sévère et arthrite rhumatoïde,
  - laxatifs stimulants,
  - baclofène (pour traiter la raideur musculaire survenant de maladie comme la sclérose multiple),
  - diurétiques épargneurs de potassium (amiloride, spironolactone, triamfène),
  - metformine (pour traiter le diabète),
  - produits de contrastes iodés (utilisés pour les examens aux rayons X),
  - comprimés de calcium ou autres suppléments calciques,
  - ciclosporine, tacrolimus ou autres immunosuppresseurs utilisés suite à une transplantation d'organe, pour le traitement de maladies auto-immunes ou de maladies rhumatologiques ou dermatologiques graves,
  - tétracosactide (pour traiter la maladie de Cohn).
- Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**
- Grossesse et allaitement**
- Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.
- L'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Lorsqu'une grossesse est planifiée ou confirmée, un traitement alternatif doit être initié dès que possible.
- Prévenez votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous souhaitez l'être.
- Le principe actif est excrété dans le lait maternel. L'allaitement est déconseillé si vous prenez ce médicament.

### Sportifs

Sportifs, attention, cette spécialité contient un principe actif pour réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

**Effet sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines**

Conduite de véhicules et utilisation de machines





# FLUDEX<sup>®</sup> LP

INDAPAMIDE 1,5 MG

comprimé pelliculé à Libération Prolongée

05/89

**Contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de votre maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique «Effets indésirables».

## Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée ?
3. Comment prendre FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée ?
6. Informations supplémentaires

## 1-QU'EST-CE QUE FLUDEX 1,5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Indications thérapeutiques

FLUDEX 1,5 mg est un comprimé pelliculé à libération prolongée contenant de l'indapamide comme principe actif. L'indapamide est un diurétique. La plupart des diurétiques augmentent la quantité d'urine produite par les reins. Toutefois, l'indapamide est différent des autres diurétiques car il n'entraîne qu'une légère augmentation de la quantité d'urine produite.

Ce médicament est indiqué pour réduire la pression artérielle élevée (hypertension) chez l'adulte.

## 2-QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FLUDEX 1,5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ?

### Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez le avant de prendre ce médicament.

### Contre-indications

**Ne prenez jamais FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée :**

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'indapamide ou à tout autre sulfamide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- si vous avez une maladie grave du rein,
- si vous avez une maladie grave du foie ou si vous souffrez d'une encéphalopathie hépatique (maladie dégénérative du cerveau),
- si vous avez un taux bas de potassium dans le sang.

### Précautions d'emploi et mises en garde spéciales

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre FLUDEX 1,5 mg :

- si vous avez une maladie du foie,
- si vous êtes diabétique,
- si vous souffrez de goutte,
- si vous avez des troubles du rythme cardiaque ou des problèmes rénaux,
- si vous devez faire un examen de votre glande parathyroïde.

Vous devez informer votre médecin si vous avez eu des réactions de photosensibilisation.

Votre médecin peut être amené à vous prescrire des examens biologiques afin de surveiller des taux faibles de sodium ou de potassium ou des taux élevés de calcium dans le sang.

Si vous pensez être concerné par ces situations ou si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

L'utilisation de ce médicament 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).

### Interactions avec d'autres médicaments

**Autres médicaments et FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée**

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Évitez de prendre FLUDEX 1,5 mg avec du lithium (utilisé pour traiter la dépression), en raison du risque d'augmentation des taux de lithium dans le sang.

Si vous prenez l'un des médicaments suivants, parlez-en à votre médecin, certaines précautions d'emploi particulières peuvent être nécessaires :

- médicaments utilisés pour des troubles du rythme cardiaque (ex : quinine, hydroquinidine, disopyramide, amiodarone, sotalol, ibutilide, dofetilide, digitaline),
  - médicaments utilisés pour traiter des troubles mentaux tels que dépression, anxiété, schizophrénie... (ex : antidépresseurs tricycliques, antipsychotiques, neuroleptiques),
  - bédridil (utilisé pour traiter l'angine de poitrine, maladie provoquant des douleurs dans la poitrine),
  - cisapride, diphémanil (utilisés pour traiter les troubles gastro-intestinaux),
  - sparfloxacine, moxifloxacine, érythromycine par injection (antibiotiques utilisés pour traiter des infections),
  - vincamine par injection (utilisé pour traiter des troubles cognitifs symptomatiques chez les patients âgés, y compris la perte de mémoire),
  - halofantrine (antiparasitaire utilisé pour traiter certains types de paludisme),
  - pentamidine (utilisée pour traiter certains types de pneumonie),
  - mizolastine (utilisée pour traiter les réactions allergiques comme le rhume des foins),
  - anti-inflammatoires non-stéroïdiens pour soulager la douleur (ex : ibuprofène) ou fortes doses d'acide acétylsalicylique,
  - inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) (utilisés pour traiter l'hypertension artérielle et l'insuffisance cardiaque),
  - amphotéricine B par injection (médicaments antifongiques),
  - corticostéroïdes oraux utilisés pour traiter divers troubles : asthme sévère et arthrite rhumatoïde,
  - laxatifs stimulants,
  - baclofène (pour traiter la raideur musculaire survenant de maladie comme la sclérose multiple),
  - diurétiques épargneurs de potassium (amiloride, spironolactone, triamfène),
  - metformine (pour traiter le diabète),
  - produits de contrastes iodés (utilisés pour les examens aux rayons X),
  - comprimés de calcium ou autres suppléments calciques,
  - ciclosporine, tacrolimus ou autres immunosuppresseurs utilisés suite à une transplantation d'organe, pour le traitement de maladies auto-immunes ou de maladies rhumatologiques ou dermatologiques graves,
  - tétracosactide (pour traiter la maladie de Cohn).
- Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**
- Grossesse et allaitement**
- Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.
- L'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Lorsqu'une grossesse est planifiée ou confirmée, un traitement alternatif doit être initié dès que possible.
- Prévenez votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous souhaitez l'être.
- Le principe actif est excrété dans le lait maternel. L'allaitement est déconseillé si vous prenez ce médicament.

### Sportifs

Sportifs, attention, cette spécialité contient un principe actif pour réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

**Effet sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines**

Conduite de véhicules et utilisation de machines



# FLUDEX<sup>®</sup> LP

INDAPAMIDE 1,5 MG

comprimé pelliculé à Libération Prolongée

05/89

**Contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de votre maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique «Effets indésirables».

## Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée ?
3. Comment prendre FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée ?
6. Informations supplémentaires

## 1-QU'EST-CE QUE FLUDEX 1,5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Indications thérapeutiques

FLUDEX 1,5 mg est un comprimé pelliculé à libération prolongée contenant de l'indapamide comme principe actif. L'indapamide est un diurétique. La plupart des diurétiques augmentent la quantité d'urine produite par les reins. Toutefois, l'indapamide est différent des autres diurétiques car il n'entraîne qu'une légère augmentation de la quantité d'urine produite.

Ce médicament est indiqué pour réduire la pression artérielle élevée (hypertension) chez l'adulte.

## 2-QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FLUDEX 1,5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ?

### Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez le avant de prendre ce médicament.

### Contre-indications

**Ne prenez jamais FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée :**

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'indapamide ou à tout autre sulfamide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- si vous avez une maladie grave du rein,
- si vous avez une maladie grave du foie ou si vous souffrez d'une encéphalopathie hépatique (maladie dégénérative du cerveau),
- si vous avez un taux bas de potassium dans le sang.

### Précautions d'emploi et mises en garde spéciales

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre FLUDEX 1,5 mg :

- si vous avez une maladie du foie,
- si vous êtes diabétique,
- si vous souffrez de goutte,
- si vous avez des troubles du rythme cardiaque ou des problèmes rénaux,
- si vous devez faire un examen de votre glande parathyroïde.

Vous devez informer votre médecin si vous avez eu des réactions de photosensibilisation.

Votre médecin peut être amené à vous prescrire des examens biologiques afin de surveiller des taux faibles de sodium ou de potassium ou des taux élevés de calcium dans le sang.

Si vous pensez être concerné par ces situations ou si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

L'utilisation de ce médicament 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).

### Interactions avec d'autres médicaments

**Autres médicaments et FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée**

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Évitez de prendre FLUDEX 1,5 mg avec du lithium (utilisé pour traiter la dépression), en raison du risque d'augmentation des taux de lithium dans le sang.

Si vous prenez l'un des médicaments suivants, parlez-en à votre médecin, certaines précautions d'emploi particulières peuvent être nécessaires :

- médicaments utilisés pour des troubles du rythme cardiaque (ex : quinine, hydroquinidine, disopyramide, amiodarone, sotalol, ibutilide, dofetilide, digitaline),
  - médicaments utilisés pour traiter des troubles mentaux tels que dépression, anxiété, schizophrénie... (ex : antidépresseurs tricycliques, antipsychotiques, neuroleptiques),
  - bédridil (utilisé pour traiter l'angine de poitrine, maladie provoquant des douleurs dans la poitrine),
  - cisapride, diphémanil (utilisés pour traiter les troubles gastro-intestinaux),
  - sparfloxacine, moxifloxacine, érythromycine par injection (antibiotiques utilisés pour traiter des infections),
  - vincamine par injection (utilisé pour traiter des troubles cognitifs symptomatiques chez les patients âgés, y compris la perte de mémoire),
  - halofantrine (antiparasitaire utilisé pour traiter certains types de paludisme),
  - pentamidine (utilisée pour traiter certains types de pneumonie),
  - mizolastine (utilisée pour traiter les réactions allergiques comme le rhume des foins),
  - anti-inflammatoires non-stéroïdiens pour soulager la douleur (ex : ibuprofène) ou fortes doses d'acide acétylsalicylique,
  - inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) (utilisés pour traiter l'hypertension artérielle et l'insuffisance cardiaque),
  - amphotéricine B par injection (médicaments antifongiques),
  - corticostéroïdes oraux utilisés pour traiter divers troubles : asthme sévère et arthrite rhumatoïde,
  - laxatifs stimulants,
  - baclofène (pour traiter la raideur musculaire survenant de maladie comme la sclérose multiple),
  - diurétiques épargneurs de potassium (amiloride, spironolactone, triamfène),
  - metformine (pour traiter le diabète),
  - produits de contrastes iodés (utilisés pour les examens aux rayons X),
  - comprimés de calcium ou autres suppléments calciques,
  - ciclosporine, tacrolimus ou autres immunosuppresseurs utilisés suite à une transplantation d'organe, pour le traitement de maladies auto-immunes ou de maladies rhumatologiques ou dermatologiques graves,
  - tétracosactide (pour traiter la maladie de Cohn).
- Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**
- Grossesse et allaitement**
- Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.
- L'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Lorsqu'une grossesse est planifiée ou confirmée, un traitement alternatif doit être initié dès que possible.
- Prévenez votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous souhaitez l'être.
- Le principe actif est excrété dans le lait maternel. L'allaitement est déconseillé si vous prenez ce médicament.

### Sportifs

Sportifs, attention, cette spécialité contient un principe actif pour réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

**Effet sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines**

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat -R.P.1.

Nin sebaâ Casablanca

APROVASC 300mg/10mg B28

Cp Pel

PPV : 209,00 DH



6 118001 082056



Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat -R.P.1.

Nin sebaâ Casablanca

APROVASC 300mg/10mg B28

Cp Pel

PPV : 209,00 DH



6 118001 082056

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat -R.P.1.

Nin sebaâ Casablanca

APROVASC 300mg/10mg B28

Cp Pel

PPV : 209,00 DH



6 118001 082056

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat -R.P.1.

Nin sebaâ Casablanca

APROVASC 300mg/10mg B28

Cp Pel

PPV : 209,00 DH



6 118001 082056