

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR 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.

## iologie 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.

## cique :

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

## éducation :

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

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

## ntaire :

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

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

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

## maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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



## Déclaration de Maladie

N° P19-  
*(B7-105)*

062925

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1195 Société : Royal Air Maroc

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : TOUIJAR AbdelRader

Date de naissance : 01-01-1945

Adresse : 7, Rue Souala 1<sup>er</sup> Étage MAALIF EXTENSION  
CASABLANCA

Tél. : 0664897840 Total des frais engagés : 1997,60 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 27/07/2020

Nom et prénom du malade : TOUIJAR ABDELRAHMANE Age : 75

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

HTA - AFIB

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : CASABLANCA

Le : 27/07/2020

Signature de l'adhérent(e) :

## **RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES**

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
27.07.2020	11 FCO	300,00		Dr Youcef DIB CABINET DOCTEUR OUAI - tel: 0524-53-96-00
27.07.2020	12 FCO	709,00		

## **EXECUTION DES ORDONNANCES**

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	24/07/2015	997,60

## **ANALYSES - RADIOGRAPHIES**

#### AUXILIAIRES MEDICAUX

## **RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES**

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

### **Important :**

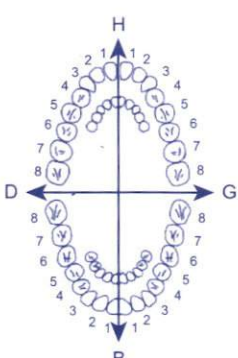
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan d'explorations.

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

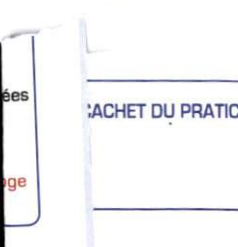
## DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

	H
25533412	21433552
00000000	00000000
D	
00000000	00000000
35533411	11433553



#### **[Création, remont, adjonction]**

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession



#### **ACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS**

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

# Docteur Youssef DRISSI

Spécialiste des maladies  
du Coeur et des Vaisseaux

Ancien Médecin Interne  
des Hôpitaux de Paris

- Holter tensionnel
- Holter rythmique
- Epreuve d'effort
- Echo-doppler  
cardiaque couleur



الدكتور يوسف الإدريسي

اختصاصي في أمراض القلب والشرايين

طبيب سابق بمستشفيات باريس

الفحص بالصدى بالألوان  
- الهولتر.

Casablanca, le

27-07-2020

TOVIJAR ABDELKADER

Note d'hôpital

par Drs Cardis

700,000D

Dr. Youssef DRISSI  
CARDIOLOGUE

100 Bd. Oum Rabii - Résidence Al Ofoq (près de la Polyclinique CNSS) Hay Hassani - Casablanca  
Tél./Fax : 0522 93 86 00 - E-mail : ydrissi@hotmail.com - Urgences : 0661 08 02 82

100، شارع أم الربيع - إقامة الأفق - الحي الحسني - الدار البيضاء

100, bd. Oum Rabii - Résidence Al Ofoq (près de la Polyclinique CNSS) Hay Hassani - Casablanca

المستعجلات : Tél./Fax : 0522 93 86 00 - الهاتف : E-mail : ydrissi@hotmail.com - Urgences : 0661 08 02 82

**Docteur Youssef DRISSI**

Spécialiste des maladies  
du Coeur et des Vaisseaux

Ancien Médecin Interne  
des Hôpitaux de Paris

- Holter tensionnel
- Holter rythmique
- Epreuve d'effort
- Echo-doppler cardiaque couleur



PHARMACIE LES JARDINS  
DE LA SAINTE BARBE  
Casablanca, Maroc  
Tél. : 0522 93 86 00  
Fax : 0522 93 86 04 11  
RC : 39935

**الدكتور يوسف الإدريسي**

اختصاصي في أمراض القلب والشرايين

طبيب سابق بمستشفيات باريس

الفحص بالصدى بالألوان

- الهولتر.

27.07.2007

Touijar ABBAS LKHAGH

72.00

① Detrend 10 11g mm/m

205.00 x 2

②



125.00 11g (3 sec)

97.00 x 2

76.20

③



20.00 x 6

997.60

Dr. YOUSSEF DRISSI  
CARDIOLOGUE  
100, شارع أم الربيع - إقامة الأفق - الحي الحسني - الدار البيضاء  
100, bd. Oum Rabii - Résidence Al Ofoq (près de la Polyclinique CNSS) Hay Hassani - Casablanca  
Tél./Fax : 0522 93 86 00 - E-mail : ydrissi@hotmail.com - Urgences : 0661 08 02 82

المستعجلات : 100, شارع أم الربيع - إقامة الأفق - الحي الحسني - الدار البيضاء  
100, bd. Oum Rabii - Résidence Al Ofoq (près de la Polyclinique CNSS) Hay Hassani - Casablanca  
Tél./Fax : 0522 93 86 00 - E-mail : ydrissi@hotmail.com - Urgences : 0661 08 02 82

# DETENSIEL® 10 mg, comprimé pelliculé sécable

Bisoprolol fumarate

Voie orale

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

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

#### Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
3. Comment prendre Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables de Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
5. Comment conserver Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
6. Informations sur Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable.

sécable ?

é sécable ?

sécable ET

partient à la

**DÉTENSIEL® 10 mg**  
30 comprimés pelliculés sécables



6 118001 101788

PPV : 72,00 DH

7862169336

Distribué par Cooper Pharma

**1. QU'EST-CE QU'IL Y A DANS QUELQUES COMPRIMÉS ?**

La substance active  
**CLASSÉ COMME UN MÉDICAMENT**

Ces médicaments agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier dans le cœur. Ils

La posologie doit être adaptée individuellement. La dose habituelle pour les adultes est de un comprimé de Détensiel 10 mg, une fois par jour.

Dans les cas sévères, la dose peut être augmentée à 20 mg une fois par jour.

Dans tous les cas, la posologie doit être adaptée individuellement et progressivement, en fonction notamment de la fréquence cardiaque et de la réponse au traitement.

#### Durée du traitement

Le traitement par Détensiel est généralement un traitement au long cours.

#### Posologie chez les patients présentant une insuffisance hépatique et/ou rénale

Aucune adaptation posologique n'est généralement nécessaire chez les patients présentant des troubles de la fonction hépatique ou rénale de严重ité légère à modérée.

Chez les patients atteints d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 20 ml/min) et chez les patients présentant des troubles sévères de la fonction hépatique, la dose maximale est de 10 mg par jour.

#### Posologie chez les personnes âgées

Le traitement doit être initié avec des faibles doses (5 mg) et sous surveillance étroite.

#### Posologie chez l'enfant

En l'absence d'étude sur les effets du bisoprolol chez l'enfant, l'utilisation de Détensiel n'est donc pas recommandée dans ce groupe d'âge.

#### Mode d'administration

# Co-anginib® 50mg/12,5mg

Boîte de 30 ou 60 comprimés pelliculés  
Losartan potassium et Hydrochlorothiazide



Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autre personnes, il pourrait lui être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

**Que contient cette notice :**

1. Qu'est ce que Co-anginib® et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Co-anginib® ?
3. Comment prendre Co-anginib® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Co-anginib® ?
6. Informations supplémentaires

**1. QU'EST CE QUE CO-ANGINIB ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

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

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

**2. QU'ELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CO-ANGINIB ?**

**Ne prenez jamais Co-anginib® en cas de :**

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

Hypokaliémie ou hypercalcémie résistante au traitement.

Insuffisance hépatique sévère, cholestase et troubles obstructifs biliaires.

Hypernatrémie réfractaire.

Hyperuricémie symptomatique (goutte).

2ème et 3ème trimestres de la grossesse.

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

Anurie.

**Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Co-anginib®**

Une attention particulière est requise chez les patients présentant :

Angio-œdème : Une surveillance étroite est recommandée.

Hypotension et hypovolémie : Il est recommandé de traiter ces pathologies avant l'administration de Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé. Les électrolytes sériques doivent être contrôlés à intervalles réguliers en cas de diarrhée ou de vomissements intercurrents.

Déséquilibres électrolytiques : les concentrations plasmatiques de potassium ainsi que la clairance de la créatinine devront être étroitement surveillées. Cette surveillance doit être renforcée en particulier chez les patients atteints d'insuffisance cardiaque et ayant une clairance de la créatinine comprise entre 30 et 50 ml/mn.

Insuffisance hépatique : Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé doit être utilisé avec prudence chez les patients ayant des antécédents d'insuffisance hépatique légère à modérée ou une maladie hépatique évolutive.

Insuffisance rénale : La prudence est recommandée lors de l'utilisation de Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé chez les patients présentant une insuffisance cardiaque sévère ou une dysfonction rénale préexistante.

Hyperaldostéronisme primaire : Les patients présentant un hyperaldostéronisme primaire ne sont généralement pas répondeurs aux traitements antihypertenseurs agissant par inhibition du système rénine-angiotensine. Les comprimés de Co-anginib® ne devront donc pas être utilisés.

Cardiopathie ischémique et maladie vasculaire cérébrale : Comme avec d'autres traitements antihypertenseurs, une baisse trop importante de la pression artérielle chez ces patients pourrait entraîner un infarctus du myocarde ou un accident vasculaire cérébral.

Insuffisance cardiaque, sténose des valves aortique et mitrale, cardiomyopathie hypertrophique obstructive.

Diabète sucré : Les diurétiques thiazidiques peuvent altérer la tolérance au glucose. Il peut être nécessaire d'adapter la posologie des antidiabétiques.

Antécédents d'allergies ou d'asthme bronchique ou d'un lupus érythémateux aigu disséminé.

Si vous avez eu un cancer de la peau ou si vous développez une lésion cutanée suspecte pendant le traitement. Le traitement par l'hydrochlorothiazide, en particulier l'utilisation à long terme avec des doses élevées, peut augmenter le risque de certains types de cancer de la peau non mélanome (carcinome basocellulaire, carcinome épidermoïde). Protégez votre peau des rayons du soleil et des rayons UV lorsque vous prenez Co-anginib.

**Utilisation chez les enfants « et adolescents »**

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de Co-anginib® chez les enfants. Par conséquent, Co-anginib® ne doit pas être donné aux enfants.

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

Les préparations à base de lithium ne doivent pas être prises simultanément avec Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé sans contrôle étroit de votre médecin. Des précautions particulières (telles que contrôles sanguins) peuvent être appropriées si vous prenez des suppléments potassiques, substituts de sel contenant du potassium, de médicaments épargneurs de potassium, d'autres diurétiques, certains laxatifs, des médicaments pour le traitement de la goutte, des médicaments pour contrôler le rythme cardiaque ou pour le diabète (antidiabétiques oraux ou insuline).

Il est aussi important pour votre médecin de savoir si vous prenez des stéroïdes, des médicaments pour le traitement d'infections fongiques, des médicaments contre l'cholestérol telles que cholestyramine, des médicaments des amines pressives telles que l'adrénaline ou d'autres médicaments pour abaisser la pression sanguine, tels que les médicaments pour le traitement contre un taux important de substances tels que la morphine.

**Co-anginib® avec des aliments et boissons**

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant Co-anginib®.

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent entraîner une augmentation de la pression artérielle.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé es

LOT : 250

PER : DEC 2021

PPV : 205 DH 00

50 mg/12,5 mg

lines de la grossesse et

# Co-anginib® 50mg/12,5mg

Boîte de 30 ou 60 comprimés pelliculés  
Losartan potassium et Hydrochlorothiazide



Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autre personnes, il pourrait lui être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

**Que contient cette notice :**

1. Qu'est ce que Co-anginib® et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Co-anginib® ?
3. Comment prendre Co-anginib® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Co-anginib® ?
6. Informations supplémentaires

**1. QU'EST CE QUE CO-ANGINIB ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

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

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

**2. QU'ELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CO-ANGINIB ?**

**Ne prenez jamais Co-anginib® en cas de :**

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

Hypokaliémie ou hypercalcémie résistante au traitement.

Insuffisance hépatique sévère, cholestase et troubles obstructifs biliaires.

Hypernatrémie réfractaire.

Hyperuricémie symptomatique (goutte).

2ème et 3ème trimestres de la grossesse.

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

Anurie.

**Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Co-anginib®**

Une attention particulière est requise chez les patients présentant :

Angio-œdème : Une surveillance étroite est recommandée.

Hypotension et hypovolémie : Il est recommandé de traiter ces pathologies avant l'administration de Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé. Les électrolytes sériques doivent être contrôlés à intervalles réguliers en cas de diarrhée ou de vomissements intercurrents.

Déséquilibres électrolytiques : les concentrations plasmatiques de potassium ainsi que la clairance de la créatinine devront être étroitement surveillées. Cette surveillance doit être renforcée en particulier chez les patients atteints d'insuffisance cardiaque et ayant une clairance de la créatinine comprise entre 30 et 50 ml/mn.

Insuffisance hépatique : Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé doit être utilisé avec prudence chez les patients ayant des antécédents d'insuffisance hépatique légère à modérée ou une maladie hépatique évolutive.

Insuffisance rénale : La prudence est recommandée lors de l'utilisation de Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé chez les patients présentant une insuffisance cardiaque sévère ou une dysfonction rénale préexistante.

Hyperaldostéronisme primaire : Les patients présentant un hyperaldostéronisme primaire ne sont généralement pas répondeurs aux traitements antihypertenseurs agissant par inhibition du système rénine-angiotensine. Les comprimés de Co-anginib® ne devront donc pas être utilisés.

Cardiopathie ischémique et maladie vasculaire cérébrale : Comme avec d'autres traitements antihypertenseurs, une baisse trop importante de la pression artérielle chez ces patients pourrait entraîner un infarctus du myocarde ou un accident vasculaire cérébral.

Insuffisance cardiaque, sténose des valves aortique et mitrale, cardiomyopathie hypertrophique obstructive.

Diabète sucré : Les diurétiques thiazidiques peuvent altérer la tolérance au glucose. Il peut être nécessaire d'adapter la posologie des antidiabétiques.

Antécédents d'allergies ou d'asthme bronchique ou d'un lupus érythémateux aigu disséminé.

Si vous avez eu un cancer de la peau ou si vous développez une lésion cutanée suspecte pendant le traitement. Le traitement par l'hydrochlorothiazide, en particulier l'utilisation à long terme avec des doses élevées, peut augmenter le risque de certains types de cancer de la peau non mélanome (carcinome basocellulaire, carcinome épidermoïde). Protégez votre peau des rayons du soleil et des rayons UV lorsque vous prenez Co-anginib.

**Utilisation chez les enfants « et adolescents »**

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de Co-anginib® chez les enfants. Par conséquent, Co-anginib® ne doit pas être donné aux enfants.

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

Les préparations à base de lithium ne doivent pas être prises simultanément avec Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé sans contrôle étroit de votre médecin. Des précautions particulières (telles que contrôles sanguins) peuvent être appropriées si vous prenez des suppléments potassiques, substituts de sel contenant du potassium, de médicaments épileptiques de potassium, d'autres diurétiques, certains laxatifs, des médicaments pour le traitement de la goutte, des médicaments pour contrôler le rythme cardiaque ou pour le diabète (antidiabétiques oraux ou insuline).

Il est aussi important pour votre médecin de savoir si vous prenez des stéroïdes, des médicaments pour le traitement d'infections fongiques, des médicaments contre l'cholestérol telles que cholestyramine, des médicaments des amines pressives telles que l'adrénaline ou d'alpha-agonistes. Informez aussi votre médecin si vous devez recevoir Co-anginib® avec des aliments et boissons.

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant Co-anginib®.

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent entraîner une hypertension.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé es

pas recommandé pour l'allaitement. Les médicaments peuvent passer dans le lait maternel et peuvent entraîner des effets indésirables tels que la morphine.

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant Co-anginib®.

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent entraîner une hypertension.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé es

pas recommandé pour l'allaitement. Les médicaments peuvent passer dans le lait maternel et peuvent entraîner des effets indésirables tels que la morphine.

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant Co-anginib®.

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent entraîner une hypertension.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé es

pas recommandé pour l'allaitement. Les médicaments peuvent passer dans le lait maternel et peuvent entraîner des effets indésirables tels que la morphine.

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant Co-anginib®.

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent entraîner une hypertension.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé es

pas recommandé pour l'allaitement. Les médicaments peuvent passer dans le lait maternel et peuvent entraîner des effets indésirables tels que la morphine.

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant Co-anginib®.

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent entraîner une hypertension.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé es

pas recommandé pour l'allaitement. Les médicaments peuvent passer dans le lait maternel et peuvent entraîner des effets indésirables tels que la morphine.

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant Co-anginib®.

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent entraîner une hypertension.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé es

pas recommandé pour l'allaitement. Les médicaments peuvent passer dans le lait maternel et peuvent entraîner des effets indésirables tels que la morphine.

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant Co-anginib®.

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent entraîner une hypertension.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé es

pas recommandé pour l'allaitement. Les médicaments peuvent passer dans le lait maternel et peuvent entraîner des effets indésirables tels que la morphine.

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant Co-anginib®.

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent entraîner une hypertension.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé es

pas recommandé pour l'allaitement. Les médicaments peuvent passer dans le lait maternel et peuvent entraîner des effets indésirables tels que la morphine.

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant Co-anginib®.

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent entraîner une hypertension.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé es

pas recommandé pour l'allaitement. Les médicaments peuvent passer dans le lait maternel et peuvent entraîner des effets indésirables tels que la morphine.

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant Co-anginib®.

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent entraîner une hypertension.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé es

pas recommandé pour l'allaitement. Les médicaments peuvent passer dans le lait maternel et peuvent entraîner des effets indésirables tels que la morphine.

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant Co-anginib®.

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent entraîner une hypertension.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé es

pas recommandé pour l'allaitement. Les médicaments peuvent passer dans le lait maternel et peuvent entraîner des effets indésirables tels que la morphine.

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant Co-anginib®.

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent entraîner une hypertension.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé es

pas recommandé pour l'allaitement. Les médicaments peuvent passer dans le lait maternel et peuvent entraîner des effets indésirables tels que la morphine.

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant Co-anginib®.

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent entraîner une hypertension.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé es

pas recommandé pour l'allaitement. Les médicaments peuvent passer dans le lait maternel et peuvent entraîner des effets indésirables tels que la morphine.

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant Co-anginib®.

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent entraîner une hypertension.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé es

pas recommandé pour l'allaitement. Les médicaments peuvent passer dans le lait maternel et peuvent entraîner des effets indésirables tels que la morphine.

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant Co-anginib®.

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent entraîner une hypertension.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé es

pas recommandé pour l'allaitement. Les médicaments peuvent passer dans le lait maternel et peuvent entraîner des effets indésirables tels que la morphine.

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant Co-anginib®.

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent entraîner une hypertension.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé es

pas recommandé pour l'allaitement. Les médicaments peuvent passer dans le lait maternel et peuvent entraîner des effets indésirables tels que la morphine.

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant Co-anginib®.

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent entraîner une hypertension.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé es

pas recommandé pour l'allaitement. Les médicaments peuvent passer dans le lait maternel et peuvent entraîner des effets indésirables tels que la morphine.

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant Co-anginib®.

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent entraîner une hypertension.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé es

pas recommandé pour l'allaitement. Les médicaments peuvent passer dans le lait maternel et peuvent entraîner des effets indésirables tels que la morphine.

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant Co-anginib®.

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent entraîner une hypertension.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé es

pas recommandé pour l'allaitement. Les médicaments peuvent passer dans le lait maternel et peuvent entraîner des effets indésirables tels que la morphine.

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant Co-anginib®.

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent entraîner une hypertension.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé es

pas recommandé pour l'allaitement. Les médicaments peuvent passer dans le lait maternel et peuvent entraîner des effets indésirables tels que la morphine.

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant Co-anginib®.

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent entraîner une hypertension.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé es

pas recommandé pour l'allaitement. Les médicaments peuvent passer dans le lait maternel et peuvent entraîner des effets indésirables tels que la morphine.

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant Co-anginib®.

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent entraîner une hypertension.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé es

pas recommandé pour l'allaitement. Les médicaments peuvent passer dans le lait maternel et peuvent entraîner des effets indésirables tels que la morphine.

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant Co-anginib®.

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent entraîner une hypertension.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé es

pas recommandé pour l'allaitement. Les médicaments peuvent passer dans le lait maternel et peuvent entraîner des effets indésirables tels que la morphine.

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant Co-anginib®.

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent entraîner une hypertension.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé es

pas recommandé pour l'allaitement. Les médicaments peuvent passer dans le lait maternel et peuvent entraîner des effets indésirables tels que la morphine.

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant Co-anginib®.

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent entraîner une hypertension.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé es

pas recommandé pour l'allaitement. Les médicaments peuvent passer dans le lait maternel et peuvent entraîner des effets indésirables tels que la morphine.

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant Co-anginib®.

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent entraîner une hypertension.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé es

pas recommandé pour l'allaitement. Les médicaments peuvent passer dans le lait maternel et peuvent entraîner des effets indésirables tels que la morphine.

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant Co-anginib®.

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent entraîner une hypertension.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé es

pas recommandé pour l'allaitement. Les médicaments peuvent passer dans le lait maternel et peuvent entraîner des effets indésirables tels que la morphine.

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant Co-anginib®.

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent entraîner une hypertension.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé es

pas recommandé pour l'allaitement. Les médicaments peuvent passer dans le lait maternel et peuvent entraîner des effets indésirables tels que la morphine.

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant Co-anginib®.

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent entraîner une hypertension.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé es

pas recommandé pour l'allaitement. Les médicaments peuvent passer dans le lait maternel et peuvent entraîner des effets indésirables tels que la morphine.

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant Co-anginib®.

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent entraîner une hypertension.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé es

pas recommandé pour l'allaitement. Les médicaments peuvent passer dans le lait maternel et peuvent entraîner des effets indésirables tels que la morphine.

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant Co-anginib®.

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent entraîner une hypertension.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé es

pas recommandé pour l'allaitement. Les médicaments peuvent passer dans le lait maternel et peuvent entraîner des effets indésirables tels que la morphine.

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant Co-anginib®.

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent entraîner une hypertension.

# Co-anginib® 50mg/12,5mg

Boîte de 30 ou 60 comprimés pelliculés  
Losartan potassium et Hydrochlorothiazide



Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autre personnes, il pourrait lui être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est ce que Co-anginib® et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Co-anginib® ?
3. Comment prendre Co-anginib® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Co-anginib® ?
6. Informations supplémentaires

## 1. QU'EST CE QUE CO-ANGINIB ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Traitemen t de l'hypertension artérielle essentielle chez les patients dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée par une monothérapie.

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

## 2. QU'ELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CO-ANGINIB® ?

Ne prenez jamais Co-anginib® en cas de :

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

Hypokaliémie ou hypercalcémie résistante au traitement.

Insuffisance hépatique sévère, cholestase et troubles obstructifs biliaires.

Hyponatrémie réfractaire.

Hyperuricémie symptomatique (goutte).

2ème et 3ème trimestres de la grossesse

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

Anurie.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Co-anginib®.

Une attention particulière est requise chez les patients présentant :

Angio-oedème . Une surveillance étroite est recommandée.

Hypotension et hypovolémie : Il est recommandé de traiter ces pathologies avant l'administration de Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé. Les électrolytes sériques doivent être contrôlés à intervalles réguliers en cas de diarrhée ou de vomissements intercurrents.

Déséquilibres électrolytiques : les concentrations plasmatiques de potassium ainsi que la clairance de la créatinine doivent être étroitement surveillées. Cette surveillance doit être renforcée en particulier chez les patients atteints d'insuffisance cardiaque et ayant une clairance de la créatinine comprise entre 30 et 50 ml/min.

Insuffisance hépatique : Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé doit être utilisé avec prudence chez les patients ayant des antécédents d'insuffisance hépatique légère à modérée ou une maladie hépatique évolutive.

Insuffisance rénale : La prudence est recommandée lors de l'utilisation de Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé chez les patients présentant une insuffisance cardiaque sévère ou une dysfonction rénale préexistante.

Hyperaldostéronisme primaire : Les patients présentant un hyperaldostéronisme primaire ne sont généralement pas répondeurs aux traitements antihypertenseurs agissant par inhibition du système rénine-angiotensine. Les comprimés de Co-anginib® ne devront donc pas être utilisés.

Cardiopathie ischémique et maladie vasculaire cérébrale : Comme avec d'autres traitements antihypertenseurs, une baisse trop importante de la pression artérielle chez ces patients pourrait entraîner un infarctus du myocarde ou un accident vasculaire cérébral.

Insuffisance cardiaque, sténose des valves aortique et mitrale , cardiomyopathie hypertrophique obstructive

Diabète sucré : Les diurétiques thiazidiques peuvent altérer la tolérance au glucose. Il peut être nécessaire d'adapter la posologie des antidiabétiques.

Antécédents d'allergies ou d'asthme bronchique ou d'un lupus érythémateux aigu disséminé.

Si vous avez eu un cancer de la peau ou si vous développez une lésion cutanée suspecte pendant le traitement par l'hydrochlorothiazide, en particulier l'utilisation à long terme avec des doses élevées, peut augmenter le risque de certains types de cancer de la peau non mélanome (carcinome basocellulaire, carcinome épidermoïde). Protégez votre peau des rayons du soleil et des rayons UV lorsque vous prenez Co-anginib.

### Utilisation chez les enfants « et adolescents »

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de Co-anginib® chez les enfants. Par conséquent, Co-anginib® ne doit pas être donné aux enfants.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou prenez actuellement un autre médicament.

Les préparations à base de lithium ne doivent pas être prises simultanément avec Co-anginib®, comprimé pelliculé sans contrôle étroit de votre médecin. Des précautions particulières doivent être prises si vous prenez des suppléments potassiumiques, substituts épihydratants de potassium, d'autres diurétiques, certains laxatifs, des médicaments pour contrôler le rythme cardiaque ou pour le diabète (an

Il est aussi important pour votre médecin de savoir si vous prenez d'autres médicaments pour le traitement du cancer, des infections fongiques, des médicaments contre l'arthrose, des résines cholestérol telles que cholestyramine, des médicaments myorelaxants, des amines pressives telles que l'adrénaline ou d'autres médicaments

Informez aussi votre médecin si vous devez recevoir des produits de coagulation ou des médicaments pour la coagulation.

### Co-anginib® avec des aliments et boissons

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant Co-anginib® 50 mg/12,5 mg

Des quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent neutraliser l'effet de Co-anginib® 50 mg/12,5 mg

### Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Co-anginib® 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé est déconseillé pendant les 12 premières semaines de la grossesse et

LOT: 253  
PER: FEV 2022  
PPV: 125 DH 00

on sanglier,  
le traitemen  
importante  
la morphine,

et la morphine,

- Brûlure abdominal (gastrique) ;
- Anémie, à la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines analyses médicales ;
- Augmentation de la tension musculaire ;
- Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée ;
- Sensibilité à la lumière.
- Troubles combinant de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

#### 5 - Comment conserver AMEP® comprimés

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.  
A Conserver dans l'emballage extérieur d'origine.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

La date d'expiration fait référence au dernier jour de ce mois.

Ne pas prendre ce médicament s'il y a des signes de décoloration ou de détérioration des comprimés.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les déchets ménagers.

Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

Table A ( Liste 1).

#### 6 - Informations supplémentaires ?

a - Que contient AMEP® comprimés ?

La substance active est : Chaque comprimé contient 5 mg ou 10 mg d'Amlodipine sous forme bésilate. La quantité exacte est indiquée sur votre boîte.

Les autres composants sont :

Cellulose microcristalline, Hydrogénophosphate de Calcium dihydraté, Silice colloïdale anhydre, Carboxyméthyle d'amidon (type A), Stéarate de magnésium.

b - Qu'est ce que AMEP® comprimés, et contenu de l'emballage extérieur ?

AMEP® 5 mg se présente sous forme de comprimés en blister. Boîte de 14, 28 et 56

AMEP® 10 mg se présente sous forme de comprimés en blister. Boîte de 14, 28 et 56

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

c - Nom et adresse du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et du fabricant :

COOPER PHARMA, 41 Rue Mohamed Diouri Casablanca - 20 110 Maroc

d - Date de révision de la notice: Novembre 2013

Ceci est un médicament

- Un médicament est un produit qui peut affecter votre santé et son utilisation irrationnelle est dangereuse pour vous.

- Suivez strictement les instructions de votre médecin, la méthode d'utilisation ainsi que les conseils du pharmacien qui vous délivre le médicament.

- Le médecin et le pharmacien sont des experts des médicaments, leurs bénéfices et risques

- N'interrompez pas de votre propre initiative la période du traitement qui a vous été prescrit

Ne reprenez pas le même traitement sans avoir consulter votre médecin

- Ne pas laisser à la portée des enfants



41, rue Mohamed Diouri 20110 Casablanca

### AMEP® 5 mg and 10 mg TABLETS (Amlodipine besylate)

Once daily. Take at the same time before or after taking this medicine.

Your medicine may be used before or after the consumption of foods and drinks.

You should take your medicine at the same time each day with a drink of water.

Do not take AMEP® TABLETS with grapefruit juice.

#### Use by children and adolescents

For children and adolescents (6-17 years old), the recommended dose is 5 mg a day. AMEP® 2.5 mg

It is important to keep taking the tablets. Do not w

IN ALL CASES, STRICTLY COMPLY WITH YOUR DO

If you find that the effect of AMEP® is too strong o

in your condition, talk to your doctor or pharmacist

a - If you take more AMEP® TABLETS than you

Taking too many tablets may cause your blood pri

lightheaded, faint or weak. If blood pressure drop

clammy and you could lose consciousness. Seek

b - If you forget to take AMEP® TABLETS

Do not worry if you forgot to take a tablet, leave

Do not take a double dose to make up for a missed dose.

LOT 190540  
EXP 03/2022  
PPV 97.70DH

- Do not take AMEP® TABLETS if you have had an allergic reaction to it in the past.
- Do not take AMEP® TABLETS if you are pregnant or if you are breast-feeding.
- Do not take AMEP® TABLETS if you are taking certain other medicines.
- Do not take AMEP® TABLETS if you are taking certain other medicines.

الدواء الموصى به  
الدواء الموصى به  
الدواء الموصى به

- Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du traitement).

- Palpitation, conscience de vos battements cardiaques), bouffées vasomotrices.

- Douleur au thorax, nausées.

- Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation, indigestion.

- Fatigue, faiblesse.

- Troubles visuels, vision double.

- Crampes musculaires.

- Gonflement des chevilles.

D'autres effets indésirables figurant sur la liste suivante ont été rapportés. Si vous ressentez l'un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

**Effets indésirables peu fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100 :**

- Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie.

- Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience.

- Sensations d'engourdissement ou de fourmillements dans les membres, perte de la sensation de douleur.

- Tintements dans les oreilles.

- Diminution de la pression artérielle.

- Éternuements et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite).

- Toux.

- Bouche sèche, vomissements (nausées).

- Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, plaques rouges sur la peau, changement de coloration de la peau.

- Difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre des mictions.

- Incapacité à obtenir une érection, gêne ou augmentation des seins chez l'homme.

- Douleur, malaise.

- Douleurs articulaires ou musculaires, douleurs dorsales.

- Augmentation ou diminution du poids.

- Confusion.

**Effets indésirables rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000 :**

- Diminution du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale d'hématomes ou des saignements fréquents.

- Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie).

- Trouble des nerfs entraînant une faiblesse musculaire, des fourmillements ou un engourdissement.

- Gonflement des gencives.

- Ballonnement abdominal (gastrite).

- Anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines analyses médicales.

- Augmentation de la tension musculaire.

- Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée.

- Sensibilité à la lumière.

- Troubles combinant de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.

**Déclaration des effets indésirables suspectés :**

La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament.

**5. Comment conserver AMEP® comprimés ?**

- Pas de conditions particulières de conservation.

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

- Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

- Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égoût ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

**6. Informations supplémentaires :**

**• Que contient AMEP® comprimés ?**

**Pour un comprimé**

AMEP 10 en mg	AMEP 5 en mg
10,00	5,00

Principal actif:  
Sustanyl d'Amlodipine  
Équivalent en amlodipine

**Excipients :** Cellulose microcristalline, Hydrogénophosphate de calcium anhydre, Carboxyméthyle d'amidon (type A)

• Liste des Excipients à effet notable : Sans objet.

• Nom et adresse de l'EPI titulaire de l'AMM au



• La dernière date à laquelle cette notice a été

• Conditions de prescription et de délivrance

Tableau A (liste I).

**AMEP® 5 mg & 10 mg, Tablets**

**Box of 14, 28 & 56.**

**Amlodipine**

Read all of this leaflet carefully before you start taking this medicine because it contains important information for you.

- Keep this leaflet. You may need to read it again.

- If you have any further questions, ask your doctor or pharmacist.

- This medicine has been prescribed for you only. Do not pass it on to others. It may harm them, even if their signs of illness are the same as yours.

- If any of the side effects get serious, or if you notice any side effects that are not listed in the leaflet, please tell your doctor or pharmacist.

What is in this leaflet:

1. What AMEP® 5 & 10 mg Tablets are and what they are used for?

2. What you need to know before you take AMEP® 5 & 10 mg Tablets?

3. How to take AMEP® 5 & 10 mg Tablets?

4. What are the possible side effects?

5. How to store AMEP® 5 & 10 mg Tablets?

6. Further informations

**1. What AMEP® 5 & 10 mg Tablets are and what are they used for ?**

AMEP® contains the active substance amlodipine which belongs to a group of medicines called calcium channel blockers.

AMEP® is used to treat high blood pressure (hypertension) or a certain type of chest pain called angina, a rare form of which is Prinzmetal's angina.

In patients with high blood pressure this medicine works by relaxing blood vessels, so that blood passes through them more easily. In patients with angina, AMEP® works by improving blood supply to the heart muscle which then receives more oxygen and as a result chest pain is prevented. This medicine does not provide immediate relief of chest pain from angina.

**2. What do you need to know before you take AMEP® 5 & 10 mg Tablets ?**

**Do not take AMEP® Tablet:**

- If you are allergic (hypersensitive) to amlodipine or any other ingredients of this medicine listed in section "Composition", or to any other calcium channel blockers. This may be itching, reddening of the skin or difficulty in breathing.

- If you have severe low blood pressure (hypotension).

- If you have narrowing of the aortic heart valve (aortic stenosis) or cardiogenic shock (a condition where your heart is unable to supply enough blood to the body).

- If you suffer from heart failure after a heart attack.

**Pay attention with AMEP® Tablet:**

Talk to your doctor or pharmacist before taking AMEP®.

You should inform your doctor if you have or have had any of the following conditions:

- Recent heart attack

- Heart failure

- Severe increase in blood pressure (Hypertensive crisis)

- Liver disease

- You are elderly and your dose needs to be increased

**Children and adolescents:**

AMEP® has not been studied in children under the age of 6 years. AMEP® should only be used for hypertension in children and adolescents from 6 years to 17 years of age (see section 3). For further information, talk to your doctor.

**Other medicines and AMEP® Tablets:**

Tell your doctor or pharmacist if you are taking or have recently taken any other medicines, including medicines obtained without a prescription.

AMEP® may affect or be affected by other medicines, such as:

- ketoconazole, itraconazole (anti-fungal medicines),

- ritonavir, indinavir, nelfinavir (so called protease inhibitors used to treat HIV),

- flamicillin, erythromycin, clarithromycin (antibiotics),

- Hypericum perforatum (millepertuis),

- verapamil, diltiazem (heart medicines),

- dantrolene (infusion for severe body temperature abnormalities),

- sibutramine, temsirolimus, and everolimus (medicines used to alter the way system works),

- (cholesterol lowering medicine),

- (an immunosuppressant),

over your blood pressure even more if you are already taking other eat your high blood pressure.

**Iod and drink:**

1 and grapefruit should not be consumed by people who are taking because grapefruit and grapefruit juice can lead to an increase in the active ingredient amlodipine, which can cause an unpredictable blood pressure lowering effect of AMEP®.

- Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du traitement)
- Palpitations (conscience de vos battements cardiaques), bouffées vasomotrices.
- Douleur abdominale, nausées.
- Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation, indigestion.
- Fatigue, faiblesse.
- Troubles visuels, vision double.
- Crampes musculaires.
- Gonflement des chevilles.

D'autres effets indésirables figurant sur la liste suivante ont été rapportés. Si vous ressentez l'un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

#### **Effets indésirables peu fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100 :**

- Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie.
- Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience.
- Sensations d'engourdissement ou de fourmillements dans les membres, perte de la sensation de douleur.
- Tintements dans les oreilles.
- Diminution de la pression artérielle.
- Éternuement et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite).
- Toux.
- Bouche sèche, vomissements (nausées).
- Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, plaques rouges sur la peau, changement de coloration de la peau.
- Difficultés à uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions.
- Incapacité à obtenir une érection, gêne ou augmentation des seins chez l'homme.
- Douleur, malaise.
- Douleurs articulaires ou musculaires, douleurs dorsales.
- Augmentation ou diminution du poids.

#### **Effets indésirables rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000 :**

- Confusion.
- Effets indésirables très rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 :**

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

#### **Déclaration des effets indésirables suspectés :**

La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament.

#### **5. Comment conserver AMEP® comprimés ?**

- Pas de conditions particulières de conservation.
  - Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.
  - Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.
  - Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égoût ni avec les ordures ménagères.
- Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

#### **6. Informations supplémentaires :**

- Que contient AMEP® comprimés ?

#### **Pour un comprimé**

	AMEP 10 en mg	AMEP 5 en mg
Principe actif :	13.90	6.95
Des formes d'Amlodipine	10.00	5.00

**Excipients :** Cellulose microcristalline, Hydrogénophosphate de calcium dihydrate, Silice colloïdale anhydre, Carboxyméthyle d'amidon (type A), Stéarate de magnésium.

- Liste des Excipients à effet notable : Sans objet.

#### **Nom et adresse de l'EPI titulaire de l'AMM au Maroc**

**COOPER**

41, rue Mohamed Diouri 20110 Casablanca

\* La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : Janvier 2019

\* Conditions de prescription et de délivrance

Tableau A (liste I).

CI : 6278

## **AMEP® 5 mg & 10 mg, Tablets**

**Box of 14, 28 & 56.**

**Amlodipine**

Read all of this leaflet carefully before you start taking this medicine because it contains important information for you.

- Keep this leaflet. You may need to read it again.

- If you have any further questions, ask your doctor or pharmacist.

- This medicine has been prescribed for you only. Do not pass it on to others. It may harm them, even if their signs of illness are the same as yours.

- If any of the side effects get serious, or if you notice any side effects that are not listed in the leaflet, please tell your doctor or pharmacist.

What is in this leaflet:

1. What AMEP® 5 & 10 mg Tablets are and what they are used for?
2. What you need to know before you take AMEP® 5 & 10 mg Tablets?
3. How to take AMEP® 5 & 10 mg Tablets?
4. What are the possible side effects?
5. How to store AMEP® 5 & 10 mg Tablets?
6. Further Informations

#### **1. What AMEP® 5 & 10 mg Tablets are and what are they used for?**

AMEP® contains the active substance amlodipine which belongs to a group of medicines called calcium channel blockers.

AMEP® is used to treat high blood pressure (hypertension) or a certain type of chest pain called angina, a rare form of which is Prinzmetal's angina. In patients with high blood pressure this medicine works by relaxing blood vessels, so that blood passes through them more easily. In patients with angina, AMEP® works by improving blood supply to the heart muscle which then receives more oxygen and as a result chest pain is prevented. This medicine does not provide immediate relief of chest pain from angina.

#### **2. What do you need to know before you take AMEP® 5 & 10 mg Tablets?**

##### **Do not take AMEP® Tablet:**

- If you are allergic (hypersensitive) to amlodipine or any other ingredients of this medicine listed in section "Composition", or to any other calcium channel blockers. This may be itching, reddening of the skin or difficulty in breathing.
- If you have severe low blood pressure (hypotension).
- If you have narrowing of the aortic heart valve (aortic stenosis) or cardiogenic shock (a condition where your heart is unable to supply enough blood to the body).
- If you suffer from heart failure after a heart attack.

##### **Pay attention with AMEP® Tablet:**

Talk to your doctor or pharmacist before taking AMEP®.

You should inform your doctor if you have or have had any of the following conditions:

- Recent heart attack
- Heart failure
- Severe increase in blood pressure (Hypertensive crisis)
- Liver disease
- You are elderly and your dose needs to be increased

##### **Children and adolescents:**

AMEP® has not been studied in children under the age of 6 years. AMEP® should only be used for hypertension in children and adolescents from 6 years to 17 years of age (see section 3). For further information, talk to your doctor.

##### **Other medicines and AMEP® Tablets:**

Tell your doctor or pharmacist if you are taking or have recently taken any other medicines, including medicines obtained without a prescription.

AMEP® may affect or be affected by other medicines, such as:

- ketoconazole, itraconazole (anti-fungal medicines),
- ritonavir, indinavir, nelfinavir (so called protease inhibitors used to treat HIV),
- rifampicin, erythromycin, clarithromycin (antibiotics),
- Hypericum perforatum (millepertuis),
- verapamil, diltiazem (heart medicines),
- dantrolene (infusion for severe body temperature abnormalities),
- tacrolimus, sirolimus, temsirolimus, and everolimus (medicines used to alter the way your immune system works),
- simvastatin (cholesterol lowering medicine),
- cyclosporine (an immunosuppressant).

AMEP® may affect medicines to!

AMEP® with

Grapefruit juice

AMEP®. This

blood levels i

increase in th

Pregnancy a

Pregnancy:

already taking other

people who are taking

an increase in the

an unpredictable

97,70

# SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

## Acénocoumarol

### Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

• Si le médicament vous a été prescrit personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourraient leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### 1. Que contient cette notice :

2. Qu'est-ce que SINTROM 4 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?

3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?

4. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?

5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

6. Comment conserver SINTROM 4 mg, comprimé ?

7. Informations supplémentaires

### 1. QU'EST-CE QUE SINTROM 4 mg, COMPRIME ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

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

Antithrombotiques (code ATC : B01AA07).

#### • Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un anticoagulant oral de la famille des antivitamines K (AVK).

Les AVK empêchent l'action de la vitamine K. Cette vitamine a un rôle dans la coagulation du sang. La prise de ce médicament permet donc de ralentir la coagulation et d'éviter ainsi la formation de caillot dans les artères et les veines.

Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :

- phlébite (caillot dans une veine),
- embolie pulmonaire (caillot dans les poumons),
- maladies cardiaques connues : certains troubles du rythme cardiaque (tels que fibrillations auriculaires), anomalies ou prothèses des valves cardiaques,
- certains infarctus du myocarde (attaque cardiaque),
- pour prévenir les récidives d'hémostase (autre médicament anticoagulant).

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAIRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

- 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.

#### • Contra indications :

• Vous ne devez pas prendre Sintrom 4 mg, comprimé dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament ;
- En cas d'insuffisance hépatique sévère (maladie du foie) ;

- En cas d'association avec les médicaments suivants :
  - l'aspirine à fortes doses,
  - le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignon) par voie générale ou buccale,
  - les AINS ou pyrazolones : phénbutazone, médicaments utilisés comme anti-inflammatoires.

• En cas d'association avec le millepertuis (plante utilisée en phytothérapie).

#### Mises en garde spéciales et Précautions particulières

### Faites attention avec Sintrom 4 mg, comprimé :

Il est important de comprendre les principes et les risques de ce médicament. N'hésitez pas à poser toutes vos questions à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir page de traitements).

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf sur ordonnance.

- En cas de risque connu de saignement.
- En cas d'insuffisance rénale sévère.

• En association avec :

- l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles par jour,
- les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) (sauf le fluoruracile et, par extrapolation, tegafur et capecitabine (médicaments anticancéreux)).

Avant le traitement

Il est important que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, signalisez-lui si vous êtes sujet à des saignements, notamment digestifs, et si vous avez eu, avec eux,

sont pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière et sans excès.

Durant le traitement par Sintrom, vous devrez éviter toute consommation excessive d'alcool, étant donné que l'alcool risque de modifier l'action de Sintrom sur votre organisme.

### Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Il n'existe pas d'interaction connue entre Sintrom et les plantes.

### Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

En général, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En cas de besoin, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Si vous souhaitez être enceinte, parlez-en à votre médecin. Sauf cas très particulier, votre traitement sera interrompu avant le début de la grossesse.

Il n'existe pas d'interaction connue entre Sintrom et l'allaitement.

### Spécificité :

Evitez les sports ou les comportements violents susceptibles d'entraîner des traumatismes.

### Limites sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :

Sintrom n'a pas d'influence connue sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Gardez sur vous une carte mentionnant la prise de traitement anticoagulant, en cas d'éventuelles blessures.

### Excipients à effet notable :

Lactose

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

### 3. COMMENT PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

#### • Instruction pour un bon usage.

#### Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement :

#### Posologie

Respectez strictement la prescription médicale et reportez-vous à la rubrique « Mises en garde spéciales ».

La première dose est choisie par votre médecin en fonction de votre situation. Puis la dose est modifiée par votre médecin en fonction des résultats de l'INR, pour équilibrer votre traitement.

Les modifications de doses doivent toujours être décidées par un médecin, si possible celui qui suit votre traitement et jamais par vous-même.

#### Mode d'administration

Prenez Sintrom 4 mg, comprimé avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration : La prise régulière et sans oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité du traitement. L'heure de prise doit être fixe.

Une prise par jour, il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

#### Durée du traitement

Selon prescription médicale.

Le comprimé peut être divisé en doses égales.

### Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

SINTROM 4 mg, comprimé que vous n'auriez dû : votre médecin ou votre pharmacien.

ne pas prendre par : oublier par : oublier (lire rubrique « Mises en garde spéciales ») ; ec ou sans saignement associé.

ne pas prendre par : oublier rapidement un médecin, si possible celui qui vous

simplement modifier la dose, dans d'autres cas un ue en urgence.

omission d'une ou de plusieurs doses : Sintrom 4 mg comprimé, il ne faut jamais prendre ins la même journée.

oubliée peut être « rattrapée » dans un délai de 8 heures apres l'heure habituelle d'administration. Passé ce délai, il est préférable de ne pas prendre la dose oubliée.

Pensez à signaler un oubli lors d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre carnet de suivi.

### Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Vous devrez en aucun cas arrêter de prendre Sintrom, sans que votre

PPV :

Exp :

N° Lot :

10,00

# SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

## Acenocoumarol

### Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

• Si le médicament vous a été prescrit personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourraient leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### 1. Que contient cette notice :

2. Qu'est-ce que SINTROM 4 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?

3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?

4. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?

5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

6. Comment conserver SINTROM 4 mg, comprimé ?

7. Informations supplémentaires

### 1. QU'EST-CE QUE SINTROM 4 mg, COMPRIME ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

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

Antithrombotiques (code ATC : B01AA07).

#### • Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un anticoagulant oral de la famille des antivitamines K (AVK).

Les AVK empêchent l'action de la vitamine K. Cette vitamine a un rôle dans la coagulation du sang. La prise de ce médicament permet donc de ralentir la coagulation et d'éviter ainsi la formation de caillot dans les artères et les veines.

Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :

- phlébite (caillot dans une veine),
- embolie pulmonaire (caillot dans les poumons),
- maladies cardiaques connues : certains troubles du rythme cardiaque (tels que fibrillations auriculaires), anomalies ou prothèses des valves cardiaques,

• certains infarctus du myocarde, il peut également empêcher la formation d'héparine (autre médicament anticoagulant).

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

- 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.

#### • Contra indications :

• Vous ne devez pas prendre Sintrom 4 mg, comprimé dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament ;
- En cas d'insuffisance hépatique sévère (maladie du foie) ;

• En cas d'association avec les médicaments suivants :

- l'aspirine à fortes doses,
- le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignon) par voie générale ou buccale,

• les AINS ou pyrazolones : phénylebutazone, médicaments utilisés comme anti-inflammatoires.

• En cas d'association avec le millepertuis (plante utilisée en phytothérapie).

#### Mises en garde spéciales et Précautions particulières

### Faites attention avec Sintrom 4 mg, comprimé :

Il est important de comprendre les principes et les risques de ce médicament. N'hésitez pas à poser toutes vos questions à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir page de traitements).

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf si votre médecin :

- En cas de risque connu de saignement.
- En cas d'insuffisance rénale sévère.

• En association avec :

- l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles (à savoir 1 g/j),
- les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) (sauf le fluoruracile et, par extrapolation, tegafur et capecitabine (médicaments anticancéreux)).

Avant le traitement :

• Veuillez faire savoir à votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, signalisez-lui si vous êtes sujet à des saignements, notamment digestifs, et si vous avez eu, avec eux,

sont pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière et sans excès.

Durant le traitement par Sintrom, vous devrez éviter toute consommation excessive d'alcool, étant donné que l'alcool risque de modifier l'action de Sintrom sur votre organisme.

#### Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

En général, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En cas de besoin, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Si vous souhaitez être enceinte, parlez-en à votre médecin. Sauf cas très particulier, votre traitement sera interrompu avant le début de la grossesse.

En allaitement, l'utilisation de ce médicament est possible.

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

**Sportifs :**  
Evitez les sports ou les comportements violents susceptibles d'entraîner des traumatismes.

**Etat sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :**  
Sintrom n'a pas d'influence connue sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Gardez sur vous une carte mentionnant la prise de traitement anticoagulant, en cas d'éventuelles blessures.

**Excipients à effet notable :** Lactose  
Ce médicament contient du Lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase (l'enzyme qui décompose le lactose) ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies héréditaires rares).

### 3. COMMENT PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

- Instruction pour un bon usage.

**Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement :**

Posologie

Respectez strictement la prescription médicale et reportez-vous à la rubrique « Mises en garde spéciales ».

Ainsi, indiquée sur la boîte :

La première dose est choisie par votre médecin en fonction de votre situation. Puis la dose est modifiée par votre médecin en fonction des résultats de l'INR, pour équilibrer votre traitement.

Les modifications de doses doivent toujours être décidées par un médecin, si possible celui qui suit votre traitement et jamais par vous-même.

**Mode d'administration**

Prenez le comprimé avec les comprimés avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration

La prise régulière et sans oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité du traitement. L'heure de prise doit être fixe.

Une prise par jour, il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

**Duree du traitement**

Selon prescription médicale.

Le comprimé peut être divisé en doses égales.

**Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :**

Sintrom 4 mg, comprimé que vous n'auriez dû : votre médecin ou votre pharmacien.

ne pas prendre par : oublier par : oublier (lire rubrique « Mises en garde spéciales ») ; ou ec ou sans saignement associé.

vir rapidement un médecin, si possible celui qui vous

simplement modifier la dose, dans d'autres cas un peu en urgence.

**omission d'une ou de plusieurs doses :**

Sintrom 4 mg comprimé, il ne faut jamais prendre ins de la même journée.

oubliée peut être « rattrapée » dans un délai de 8 heures après l'heure habituelle d'administration. Passé ce délai, il est préférable de ne pas prendre la dose oubliée.

Pensez à signaler un oubli lors d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre carnet de suivi.

**Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de saignement :**

Vous devrez en aucun cas arrêter de prendre Sintrom, sans que votre

PPV :

Exp :

N° Lot :

10,00

# SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

## Acénocoumarol

### Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

• Si le médicament vous a été prescrit personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourraient leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### 1. Que contient cette notice :

2. Qu'est-ce que SINTROM 4 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?

3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?

4. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?

5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

6. Comment conserver SINTROM 4 mg, comprimé ?

7. Informations supplémentaires

### 1. QU'EST-CE QUE SINTROM 4 mg, COMPRIME ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

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

Antithrombotiques (code ATC : B01AA07).

#### • Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un anticoagulant oral de la famille des antivitamines K (AVK).

Les AVK empêchent l'action de la vitamine K. Cette vitamine a un rôle dans la coagulation du sang. La prise de ce médicament permet donc de ralentir la coagulation et d'éviter ainsi la formation de caillot dans les artères et les veines.

Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :

- phlébite (caillot dans une veine),
- embolie pulmonaire (caillot dans les poumons),

• maladies cardiaques connues : certains troubles du rythme cardiaque (tels que fibrillations auriculaires), anomalies ou prothèses des valves cardiaques,

• certains infarctus du myocarde, maladie de l'artère coronarienne, il peut également empêcher la formation d'un caillot dans l'héparine (autre médicament anticoagulant).

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

- 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 :

• Vous ne devez pas prendre Sintrom 4 mg, comprimé dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament ;
- En cas d'insuffisance hépatique sévère (maladie du foie) ;

• En cas d'association avec les médicaments suivants :

- l'aspirine à fortes doses,
- le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignon) par voie générale ou buccale,

• les AINS ou pyrazolones : phénylebutazone, médicaments utilisés comme anti-inflammatoires et/ou analgésiques.

• En cas d'association avec le millepertuis (plante utilisée en phytothérapie).

#### Mises en garde spéciales et Précautions particulières

### Faites attention avec Sintrom 4 mg, comprimé :

Il est important de comprendre les principes et les risques de ce médicament. N'hésitez pas à poser toutes vos questions à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir page de traitements).

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf si votre médecin :

- En cas de risque connu de saignement.
- En cas d'insuffisance rénale sévère.

• En association avec :

- l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles (à savoir 1 g/j),
- les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) (sauf le fluoruracile et, par extrapolation, tegafur et capecitabine (médicaments anticancéreux)).

Avant le traitement :

• Veuillez faire savoir à votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, signalisez-lui si vous êtes sujet à des saignements, notamment digestifs, et si vous avez eu, avec eux,

sont pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière et sans excès.

Durant le traitement par Sintrom, vous devrez éviter toute consommation excessive d'alcool, étant donné que l'alcool risque de modifier l'action de Sintrom sur votre organisme.

### Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

En général, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En cas de besoin, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Si vous souhaitez être enceinte, parlez-en à votre médecin. Sauf cas très particulier, votre traitement sera interrompu avant le début de la grossesse.

En allaitement, l'utilisation de ce médicament est possible.

SOUS LA FORME GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'allaitement DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

#### Sportifs :

Evitez les sports ou les comportements violents susceptibles d'entraîner des traumatismes.

• Garder sur vous une carte mentionnant la prise de traitement anticoagulant, en cas d'éventuelles blessures.

#### Excipients à effet notable : Lactose

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

### 3. COMMENT PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

#### • Instruction pour un bon usage.

Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement :

#### Posologie

Respectez strictement la prescription médicale et reportez-vous à la rubrique « Mises en garde spéciales ».

La première dose est choisie par votre médecin en fonction de votre situation. Puis la dose est modifiée par votre médecin en fonction des résultats de l'INR, pour équilibrer votre traitement.

Les modifications de doses doivent toujours être décidées par un médecin, si possible celui qui suit votre traitement et jamais par vous-même.

#### Mode d'administration

Prenez votre médicament sous forme de comprimés avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration : La prise régulière et sans oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité du traitement. L'heure de prise doit être fixe.

Une prise par jour, il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

#### Durée du traitement

Selon prescription médicale.

Le comprimé peut être divisé en doses égales.

**Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :** Sintrom 4 mg, comprimé que vous n'auriez dû : votre médecin ou votre pharmacien.

• Miser par :

- lert (lire rubrique « Mises en garde spéciales »);
- ec ou sans saignement associé.

• Miser rapidement un médecin, si possible celui qui vous

• simplement modifier la dose, dans d'autres cas un peu en urgence.

**omission d'une ou de plusieurs doses :** Sintrom 4 mg comprimé, il ne faut jamais prendre ins la même journée.

oubliée peut être « rattrapée » dans un délai de 8 heures après l'heure habituelle d'administration. Passé ce délai, il est préférable de ne pas prendre la dose oubliée.

Pensez à signaler un oubli lors d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre carnet de suivi.

**Mention si nécessaire, d'un risque de syndrome de saignement :** Veuillez, si nécessaire, en aucun cas arrêter de prendre Sintrom. Sans que votre

PPV :

Exp :

N° Lot :

10,00

# SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

## Acénocoumarol

### Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

• Si le médicament vous a été prescrit personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourraient leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### 1. Que contient cette notice :

2. Qu'est-ce que SINTROM 4 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?

3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?

4. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?

5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

6. Comment conserver SINTROM 4 mg, comprimé ?

7. Informations supplémentaires

### 1. QU'EST-CE QUE SINTROM 4 mg, COMPRIME ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

• Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Antithrombotiques (code ATC : B01AA07).

• Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un anticoagulant oral de la famille des antivitamines K (AVK).

Les AVK empêchent l'action de la vitamine K. Cette vitamine a un rôle dans la coagulation du sang. La prise de ce médicament permet donc de ralentir la coagulation et d'éviter ainsi la formation de caillot dans les artères et les veines.

Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :

- phlébite (caillot dans une veine),
- embolie pulmonaire (caillot dans les poumons),
- maladies cardiaques connues : certains troubles du rythme cardiaque (tels que fibrillations auriculaires), anomalies ou prothèses des valves cardiaques,

• certains infarctus du myocarde, maladie de l'artère coronarienne, il peut également empêcher la formation d'un caillot dans l'héparine (autre médicament anticoagulant).

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• 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 :

• Vous ne devez pas prendre Sintrom 4 mg, comprimé dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament ;
- En cas d'insuffisance hépatique sévère (maladie du foie) ;

• En cas d'association avec les médicaments suivants :

- l'aspirine à fortes doses,
- le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignon) par voie générale ou buccale,

• les AINS ou pyrazolones : phénylebutazone, médicaments utilisés comme anti-inflammatoires et/ou analgésiques.

• En cas d'association avec le millepertuis (plante utilisée en phytothérapie).

Mises en garde spéciales et Précautions particulières

### Faites attention avec Sintrom 4 mg, comprimé :

Il est important de comprendre les principes et les risques de ce médicament. N'hésitez pas à poser toutes vos questions à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir page de traitements).

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf si votre médecin :

- En cas de risque connu de saignement.
- En cas d'insuffisance rénale sévère.

• En association avec :

- l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles (à savoir 1 g/j),
- les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) (sauf le flurocouaracile et, par extrapolation, tegafur et capecitabine (médicaments anticancéreux)).

Avant le traitement :

• Veuillez faire savoir à votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, signalisez-lui si vous êtes sujet à des saignements, notamment digestifs, et si vous avez eu, avec eux,

sont pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière et sans excès.

Durant le traitement par Sintrom, vous devrez éviter toute consommation excessive d'alcool, étant donné que l'alcool risque de modifier l'action de Sintrom sur votre organisme.

Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

### Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

En général, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En cas de besoin, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Si vous souhaitez être enceinte, parlez-en à votre médecin. Sauf cas très particulier, votre traitement sera interrompu avant le début de la grossesse.

Il est recommandé d'utiliser un moyen de contraception fiable pendant l'allaitement.

Sur la base de l'avis de l'ANSM, il convient au cours de la grossesse ou de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un médicament.

**Sportifs :**  
Evitez les sports ou les comportements violents susceptibles d'entraîner des traumatismes.

**Etat sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :**  
Sintrom n'a pas d'influence connue sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Gardez sur vous une carte mentionnant la prise de traitement anticoagulant, en cas d'éventuelles blessures.

**Excipients à effet notable :** Lactose  
Ce médicament contient du Lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase (l'enzyme qui décompose le lactose) ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies héréditaires rares).

**3. COMMENT PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?**

• Instruction pour un bon usage.

Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement :

Posologie

Respectez strictement la prescription médicale et reportez-vous à la rubrique « Mises en garde spéciales ».

La première dose est choisie par votre médecin en fonction de votre situation. Puis la dose est modifiée par votre médecin en fonction des résultats de l'INR, pour équilibrer votre traitement.

Les modifications de doses doivent toujours être décidées par un médecin, si possible celui qui suit votre traitement et jamais par vous-même.

Mode d'administration

Prenez le comprimé avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration

La prise régulière et sans oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité du traitement. L'heure de prise doit être fixe.

Une prise par jour, il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement

Selon prescription médicale.

Le comprimé peut être divisé en doses égales.

**Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :**  
Sintrom 4 mg, comprimé que vous n'auriez dû :

votre médecin ou votre pharmacien.  
N'ingérez pas :

• tient (lire rubrique « Mises en garde spéciales »);  
• ec ou sans saignement associé.

N'aspirez pas :

simplement modifier la dose, dans d'autres cas un peu en urgence.

**omission d'une ou de plusieurs doses :**  
Sintrom 4 mg comprimé, il ne faut jamais prendre ins de la même journée.

Oubliée peut être « rattrapée » dans un délai de 8 heures après l'heure habituelle d'administration. Passé ce délai, il est préférable de ne pas prendre la dose oubliée.

Pensez à signaler un oubli lors d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre carnet de suivi.

**Mention si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :**  
Vous devrez en aucun cas arrêter de prendre Sintrom. Sans que votre

PPV :

Exp :

N° Lot :

10,00

# SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

## Acenocoumarol

### Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

• Si le médicament vous a été prescrit personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourraient leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### 1. Que contient cette notice :

2. Qu'est-ce que SINTROM 4 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?

3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?

4. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?

5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

6. Comment conserver SINTROM 4 mg, comprimé ?

7. Informations supplémentaires

### 1. QU'EST-CE QUE SINTROM 4 mg, COMPRIME ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

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

Antithrombotiques (code ATC : B01AA07).

### • Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un anticoagulant oral de la famille des antivitamines K (AVK).

Les AVK empêchent l'action de la vitamine K. Cette vitamine a un rôle dans la coagulation du sang. La prise de ce médicament permet donc de ralentir la coagulation et d'éviter ainsi la formation de caillot dans les artères et les veines.

Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :

- phlébite (caillot dans une veine),
- embolie pulmonaire (caillot dans les poumons),
- maladies cardiaques connues : certains troubles du rythme cardiaque (tels que fibrillations auriculaires), anomalies ou prothèses des valves cardiaques,

• certains infarctus du myocarde, il peut également empêcher la formation d'héparine (autre médicament anticoagulant).

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

- 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.

### • Contra indications :

• Vous ne devez pas prendre Sintrom 4 mg, comprimé dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament ;
- En cas d'insuffisance hépatique sévère (maladie du foie) ;

• En cas d'association avec les médicaments suivants :

- l'aspirine à fortes doses,
- le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignon) par voie générale ou buccale,

• les AINS ou pyrazolones : phénylebutazone, médicaments utilisés comme anti-inflammatoires.

• En cas d'association avec le millepertuis (plante utilisée en phytothérapie).

### Mises en garde spéciales et Précautions particulières

#### Faites attention avec Sintrom 4 mg, comprimé :

Il est important de comprendre les principes et les risques de ce médicament. N'hésitez pas à poser toutes vos questions à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir page de traitements).

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf si votre médecin :

- En cas de risque connu de saignement.
- En cas d'insuffisance rénale sévère.

• En association avec :

- l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles (à savoir 1 g/j),
- les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) (sauf le fluoruracile et, par extrapolation, tegafur et capecitabine (médicaments anticancéreux)).

Avant le traitement :

• Veuillez faire savoir à votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, signalisez-lui si vous êtes sujet à des saignements, notamment digestifs, et si vous avez eu, avec eux,

sont pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière et sans excès.

Durant le traitement par Sintrom, vous devrez éviter toute consommation excessive d'alcool, étant donné que l'alcool risque de modifier l'action de Sintrom sur votre organisme.

### Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

• Si vous prenez des plantes ou des substances qui peuvent modifier l'effet de Sintrom, parlez-en à votre pharmacien.

### Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

En général, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En cas de besoin, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Si vous souhaitez être enceinte, parlez-en à votre médecin. Sauf cas très particulier, votre traitement sera interrompu avant le début de la grossesse. Si l'allaitement est possible :

• SOUS LA FORME GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

### Sportifs :

Evitez les sports ou les comportements violents susceptibles d'entraîner des traumatismes.

### Être sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :

Sintrom n'a pas d'influence connue sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Gardez sur vous une carte mentionnant la prise de traitement anticoagulant, en cas d'éventuelles blessures.

### Excipients à effet notable : Lactose

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

### 3. COMMENT PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

#### • Instruction pour un bon usage.

Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement :

#### Posologie

Respectez strictement la prescription médicale et reportez-vous à la rubrique « Mises en garde spéciales ».

La première dose est choisie par votre médecin en fonction de votre situation. Puis la dose est modifiée par votre médecin en fonction des résultats de l'INR, pour équilibrer votre traitement.

Les modifications de doses doivent toujours être décidées par un médecin, si possible celui qui suit votre traitement et jamais par vous-même.

#### Mode d'administration

Prenez Sintrom 4 mg, comprimé avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration :

La prise régulière et sans oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité du traitement. L'heure de prise doit être fixe.

Une prise par jour, il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

#### Duree du traitement

Selon prescription médicale.

Le comprimé peut être divisé en doses égales.

**Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :**

Sintrom 4 mg, comprimé que vous n'auriez dû : votre médecin ou votre pharmacien.

ne pas oublier par : (entrez la rubrique « Mises en garde spéciales ») ; ec ou sans saignement associé.

vir rapidement un médecin, si possible celui qui vous

simplement modifier la dose, dans d'autres cas un peu en urgence.

**omission d'une ou de plusieurs doses :**

Sintrom 4 mg comprimé, il ne faut jamais prendre ins la même journée.

oubliée peut être « rattrapée » dans un délai de 8 heures après l'heure habituelle d'administration. Passé ce délai, il est préférable de ne pas prendre la dose oubliée.

Pensez à signaler un oubli lors d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre carnet de suivi.

**Mention si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :**

Vous devrez en aucun cas arrêter de prendre Sintrom, sans que votre

PPV :

Exp :

N° Lot :

10,00

# SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

## Acénocoumarol

### Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

• Si le médicament vous a été prescrit personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourraient leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### 1. Que contient cette notice :

2. Qu'est-ce que SINTROM 4 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?

3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?

4. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?

5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

6. Comment conserver SINTROM 4 mg, comprimé ?

7. Informations supplémentaires

### 1. QU'EST-CE QUE SINTROM 4 mg, COMPRIME ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

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

Antithrombotiques (code ATC : B01AA07).

#### • Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un anticoagulant oral de la famille des antivitamines K (AVK).

Les AVK empêchent l'action de la vitamine K. Cette vitamine a un rôle dans la coagulation du sang. La prise de ce médicament permet donc de ralentir la coagulation et d'éviter ainsi la formation de caillot dans les artères et les veines.

Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :

- phlébite (caillot dans une veine),
- embolie pulmonaire (caillot dans les poumons),

• maladies cardiaques connues : certains troubles du rythme cardiaque (tels que fibrillations auriculaires), anomalies ou prothèses des valves cardiaques,

• certains infarctus du myocarde, maladie de l'artère coronarienne, il peut également empêcher la formation d'un caillot dans l'héparine (autre médicament anticoagulant).

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

- 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 :

• Vous ne devez pas prendre Sintrom 4 mg, comprimé dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament ;
- En cas d'insuffisance hépatique sévère (maladie du foie) ;

• En cas d'association avec les médicaments suivants :

- l'aspirine à fortes doses,
- le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignon) par voie générale ou buccale,

• les AINS ou pyrazolones : phénylebutazone, médicaments utilisés comme anti-inflammatoires et/ou analgésiques.

• En cas d'association avec le millepertuis (plante utilisée en phytothérapie).

#### Mises en garde spéciales et Précautions particulières

### Faites attention avec Sintrom 4 mg, comprimé :

Il est important de comprendre les principes et les risques de ce médicament. N'hésitez pas à poser toutes vos questions à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir page de traitements).

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf si votre médecin :

- En cas de risque connu de saignement.
- En cas d'insuffisance rénale sévère.

• En association avec :

- l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles (à savoir 1 g/j),
- les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) (sauf le fluoruracile et, par extrapolation, tegafur et capecitabine (médicaments anticancéreux)).

Avant le traitement

Il est important que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, signalisez-lui si vous êtes sujet à des saignements, notamment digestifs, et si vous avez eu, avec eux,

sont pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière et sans excès.

Durant le traitement par Sintrom, vous devrez éviter toute consommation excessive d'alcool, étant donné que l'alcool risque de modifier l'action de Sintrom sur votre organisme.

### Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Il n'existe pas d'interaction connue entre Sintrom et les plantes.

### Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

En général, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En cas de besoin, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Si vous souhaitez être enceinte, parlez-en à votre médecin. Sauf cas très particulier, votre traitement sera interrompu avant le début de la grossesse.

Il n'existe pas d'interaction connue entre Sintrom et l'allaitement.

### Spécificité :

Evitez les sports ou les comportements violents susceptibles d'entraîner des traumatismes.

### Évitement sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :

Sintrom n'a pas d'influence connue sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Gardez sur vous une carte mentionnant la prise de traitement anticoagulant, en cas d'éventuelles blessures.

### Excipients à effet notable :

Lactose

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

### 3. COMMENT PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

- Instruction pour un bon usage.

#### Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement :

Posologie

Respectez strictement la prescription médicale et reportez-vous à la rubrique « Mises en garde spéciales ».

La première dose est choisie par votre médecin en fonction de votre situation. Puis la dose est modifiée par votre médecin en fonction des résultats de l'INR, pour équilibrer votre traitement.

Les modifications de doses doivent toujours être décidées par un médecin, si possible celui qui suit votre traitement et jamais par vous-même.

#### Mode d'administration

Prenez Sintrom 4 mg, comprimé avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration

La prise régulière et sans oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité du traitement. L'heure de prise doit être fixe.

Une prise par jour, il est préférable de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse modifier la dose dès que possible après les résultats de l'INR.

Dans tous les cas, respectez l'ordonnance de votre médecin.

#### Duree du traitement

Selon prescription médicale.

Le comprimé peut être divisé en doses égales.

#### Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Sintrom 4 mg, comprimé que vous n'auriez dû :  
- votre médecin ou votre pharmacien.

ne pas oublier par :  
- tenir l'heure (voir rubrique « Mises en garde spéciales »);  
- ou sans saignement associé.

Si rapidement un médecin, si possible celui qui vous

simplement modifier la dose, dans d'autres cas un peu en urgence.

omission d'une ou de plusieurs doses :

Sintrom 4 mg comprimé, il ne faut jamais prendre ins de la même journée.

oubliée peut être « rattrapée » dans un délai de 8 heures après l'heure habituelle d'administration. Passé ce délai, il est préférable de ne pas prendre la dose oubliée.

Pensez à signaler un oubli lors d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre carnet de suivi.

### Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de saignement :

Vous devrez en aucun cas arrêter de prendre Sintrom, sans que votre

PPV :

Exp :

N° Lot :

10,00

Dr Youssef DRISSI  
Cardiologue  
100, boul. Oum Errabii  
Hay Hassani, Casablanca  
Tel : 05 22 93 86 00

## **COMPTE RENDU D'ECHO-DOPPLER CARDIAQUE**

NOM : TOUIJAR  
PRENOM : ABDELKADER  
DATE D'EXAMEN : 27.07.2020

Aorte ascendante de taille normale = 33 mm. Oreillette gauche, de taille (35 mm) et cinétiqe normales, sans thrombus visible.

Ventricule gauche de taille normale (50 mm/30 mm), de cinétiqe globale et segmentaire normales, avec FR à 40 % et FE à 70 %. Pas d' HVG : ESIVd = 10 mm, EPPd = 10 mm.

Pas de trouble de la fonction diastolique : E/A = 1,3.

Appareil valvulaire mitral souple. Sans particularités.

Appareil valvulaire aortique : Sans particularités.

Pas d'hypertension artérielle pulmonaire. PAPS = 8.

Péricarde : pas d'épanchement.

Crosse aortique : sans particularités.

Cavités droites de taille normale. VD = 20 mm.

### **AU TOTAL :**

**Bonne fonction systolo-diastolique du VG.**

**Pas de valvulopathie.**

**Pas d'épanchement péricardique.**

DR. YOUSSEF DRISSI  
CARDIOLOGUE  
100 Bd. Oum Errabii Hay Hassani  
Casablanca - Tel: 05 22 93 86 00

SA9900

DR DRISSI Youssef #484 / 16.0cmIM 0.05 01-01-2001  
Cardiaque P2-3AC I Gen ITm 1.1 01:06:36

[DC] G43  
F1 / 14.29 kHz / P100  
Proloud/2

[D] G3/2 / 85dB  
MIT / P100  
HAR

-  
-  
-  
-  
-  
-  
-  
FC = 0

-200  
-150  
-100  
-50  
0  
+50  
+100  
+150

[Régurg VII]  
Vmax : 115.24cm/s 200  
Gmax : 5.31mmHg

SA990

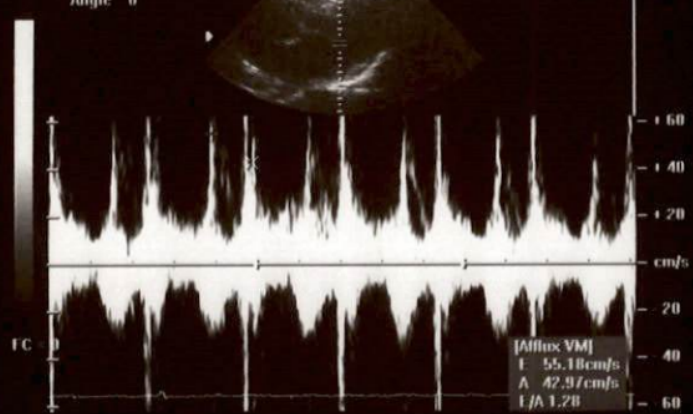
DR DRISSI Youssef #535 / 16.0cmIM 0.09 01-01-2001

Cardiaque

Gen ITm0.1 01:05:53

[DP] G50  
F1 4.00 kHz  
ProfoundIS  
Dim. 4.00  
Angle 0

[B] G50 / 85dB  
MI 1/P100  
HAR



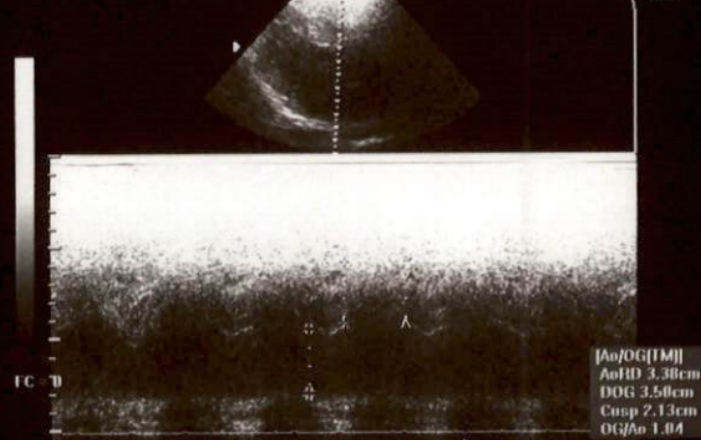
SA990

DR DRISSI Youssef #202 / 16.0cmIM 1.0 01-01-2001

Cardiaque

Gen ITm0.7 01:05:08

[B/M] G50 / 85dB  
MI 1/P100  
HAR



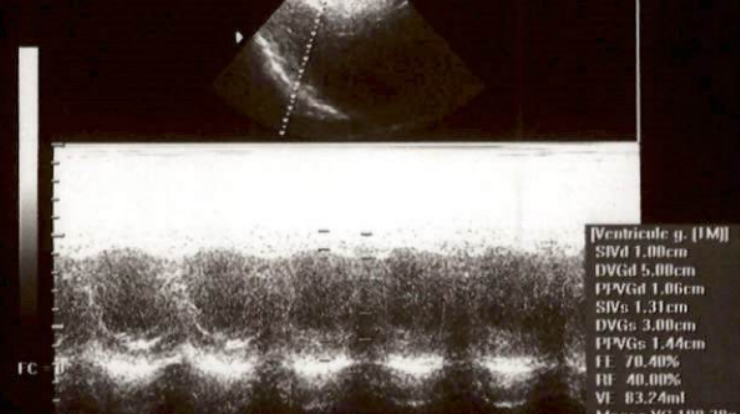
SA990

DR DRISSI Youssef #125 / 16.0cmIM 1.0 01-01-2001

Cardiaque

Gen ITm0.7 01:04:19

[B/M] G50 / 85dB  
MI 1/P100  
HAR



i DRISSI YOUSSEF



aVR

DRISSI YOUSSEF



aVL

aVF



0.05-35Hz F50 SSF SBS

2.157 026

Dr DRISSI Youssef

AT-101

1.32 M

2.157 026

v1

v2

