

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



Déclaration de Maladie : N° P19- 0023278

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2027 Société : 162334

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : jadenel mcham Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 15 Mai 2023

Nom et prénom du malade : Fatima Mounalit Age :

Lien de parenté :

☒ Lui-même

☒ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Diabète Mellitus - Type 2 - Hypertension

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 : Signature de l'adhérent(e) : Le : 15 Mai 2023

Signature de l'adhérent(e) : 15 Mai 2023

Adresses Mails utiles

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

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

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
15 Mai 2023			200100	Dr. DELEATMI Moha D.U. en Oculatologie D.U. en Otorhinolaryngologie Diplôme de Spécialité en Otorhinolaryngologie Diplôme de Médecin du Travail Membre de la Société Française d'Otorhinolaryngologie Rd. André Guedira, Cité des Sciences 13015 Marseille Cedex 03

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

15/05/23 1252,50

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

17/05/23 R 790 = 869,00 dh *

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

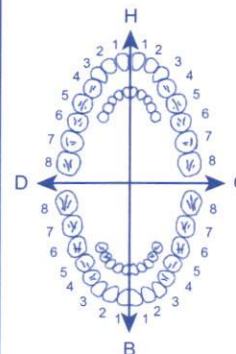
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées Nature des Soins Coefficient



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

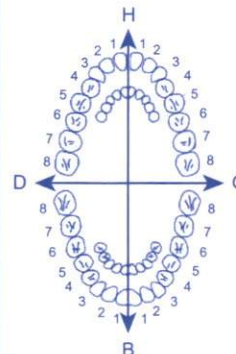
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

*Docteur Mohamed BELFATMI

- D.U en Diabétologie
- D.U en Nutrition
- Membre de la société francophone de Diabétologie
- Ex. médecin chef de l'unité de diabétologie
- Au centre hospitalier moulay rachid
- Diplôme en Echographie
- Spécialiste en médecine de travail

EL NOURBIT
Jahm

15 Mai 2023

Casablanca, le.....

EXAMENS DEMANDE :

- ☒ Hb-A1c
- ☒ NFS VS GR CRP
- ☒ Glycémie à jeun et post parandiale
- ☒ Urée Créatinine
- ☒ Cholestérol T, HDL, LDL
- ☒ Triglycéride
- ☒ Ac urique
- ☒ ECBU+ATBg
- ☒ Micro albuminurie de 24h
- ☒ Transaminases-GGT
- ☒ TSHus-T4L - PTH
- ☒ VIT D2-D3
- ☒ P.S.A
- ☒ Clearance à la créatinine MDRD
- ☐ Cortisolémie à 8h et 16h

LABORATOIRE AFRIQUIA
D'ANALYSE MEDICALES
Dr BELHAQ Jamal
97 Bd Driss El Harti Casablanca
Tel.: 05 22 56 73 44
INP (PP): 097158232
INP (Labo): 093001097

Dr. BELFATMI Mohamed
D.U. en Diabétologie D.U. en Nutrition
Diplôme en Echographie
Membre de la Société Francophone de Diabétologie
Bd. Rada Guedira, Cité Djamaà
tel: 05 22 56 66 61 - E-mail: belfatmi.mohamed@orange.ma

Cachet et Signature

Boulevard reda Guedira Ex :Bd Nil N°546 –casablanca Cité Djamaà

شارع رضى اكديرة (النيل سابقا) 546 قرية الجماعة الدار البيضاء/ الهاتف: 0522565661

LABORATOIRE AFRIQUIA D'ANALYSES
BIOLOGIQUES ET MEDICALES

Dr. BELHAQ Jamal

Docteur en pharmacie biologiste
Diplômé de l'Université de Montpellier (France)



INP (P.P) : 097158232

مختبر إفريقيا للتحليلات الطبية

الدكتور بلحق جمال

صيدلي أخصائي في البيولوجيا الطبية
خريج جامعة مونبلييه (فرنسا)



INP (Laboratoire) : 093001097

Facture n° 3EQH2915

Casablanca le : 17/05/2023

Analyses effectuées le: 17/05/2023

Pour.....: **Mme EL MOURABIT FATIMA**

Sur prescription du: Dr MOHAMED BELFATMI

Code.....: 1IG7326



Organisme.....:

Bilan:

GLY GLYPP HBA1C NFS CREAT CHT HDL LDL TRIGL
AU MICRO TSHUS CLCR

Cotation : (B 790)

Montant Net : 869.00 Dh

ARRETEE LA PRESENTE FACTURE A LA SOMME DE :

HUIT CENT SOIXANTE NEUF Dhs 00 Cts

LABORATOIRE AFRIQUIA
D'ANALYSE MEDICALE
Dr BELHAQ Jamal
97 Bd Driss El Harti - Casablanca
Tel.: 05 22 56 73 44
INP (P.P) : 097158232
INP (Labor) : 093001097



**LABORATOIRE AFRIQUIA D'ANALYSES
BIOLOGIQUES ET MEDICALES**

Dr. BELHAQ Jamal

Docteur en pharmacie biologiste
Diplômé de l'Université de Montpellier (France)



مختبر إفريقيا للتحليلات الطبية

الدكتور بلحق جمال

صيدلي أخصائي في البيولوجيا الطبية
خريج جامعة مونبلييه (فرنسا)



INP (P.P): **097158232**



INP (Laboratoire): **093001097**

Prélèvement du : 17/05/2023
Edition du : 18/05/2023
Référence : 305NC17370



Mme EL MOURABIT FATIMA

Code Patient 11G7326

Médecin: Dr. MOHAMED BELFATMI

**EXAMENS DE SANG
HEMATOLOGIE**

Analyses	Résultats	Normes	Antécédents
NUMERATION GLOBULAIRE			
Globules rouges.....	4,64	M/mm3	Femme (4.0 - 5.4) 4,59 (03/
Hemoglobine.....	11,9	g/100ml	(11.5 - 15.5) 12,8 (03/
Hematocrite	37,0	%	(35 - 47) 38,4 (03/
V.G.M	80.	μ3	(80 - 95) 84. (03/0
T.C.M.H.....	26.	pg	(27 - 32) 28. (03/0
C.C.M.H.....	32.2	%	(31 - 36) 33.3 (03/
Plaquettes	303	Mille/mm3	(150.000 - 400.000) 254 (03/0
Globules blancs.....	8 550	/mm3	(4.000 - 10.000) 9010 (03/

FORMULE LEUCOCYTAIRE

Polynucléaires Neutrophiles:	53,0 %	Soit: 4532. /mm3	(2000 - 7500) 59,9% (03
Polynucléaires Eosinophiles:	2,9 %	Soit: 248. /mm3	(< 400) 2,0% (03/
Polynucléaires Basophiles..:	0,7 %	Soit: 60. /mm3	(< 100) 0,3% (03/
Lymphocytes.....	35,3 %	Soit: 3018. /mm3	(1500 - 4000) 31,4% (03
Monocytes	8,1 %	Soit: 693. /mm3	(100 - 800) 6,4% (03/

AU TOTAL.....: **100.** %

**EXAMENS DE SANG
ENDOCRINOLOGIE**

Analyses	Résultats	Normes	Antécédents
T.S.H. ultra sensible..... (Tech minividas)	4,02	μUI/ml	(0.25-5.00) 5,69μ (07
<ul style="list-style-type: none"> - EUTHYROIDIE 0.25 - 5.00 - HYPERTHYROIDIE < 0.15 - HYPOTHYROIDIE > 7 			

LABORATOIRE AFRIQUIA D'ANALYSE
MEDICALES
Dr BELHAQ Jamal
97.BD DRISS EL HARTI CASABLANCA
TEL: 0522 56 73 44

97, Bd. Driss El Harti - 1er étage - Cité Djamaâ - Casablanca - Tél.: 05 22 56 73 44
R.C.: 259264 - Patente : 33801058 - IF : 49507635 - C.N.S.S : 2601749 - ICE : 001585388000042



093001097

LABORATOIRE AFRIQUIA D'ANALYSES
BIOLOGIQUES ET MEDICALES

Dr. BELHAQ Jamal

Docteur en pharmacie biologiste
Diplômé de l'Université de Montpellier (France)



مختبر إفريقيا للتحليلات الطبية

الدكتور بلحق جمال

صيدلي أخصائي في البيولوجيا الطبية
خريج جامعة مونبلييه (فرنسا)



INP (P.P) : 097158232



INP (Laboratoire) : 093001097

Prélèvement du : 17/05/2023
Edition du : 18/05/2023
Référence : 305NC17370



Mme EL MOURABIT FATIMA

Code Patient 11G7326

Médecin: Dr. MOHAMED BELFATMI

EXAMENS DES URINES
BIOCHIMIE

Analyses	Résultats	Normes	Antécédents
Micro-albumine du 24h Tech TURBIDIMETRIE			Micro-a (
Taux	: 4,58	mg/l	
Diurèse	: 1500,00	ml/24h	
Micro-albuminurie	: 6,87	mg/24h (< 30)	
Estimation de la clairance de la créatinine (MDRD)	: 57,00	ml/min	

Interprétation : Les valeurs Normales rapportées à la surface corporelle d'un Adulte (SC:1,73 M2)
- Chez l'Adulte: 80 à 140 ml/min.

LABORATOIRE AFRIQUIA D'ANALYSE
MEDICALES
Dr BELHAQ Jamal
97.BD DRISS EL HARTI CASABLANCA
TEL : 0522 56 73 44



093001097

LABORATOIRE AFRIQUIA D'ANALYSES
BIOLOGIQUES ET MEDICALES

Dr. BELHAQ Jamal

Docteur en pharmacie biologiste
Diplômé de l'Université de Montpellier (France)



مختبر إفريقيا للتحليلات الطبية

الدكتور بلحق جمال

صيدلي أخصائي في البيولوجيا الطبية
خريج جامعة مونبلييه (فرنسا)



INP (PP) : 097158232



INP (Laboratoire) : 093001097

Prélèvement du : 17/05/2023
Edition du : 18/05/2023
Référence : 305NC17370



Mme EL MOURABIT FATIMA

Code Patient 11G7326

Médecin: Dr. MOHAMED BELFATMI

EXAMENS DE SANG
BIOCHIMIE

Analyses	Résultats	Normes	Antécédents
Glycémie à jeun..... : 1,40 Soit : 7.77	g/l mmol/l	(0.70 - 1.10) (3.8 - 6.1)	2,29 (07/ 12.71 (07
Glycémie post-prandiale..... : 1,73 Soit : 9.60	g/l mmol/l	(< 1.40) < 7.77	2,64 (19/
Hémoglobine Glycosylée..... : 7,00 (Tech Néphélométrie)	%	(3,80 - 5,80)	9,54 (07/
Créatinine..... : 11,38 Soit..... : 100.1	mg/l μmol/l	(6 - 13) (53-114)	10,95 (31/ 96.4 (31/
Acide Urique..... : 68,46 Soit..... : 411.	mg/l μmol/l	(20 - 60) (120 - 360)	52,90 (03
Cholestérol Total..... : 1,30 Soit..... : 3.35	g/l mmol/l	(1,45-2,20) (3,70-5,70)	1,44 (31/ 3.72 (31/
Cholestérol H.D.L..... : 0,42 Soit..... : 1.08	g/l mmol/l	(0,35-0,65) (0,9-1,68)	0,41 (31/
Cholestérol L.D.L..... : 0,61 Soit..... : 1.57	g/l mmol/l	(< 1,6)	0,54 (31/
Triglycérides..... : 1,35 Soit..... : 1.54	g/l mmol/l	(0,5 - 1,50) (0,57-1,71)	2,42 (31/

CABINET DE CARDIOLOGIE ET DES EXPLORATIONS CARDIOVASCULAIRES

DR. KHALID MABCHOURI

Spécialiste des maladies
du coeur, des vaisseaux
et de l'hypertension artérielle

Echo-Doppler cardiaque et vasculaire
Holter Rythmique, M.A.P.A
Epreuve D'effort

20023



20025

2027

الدكتور خالد مبشوري

إختصاصي في أمراض القلب
الشرايين وارتفاع الضغط الدموي

الفحص بالصدى و الدوبلير
تسجيل تخطيط القلب و الضغط الدموي

Casablanca le : 05/05/2023 : الدار البيضاء في

Mme EL MOURABIT FATIMA

33330
1 - BIPRETERAX 5 mg / 1.25 mg

Chaque Jour(s), 1 comprimé le matin,

8310
2 - CARDIOASPIRINE 100 mg

Chaque Jour(s), 1 comprimé à midi,

17340
3 - LD-NOR 10mg

Chaque Jour(s), 1 comprimé le soir,

TRAITEMENT DE 3 MOIS

(111 10 x 3)
(277 x 3)
(578 x 3)

189,80

Dr. KHALID MABCHOURI
CARDIOLOGUE
76, Bd. La Grande Ceinture
Hay Mohammadi - CASABLANCA
Tél: 05 22 63 87 50

صيدلية بنموسى
Pharmacie BENMOUSSA
26, Av. Cdt. Drisc El Harti
Jamila 3 - Cité Djémaa
Tél. : 0522 37 36 67 - CASABLANCA

Important : Prenez vos traitements régulièrement et à la dose prescrite. N'arrêtez pas et ne modifiez pas les doses de votre traitement seul : cela peut être dangereux pour votre santé.

76. Bd. : la Grande ceinture, Résidence Al Khair
1^{er} étage, N°123, Hay Mohammadi, Casablanca, Tél. : 05 22 63 87 50

نشرة : معلومات المستخدم

بيبريتيراكس® أرجينين 5 ملغ/1,25 ملغ

بيراندوبريل أرجينين / إنداباميد حبات ملبسة

اقرأ بَدَقَّة هذه النشرة قبل أن تأخذ هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة لك.

Bipreterax®
Arginine 5 mg/1,25 mg
30 comprimés pelliculés



الحق به الضرر.
بها في هذه النشرة

- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج لتستند إليها من جديد.
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى اسأل الطبيب أو الصيدلاني.
- لقد وُصف هذا الدواء لك شخصيًا. فلا يجوز إطلاقًا إعطاؤه لشخص آخر.
- إذا شعرت بأي آثار جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلاني. هذا ينطبق (انظر إلى مقطع 4 : «ماهي الآثار الجانبية المحتملة؟»).

في هذه النشرة:

1. ما هو بيريتيراكس أرجينين 5 ملغ/1,25 ملغ، حبات ملبسة وفي أية حالة يستعمل؟
2. ما هي المعلومات المفروضة معرفتها قبل أخذ بيريتيراكس أرجينين 5 ملغ/1,25 ملغ؟
3. كيف يؤخذ بيريتيراكس أرجينين 5 ملغ/1,25 ملغ، حبات ملبسة؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
5. كيف يحفظ بيريتيراكس أرجينين 5 ملغ/1,25 ملغ، حبات ملبسة؟
6. محتوى العبوة ومعلومات إضافية.

1. ما هو بيريتيراكس أرجينين 5 ملغ/1,25 ملغ، حبات ملبسة وفي أية حالة يستعمل؟
الفئة العلاجية: الوريدية؛ البراندوبريل ومدرات البول. كود ATC: C09BA04.
إن بيريتيراكس أرجينين 5 ملغ/1,25 ملغ، حبات ملبسة عبارة عن مزيج من مادتين: الإنداباميد وهو مضاد لارتفاع الضغط الشرياني، ويوصف لعلاج ارتفاع الضغط، وينتمي البراندوبريل إلى صنف مثبطات الإنزيم المحوّل للإنجيوتنسين (IEC).
الأوعية الدموية مسهّلة بهذا عمل القلب في ضخ الدم. الإنداباميد يمدد البول، وإن مدرّات البول الصادر عن الكليتين. لكن الإنداباميد مختلف عن بقية مدرّات البول، بحيث أنه يرفع مقدار البول بدرجة مثبّلة. بهذا تقوم هاتين المادتين الفعّالتين في تخفيض الضغط الشرياني وتصلان معًا بالتحكم به.
2. ما هي المعلومات المفروضة معرفتها قبل أخذ بيريتيراكس أرجينين 5 ملغ/1,25 ملغ، حبات ملبسة؟
لا يجوز على الإطلاق استعمال بيريتيراكس أرجينين 5 ملغ/1,25 ملغ، حبات ملبسة، إن كانت لك حساسية من مادة البراندوبريل، أو من صنف آخر من مثبطات الإنزيم المحوّل للإنجيوتنسين، أو من الإنداباميد، أو من أي مستلزم لهم، أو من أية مادة أخرى تدخل في تركيب هذا الدواء (انظر إلى مقطع : «محتوى العبوة ومعلومات إضافية»).

(ibup)، أو الأدوية المحتوية على مقدار كبير من التي توجد في العديد من الأدوية التي تستعمل.

الأمراض الخطيرة (الشديدة)، مثل الاكتئاب، أو القلق، أو الفصام مثل مضادات الاكتئاب، أميسولوريد، سوليوريد، سولتورييد، ثيابريد، هالوبيريدول،

كرون (maladie de Crohn).

التبرعات (المستحضرات التي من شأنها توسيع الأوعية الدموية)، خفض الصدمة أو البرو (مثل إلفرين، نورادرينالين أو أدرينانين)، حبات ملبسة مع الطعام والشراب، 5 ملغ/1,25 ملغ قبل وجبة الطعام.

الحمل والإرضاع:
إذا كنت حاملاً أو مرضعاً، أو تعتقدن بأنك حامل أو تخططين للإنجاب، راجعي الطبيب أو الصيدلاني قبل المباشرة بتعاطي أي دواء.
الحصد:
يجب إعلام طبيبك إذا كنت تعتقدن بأنك حامل أو تتوقّفين وقوع حمل.
قد يخلط بينك تلك التوقّفين مع أخذ بيريتيراكس أرجينين 5 ملغ/1,25 ملغ حبات ملبسة قبل وقوع

118000

نشرة : معلومات المستخدم

بيبريتيراكس® أرجينين 5 ملغ/1,25 ملغ

بيراندوبريل أرجينين / إنداباميد حبات ملبسة

اقرأ بَدَقَّة هذه النشرة قبل أن تأخذ هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة لك.

Bipreterax®
Arginine 5 mg/1,25 mg
30 comprimés pelliculés



الحق به الضرر.
بها في هذه النشرة

- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج لتستند إليها من جديد.
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى اسأل الطبيب أو الصيدلاني.
- لقد وُصف هذا الدواء لك شخصيًا. فلا يجوز إطلاقًا إعطاؤه لشخص آخر.
- إذا شعرت بأي آثار جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلاني. هذا ينطبق (انظر إلى مقطع 4 : «ماهي الآثار الجانبية المحتملة؟»).

في هذه النشرة:

1. ما هو بيريتيراكس أرجينين 5 ملغ/1,25 ملغ، حبات ملبسة وفي أية حالة يستعمل؟
2. ما هي المعلومات المفروضة معرفتها قبل أخذ بيريتيراكس أرجينين 5 ملغ/1,25 ملغ؟
3. كيف يؤخذ بيريتيراكس أرجينين 5 ملغ/1,25 ملغ، حبات ملبسة؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
5. كيف يحفظ بيريتيراكس أرجينين 5 ملغ/1,25 ملغ، حبات ملبسة؟
6. محتوى العبوة ومعلومات إضافية.

1. ما هو بيريتيراكس أرجينين 5 ملغ/1,25 ملغ، حبات ملبسة وفي أية حالة يستعمل؟
الفئة العلاجية: الوريدية؛ البراندوبريل ومدرات البول. كود ATC: C09BA04.
إن بيريتيراكس أرجينين 5 ملغ/1,25 ملغ، حبات ملبسة عبارة عن مزيج من مادتين: الإنداباميد وهو مضاد لارتفاع الضغط الشرياني، ويوصف لعلاج ارتفاع الضغط، وينتمي البراندوبريل إلى صنف مثبطات الإنزيم المحوّل للأنجوتنسين (IEC).
الأوعية الدموية مسهّلة بهذا عمل القلب في ضخ الدم. الإنداباميد يمدد البول، وإن مدرّات البول الصادر عن الكلى. لكن الإنداباميد مختلف عن بقية مدرّات البول، بحيث أنه يرفع مقدار البول بدرجة مثبّلة. بهذا تقوم هاتين المادتين الفعّالتين في تخفيض الضغط الشرياني وتصلان معًا بالتحكم به.
2. ما هي المعلومات المفروضة معرفتها قبل أخذ بيريتيراكس أرجينين 5 ملغ/1,25 ملغ، حبات ملبسة؟
لا يجوز على الإطلاق استعمال بيريتيراكس أرجينين 5 ملغ/1,25 ملغ، حبات ملبسة، إن كانت لك حساسية من مادة البراندوبريل، أو من صنف آخر من مثبطات الإنزيم المحوّل للأنجوتنسين، أو من الإنداباميد، أو من أي مستلزم آخر، أو من أية مادة أخرى تدخل في تركيب هذا الدواء (انظر إلى مقطع : «محتوى العبوة ومعلومات إضافية»).

(ibup)، أو الأدوية المحتوية على مقدار كبير من التي توجد في العديد من الأدوية التي تستعمل.

الأمراض الخطيرة (الشديدة)، مثل الاكتئاب، أو القلب، أو الكلى، أو الفصام مثل مضادات الاكتئاب، أميسولوريد، سوليوريد، سولتوريدي، ثيابريد، هالوبيريدول،

كرون (maladie de Crohn).

التبرّات (المستحضرات التي من شأنها توسيع الأوعية الدموية)، خفض الصدمة أو البرو (مثل إلفرين، نورادرينالين أو أدرينانين)، حبات ملبسة مع الطعام والشراب 5 ملغ/1,25 ملغ قبل وجبة الطعام.

الحمل والإرضاع: إذا كنت حاملاً أو مرضعاً، أو تعتقدن بأنك حامل أو تخططين للإنجاب، راجعي الطبيب أو الصيدلاني قبل المباشرة بتعاطي أي دواء. يجب إعلام طبيبك إذا كنت تعتقدن بأنك حامل أو تتوقّفين وقوع حمل. قد يخلط بينك تلك التوقّفات عن أخذ بيريتيراكس أرجينين 5 ملغ/1,25 ملغ حبات ملبسة قبل وقوع

118000

نشرة : معلومات المستخدم

بيبريتيراكس[®] أرجينين 5 ملغ/1,25 ملغ

بيراندوبريل أرجينين / إنداباميد

حبات ملبسة

اقرأ بدة هذه النشرة قبل أن تأخذ هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة لك.

Bipreterax[®]
Arginine 5 mg/1,25 mg
30 comprimés pelliculés



الحق به الضرر.
بها في هذه النشرة

- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج لتستند إليها من جديد.
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى اسأل الطبيب أو الصيدلاني.
- لقد وصف هذا الدواء لك شخصياً. فلا يجوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر.
- إذا شعرت بأي آثار جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلاني. هذا ينطبق (انظر إلى مقطع 4 : «ماهي الآثار الجانبية المحتملة؟»).

في هذه النشرة:

1. ما هو بيريتيراكس أرجينين 5 ملغ/1,25 ملغ، حبات ملبسة وفي أية حالة يستعمل؟
2. ما هي المعلومات المفروضة معرفتها قبل أخذ بيريتيراكس أرجينين 5 ملغ/1,25 ملغ؟
3. كيف يؤخذ بيريتيراكس أرجينين 5 ملغ/1,25 ملغ، حبات ملبسة؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
5. كيف يحفظ بيريتيراكس أرجينين 5 ملغ/1,25 ملغ، حبات ملبسة؟
6. محتوى العبوة ومعلومات إضافية.

1. ما هو بيريتيراكس أرجينين 5 ملغ/1,25 ملغ، حبات ملبسة وفي أية حالة يستعمل؟
الفئة العلاجية: الوريدية؛ البراندوبريل ومدرات البول. كود ATC: C09BA04.
إن بيريتيراكس أرجينين 5 ملغ/1,25 ملغ، حبات ملبسة عبارة عن مزيج من مادتين: الإنداباميد وهو مضاد لارتفاع الضغط الشرياني، ويوصف لعلاج ارتفاع الضغط، وينتمي البراندوبريل إلى صنف مثبطات الإنزيم المحوّل للألجوتينسين (IEC).
الأوعية الدموية مسهلة بهذا عمل القلب في ضخ الدم. الإنداباميد يمدد للبول، وإن مدرّات البول الصادر عن الكليتين. لكن الإنداباميد مختلف عن بقية مدرّات البول، بحيث أنه يرفع مقدار البول بدرجة مثبته. بهذا تقوم هاتين المادتين الفعالتين في تخفيض الضغط الشرياني وتصلان معاً بالتحكم به.
2. ما هي المعلومات المفروضة معرفتها قبل أخذ بيريتيراكس أرجينين 5 ملغ/1,25 ملغ، حبات ملبسة؟
لا يجوز على الإطلاق استعمال بيريتيراكس أرجينين 5 ملغ/1,25 ملغ، حبات ملبسة.
إن كانت لك حساسية من مادة البراندوبريل، أو من صنف آخر من مثبطات الإنزيم المحوّل للألجوتينسين، أو من الإنداباميد، أو من أي مستلزم آخر، أو من أية مادة أخرى تدخل في تركيب هذا الدواء (انظر إلى مقطع : «محتوى العبوة ومعلومات إضافية»).

(ibup)، أو الأدوية المحتوية على مقدار كبير من التي توجد في العديد من الأدوية التي تستعمل.

الأمراض الخطيرة (الشديدة)، مثل الاكتئاب، أو القلب، أو الكلى، أو الفصام مثل مضادات الاكتئاب، أميسولوريد، سوليوريد، سولتورييد، ثيابريد، هالوبيريدول، كرون (maladie de Crohn).

التبرعات (المستحضرات التي من شأنها توسيع الأوعية الدموية)، خفض الصدمة أو البرو (مثل إلفرين، نورادرينالين أو أدرينانين)، حبات ملبسة مع الطعام والشراب، 5 ملغ/1,25 ملغ قبل وجبة الطعام.

الحمل والإرضاع: إذا كنت حاملاً أو مرضعاً أو تعتقدن بأنك حامل أو تخططين للإنجاب، راجعي الطبيب أو الصيدلاني قبل المباشرة بتعاطي أي دواء. يجب إعلام طبيبك إذا كنت تعتقدن بأنك حامل أو تتوقفين وقوع حمل. قد يخلط بينك ذلك التوقف عن أخذ بيريتيراكس أرجينين 5 ملغ/1,25 ملغ حبات ملبسة قبل وقوع

118000

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 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 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.



CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants

Dans cette notice :

1. Qu'est ce que Cardio
2. Quelles sont les info
3. Comment prendre
4. Quels sont les effet
5. Comment conserv
6. Informations supplémentaires

Cardioaspirine 100 mg/20cps
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH
Bayer S.A.



O quel es
nnait ®

MFD

BT17XZ1 04 2022

04 2027

EXP

1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se dissout que dans l'intestin. C'est pour cette raison que CardioAspirine ménage la muqueuse gastrique.

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 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 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.



CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants

Dans cette notice :

1. Qu'est ce que Cardio
2. Quelles sont les info
3. Comment prendre
4. Quels sont les effet
5. Comment conserv
6. Informations supplémentaires

Cardioaspirine 100 mg/20cps
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH
Bayer S.A.



O quel es
nnait ®

MFD

BT17XZ1 04 2022

04 2027

EXP

aspirine 100 mg ?

1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se dissout que dans l'intestin. C'est pour cette raison que CardioAspirine ménage la muqueuse gastrique.

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 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 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.



CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants

Dans cette notice :

1. Qu'est ce que Cardio
2. Quelles sont les info
3. Comment prendre
4. Quels sont les effet
5. Comment conserv
6. Informations supplémentaires

Cardioaspirine 100 mg/20cps
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH
Bayer S.A.



O quel es
nnait ®

MFD

BT17XZ1 04 2022

04 2027

EXP

aspirine 100 mg ?

1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se dissout que dans l'intestin. C'est pour cette raison que CardioAspirine ménage la muqueuse gastrique.

LD-NOR®

10 mg, 20 mg & 40 mg, Comprimé pelliculé

(DCI: Atorvastatine)

- 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 pas à d'autres personnes. Il pourrait 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LD-NOR, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?

3. Comment prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels?

5. Comment conserver LD-NOR, comprimé pelliculé?

6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE LD-NOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

LD-NOR appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

LD-NOR est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Ne prenez jamais LD-NOR, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique à l'atorvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique Informations.

- si vous avez ou avez eu :

- si vous avez eu des réactions

- si vous êtes une femme

contraception fiable,

- si vous êtes enceinte ou

- si vous allaitez,

- si vous utilisez l'association

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre

pelliculé.

- si vous avez une insuffisance

- si vous prenez ou avez

(médicament utilisé pour

l'acide fusidique et de LD-NOR peut provoquer des problèmes musculaires graves (rhabdomyolyse),

- si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral ou

vous avez de

- si vous avez

- si l'activité de

- si vous avez

inexpliquées,

- si vous avez

diminuant les

- si vous buvez

- si vous avez

- si vous êtes

Si vous prenez

LD-NOR 10mg
30 comprimés pelliculés



LOT : 230053

EXP : 01/2026

PPV : 57.80DH

anormaux et inexpliqués,
ne pas une méthode de

statite C.

re LD-NOR, comprimé

appelé acide fusidique,
L'association de
dans le cerveau, ou si
it vasculaire cérébral,

eurs musculaires répétées et
à problèmes musculaires,
avec d'autres médicaments

prescrita une analyse de sang
avant, et peut-être pendant, votre traitement par LD-NOR afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets
indésirables musculaires. En effet, le risque d'effets indésirables musculaires, notamment de
rhabdomyolyse, peut-être majoré en cas de prise simultanée de certains médicaments avec LD-NOR

LD-NOR®

10 mg, 20 mg & 40 mg, Comprimé pelliculé

(DCI: Atorvastatine)

- 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 pas à d'autres personnes. Il pourrait 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LD-NOR, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?

3. Comment prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels?

5. Comment conserver LD-NOR, comprimé pelliculé?

6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE LD-NOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

LD-NOR appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

LD-NOR est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Ne prenez jamais LD-NOR, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique à l'atorvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique Informations.

- si vous avez ou avez eu :

- si vous avez eu des réactions

- si vous êtes une femme

contraception fiable,

- si vous êtes enceinte ou

- si vous allaitez,

- si vous utilisez l'association

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre

pelliculé.

- si vous avez une insuffisance

- si vous prenez ou avez

(médicament utilisé pour

l'acide fusidique et de LD-NOR peut provoquer des problèmes musculaires graves (rhabdomyolyse),

- si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral ou

vous avez de

- si vous avez

- si l'activité de

- si vous avez

inexpliquées,

- si vous avez

diminuant les

- si vous buvez

- si vous avez

- si vous êtes

Si vous prenez

LD-NOR 10mg

30 comprimés pelliculés



LOT : 230053

EXP : 01/2026

PPV : 57.80DH

anormaux et inexpliqués, ne prenez pas une méthode de

statite C.

re LD-NOR, comprimé

appelé acide fusidique, (antibiotiques à large spectre) par voie orale ou injectable. L'association de l'acide fusidique et de LD-NOR peut provoquer des problèmes musculaires graves (rhabdomyolyse), notamment dans le cerveau, ou si il vasculaire cérébral,

eurs musculaires répétées et problèmes musculaires, avec d'autres médicaments

prescrita une analyse de sang avant, et peut-être pendant, votre traitement par LD-NOR afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets indésirables musculaires. En effet, le risque d'effets indésirables musculaires, notamment de rhabdomyolyse, peut-être majoré en cas de prise simultanée de certains médicaments avec LD-NOR

LD-NOR®

10 mg, 20 mg & 40 mg, Comprimé pelliculé

(DCI: Atorvastatine)

- 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 pas à d'autres personnes. Il pourrait 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LD-NOR, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?

3. Comment prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels?

5. Comment conserver LD-NOR, comprimé pelliculé?

6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE LD-NOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

LD-NOR appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

LD-NOR est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Ne prenez jamais LD-NOR, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique à l'atorvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique Informations.

- si vous avez ou avez eu :

- si vous avez eu des réactions

- si vous êtes une femme

contraception fiable,

- si vous êtes enceinte ou

- si vous allaitez,

- si vous utilisez l'association

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre

pelliculé.

- si vous avez une insuffisance

- si vous prenez ou avez

(médicament utilisé pour

l'acide fusidique et de LD-NOR peut provoquer des problèmes musculaires graves (rhabdomyolyse),

- si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral ou

vous avez de

- si vous avez

- si l'activité de

- si vous avez

inexpliquées,

- si vous avez

diminuant les

- si vous buvez

- si vous avez

- si vous êtes

Si vous prenez

LD-NOR 10mg
30 comprimés pelliculés



LOT : 230053

EXP : 01/2026

PPV : 57.80DH

anormaux et inexpliqués,
ne prenez pas une méthode de

statite C.

re LD-NOR, comprimé

appelé acide fusidique,
L'association de
dans le cerveau, ou si
it vasculaire cérébral,

eurs musculaires répétées et
à problèmes musculaires,
avec d'autres médicaments

prescrita une analyse de sang
avant, et peut-être pendant, votre traitement par LD-NOR afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets
indésirables musculaires. En effet, le risque d'effets indésirables musculaires, notamment de
rhabdomyolyse, peut-être majoré en cas de prise simultanée de certains médicaments avec LD-NOR