

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- | | |
|--|-----------------------|
| <input type="radio"/> Réclamation | : contact@mupras.com |
| <input type="radio"/> Prise en charge | : pec@mupras.com |
| <input type="radio"/> 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.

M22- 0044288

<input checked="" type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique	<input type="checkbox"/> Autres
Cadre réservé à l'adhérent(e)			
Matricule : 2617		Société :	
<input checked="" type="checkbox"/> Actif		<input type="checkbox"/> Pensionné(e)	
Nom & Prénom : BENCHOUK Roudha Zineb		<input type="checkbox"/> Autre :	
Date de naissance : 14/02/65		Adresse :	
Tél. : 066 44 76 70 7		Total des frais engagés : Dhs	
Cadre réservé au Médecin			
Cachet du médecin : Dr. AL ABADDAN Sana Endocrinu - Diabétologue 32, Rue Med. Ben Brahim Marrakchi Tel: 05 22 47 07 54 / 06 12 13 80 45			
Date de consultation : 11 AVR. 2023			
Nom et prénom du malade : BENCHOUK Roudha Zineb Age: 58			
Lien de parenté : <input checked="" type="checkbox"/> Lui-même <input type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Enfant			
Nature de la maladie : Hypo T + Carence vit.D1. Théobromie			
Affection longue durée ou chronique <input checked="" type="checkbox"/> ALD <input type="checkbox"/> ALC Pathologie :			
En cas d'accident préciser les causes et circonstances			
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.			
J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.			
Fait à : Le : 11 JUN 2023			
Signature de l'adhérent(e) : R ACCUEUILLANT 12/06/2023			

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
11 AVR. 2023	C	2	300 Dhs	<i>(Dr. AL ABADDAN SANA)</i>
15/3/23	C	(CM)		<i>(Dr. AL ABADDAN SANA)</i>
EXPLICATION DES ORDONNANCES				
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture		
<i>PHARMACIE SANA</i> Mme LARAKI Ghita	15/3/23	491,70 Dhs		
ANALYSES - RADIGRAPHIES				
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires	
<i>Dr. AL ABADDAN SANA</i>	15/03/23	B 8706 P 1.34	785,80 Dhs	

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant 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	CCEFFICIENT DES TRAVAUX MONTANTS DES SOINS DEBUT D'EXECUTION FIN D'EXECUTION COEFFICIENT DES TRAVAUX MONTANTS DES SOINS DATE DU DEVIS DATE DE L'EXECUTION
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
H	25533412 00000000	21433552 00000000		
D	00000000 35533411	00000000 11433553		
B				
[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession				
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS				
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION				

Dr AL ABADANE Sanaâ

Endocrinologue et nutritionniste

Spécialiste de l'Université René Descartes Paris

Ex. Chef du Service d'Endocrinologie-diabétologie

à la polyclinique CNSS - Ziraoui - Casa

32, Rue Mohamed Ben Brahim Al Morakuchi

20250 Casablanca - Tél.: 06 12 13 80 45 / 05 22 47 07 54

E-mail : sana@sihalla.com

Casablanca, le 11 AVR. 2023

الدكتورة آل عبدان سنا

أخصائية في داء السكري و أمراض الغدد

خريجة جامعة ديكارت بباريس

رئيسة مصلحة داء السكري بمصحة

الضمان الاجتماعي الزيروي سابقا

زنقة محمد بن ابراهيم المراكشي - 20250 - البيضاء

الهاتف : 06 12 13 80 45 / 05 22 47 07 54

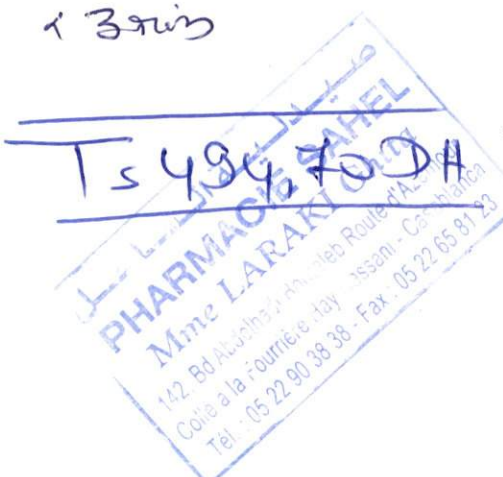
sana@sihalla.com البريد الإلكتروني :

الدار البيضاء، في

Benchoukroun Zineb
††,80x3s 233,40 S.D. 141;
Gardenia 50 13/40 ††,80x3s 201,90 S.D. 25 S.D.
13/40 140x4 140x4 140x4
††,20x3s 231,60 S.D. 14p. ab
Augen 50 S.D. ab
13,50 Credos S.D. ab
Nocod 20 14g 800 mg aps mp

130mg

الدكتورة آل عبدان سنا
Dr. ALABADDAN Sana
Endocrinologist - Diabetologist
32, Rue Med. Ben Brahim Marrakchi
Tel: 05 22 47 07 54 / 06 12 13 80 45



Dr AL ABADANE Sanaâ

Endocrinologue et nutritionniste

Spécialiste de l'Université Descartes Paris

Ex. Chef Service à polyclinique CNSS - Ziraoul - Casa

Benchoukrouen Zineb

- Glycémie à jeun
- Glycémie post Prandiale
(2 heures après le repas de midi)
- Hémoglobine glycosylée A₁, C
- Microalbuminurie sur les urines de 24 h
- Triglycerides
- Cholesterol total / HDL / LDL
- Urée
- Créatinine
- TGO / TGP / GGT
- NFS
- GRP
- Uricémie
- Calcémie
- PSA
- Vitamine D1 , D2
- ECBU
- TSH US

RDV, le Sept 2023

الدكتورة آل عبدان سنا

أخصائية في داء السكري و أمراض الغدد

محرجة جامعة ديكارت باريس

رئيسة قسم السكري بمصحة

الضمان الاجتماعي الزيرياوي سابقا

- T₄ libre
- T₃ libre
- Anticorps anti TPO
- Anticorps anti récepteurs TSH
- Cortisol libre Urinaire
- Cortisolémie - 8h
- 16h
- Prolactinémie
- FSH
- LH
- IGF₁
- Anticorps anti gliadine
- Testostéroneémie
- 17 OH progesterone
- Dérivés méthoxylés

الدكتورة آل عبدان سنا

Dr. AL ABADDAN Sana

Endocrinologiste

32, Rue Med. Ben Brahim Marrakchi

Tél: 05 22 47 07 54 / 06 12 13 80 45



مختبر التحاليل الطبية الرگراچي

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES REGAGUI

S. MESTASSI
Biogiste Diplomé de la faculté
De Médecine et de Pharmacie
de Clermont Ferrand

FACTURE N° : 2303152013

Casablanca le 15-03-2023

Mme Zineb BENCHOUKROUN

Date de l'examen : 15-03-2023

INPE :

Caisse : **MUPRAS**



Analyses :

Récapitulatif des analyses				
CN	Analyse	Clé	Clé	Total
9105	Forfait traitement échantillon sanguin	E11.5	E	11.50 MAD
0106	Cholestérol total	B30	B	26.70 MAD
0134	Triglycérides	B60	B	53.40 MAD
0163	TSH	B250	B	222.50 MAD
0439	Vitamine D	B450	B	400.50 MAD
0110	Cholestérol HDL+ L D L	B80	B	71.20 MAD
				Total 785.80 MAD

TOTAL DOSSIER : 785.8DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : sept cent quatre-vingt-cinq dirhams
quatre-vingts centimes



Enregistré le: 15-03-2023 à 08:23
Edité le: 15-03-2023 à 10:16
Prescrit par : Dr AL ABADANE Sanaa

Mme Zineb BENCHOUKROUN

Né (e) le : 14-02-1965, âgé (e) de : 58 ans
Référence : 2303152013

Interprétation :

Normal : <1.50 g/L
Limite supérieur : 1.50 – 1.99 g/L
Elevé : 2.00 – 4.99 g/L
Très élevé : >ou= 5.00 g/L

HORMONOLOGIE

Exploration thyroidienne

TSH us 2.05 µUI/ml (0.30–5.90)
(ECLIA/ Roche)

Traitemen^t : Lévothyrox
Posologie : 75 µg

VITAMINOLOGIE

Vitamine D2/D3 (25 OHD) 53.5 nmol/l (75.0–250.0)
(ELFA/ Mérieux) 21.4 ng/ml (30.0–100.0)

Valeurs souhaitables : 75–250 nmol/l
Insuffisance : 25–75 nmol/l
Carence : < 25 nmol/l
Possibilité intoxication : > 375 nmol/l





S. KESTASSI
Déléguée Département de la Santé
De Médecine et de Pharmacie
de Casablanca



Né (e) le: 14-02-1965, âgé (e) de : 58 ans
Enregistré le: 15-03-2023 à 08:23
Édité le: 15-03-2023 à 10:16
Prélèvement : au labo
Le : 15-03-2023 à 08:37

Mme Zineb BENCHOUKROUN

Référence : 2303152013

Prescrit par : Dr AL ABADANE Sanaa

BIOCHIMIE SANGUINE (Cobas c311/AU 480)

Cholestérol total

2.47 g/l (1.20–2.00)
6.37 mmol/l (3.10–5.16)

Interprétation:

Recommandé : <2.00 g/L
Limite supérieure : 2.00 – 2.39 g/L
Élevé : >ou= 2.40 g/L

Cholestérol HDL

0.69 g/l (>0.45)
1.77 mmol/l (>1.16)

Rapport CT/HDL
(Athérogénicité du cholestérol)

3.58 (<5.00)

Cholestérol LDL

1.61 g/l
4.15 mmol/l

Optimal : <1 g/L
Presque optimal : 1–1.29 g/L
Limite supérieur : 1.3–1.59 g/L
Élevé : 1.6–1.89 g/L
Très élevé : >ou= 1.9 g/L



Le niveau du LDL sera interprété en fonction du niveau de risque cardio-vasculaire global évalué à l'aide de la table SCORE ou des facteurs de risque cardio-vasculaire (HAS,février 2017)

Rapport LDL/HDL

2.33

(<3.55)

	Faible	Modéré	Élevé	Très élevé
Niveau de risque cardio-vasculaire	SCORE < 1%	-Diabète type 1 ou 2 < 40 ans ni atteinte organe cible -SCORE > ou = 1 – <5%	-IRC (30–59 ml/min) -TA > 180/110 mmHg -Diabète type 1 ou 2 sans FRCV ni atteinte des organes cibles si < 40 ans -SCORE > ou = 5 – <10%	-Diabète type 1 ou 2 avec atteinte d'organe cible ou au moins un FRCV, si < 40 ans -IRC sévère (15 à 29 ml/min) - SCORE > ou = 10%
Objectifs thérapeutiques	Mesure hygiéno-diététiques Cible LDL < 1.9 g/l ou 4.9 mmol/l	Mesure hygiéno-diététiques+ médicament(s) cible LDL < ou = 1.30 g/l ou 3.4 mmol/l	Mesures hygiéno-diététiques + médicament(s) cible LDL < ou = 1 g/l ou 2.6 mmol/l	Mesures hygiéno-diététiques+médicament(s) Cible LDL < ou = 0.7 g/l ou 1.8 mmol/l

Triglycérides

0.85 g/l (<1.50)
0.97 mmol/l (<1.71)

T. SWP

ANGINIB® 50 et 100mg

Losartan potassium

**COMPOSITION :**

Principe actif

Excipients

Excipients à effet notable

FORME PHARMACEUTIQUEANGINIB 50 mg : Comprimé pelliculé
ANGINIB 100 mg : Comprimé pelliculé**CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE**

Le losartan appartient à un groupe de médicaments qui réduisent la pression artérielle en bloquant l'effet d'un système dans le corps qui contribue à augmenter la pression dans les vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle élevée.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

ANGINIB® est indiqué :

- Dans le traitement de l'hypertension artérielle
 - Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque dans le cadre d'un traitement combiné
 - Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique (IEC) lorsque l'enzyme de conversion (IEC) est impossible ou non tolérable à être utilisé en traitement combiné avec d'autres médicaments. Les patients doivent avoir une fraction d'éjection ventriculaire gauche ≤ 40% et doivent être cliniquement stabilisés et sous un traitement régulier pour l'insuffisance cardiaque chronique.
 - Réduction du risque d'accident vasculaire cérébral chez les patients adultes hypertendus présentant une hypertrophie ventriculaire gauche à l'électrocardiogramme.
- et les enfants et adolescents âgés de 6 à 18 ans.
de type 2, hypertendus, avec protéinurie ≥ 0,5 g/jour, dans les cas où l'hypertension artérielle est due à une insuffisance rénale sévère, lorsque le traitement par inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) ou d'une contre-indication. Le losartan ne doit pas être utilisé chez les patients ayant une insuffisance cardiaque, stabilisés par un IEC. Les patients doivent avoir une fraction d'éjection ventriculaire gauche ≤ 40% et doivent être cliniquement stabilisés et sous un traitement régulier pour l'insuffisance cardiaque chronique.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Mode d'administration : Administration par voie orale à jeun ou lors d'un repas.

مع 50

ANGINIB 50 mg

28 Comprimés pelliculés



6 118000 050636



الصيدلية h.i.

ANGINIB ® 100

Losartan potassium : 100 mg

dibasique
melllose

Los

Pharmaceutical Institute

R.S. 203 OUM AZZA Région Rabat

LOT : 293

PER : AUT 2025

PPV : 77 DH 20

28 Comprimés pell

substance
induit une
chez les patients ayant

ANGINIB® 50 et 100mg

Losartan potassium

**COMPOSITION :**

Principe actif

Excipients

Excipients à effet notable

FORME PHARMACEUTIQUEANGINIB 50 mg : Comprimé pelliculé
ANGINIB 100 mg : Comprimé pelliculé**CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE**

Le losartan appartient à un groupe de médicaments qui réduisent la pression artérielle en bloquant l'effet d'un système dans le corps qui contribue à augmenter la pression dans les vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle élevée.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

ANGINIB® est indiqué :

- Dans le traitement de l'hypertension artérielle
 - Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque dans le cadre d'un traitement combiné
 - Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique (IEC) lorsque l'enzyme de conversion (IEC) est impossible ou non tolérable à être utilisé en traitement associé. Les patients doivent avoir une fraction d'éjection ventriculaire gauche ≤ 40% et doivent être cliniquement stabilisés et sous un traitement régulier pour l'insuffisance cardiaque chronique.
 - Réduction du risque d'accident vasculaire cérébral chez les patients adultes hypertendus présentant une hypertrophie ventriculaire gauche à l'électrocardiogramme.
- et les enfants et adolescents âgés de 6 à 18 ans.
de type 2, hypertendus, avec protéinurie ≥ 0,5 g/jour, dans les cas où l'hypertension artérielle est due à une insuffisance rénale sévère, lorsque le traitement par inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) ou d'une contre-indication. Le losartan ne doit pas être utilisé chez les patients ayant une insuffisance cardiaque, stabilisés par un IEC. Les patients doivent avoir une fraction d'éjection ventriculaire gauche ≤ 40% et doivent être cliniquement stabilisés et sous un traitement régulier pour l'insuffisance cardiaque chronique.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Mode d'administration : Administration par voie orale à jeun ou lors d'un repas.

مع 50

ANGINIB 50 mg

28 Comprimés pelliculés



6 118000 050636



الصيدلية h.i.

ANGINIB ® 100

Losartan potassium : 100 mg

dibasique
melllose

Los

Pharmaceutical Institute

R.S. 203 OUM AZZA Région Rabat

LOT : 293

PER : AUT 2025

PPV : 77 DH 20

28 Comprimés pell

substance
induit une
chez les patients ayant

ANGINIB® 50 et 100mg

Losartan potassium

**COMPOSITION :**

Principe actif

Excipients

Excipients à effet notable

FORME PHARMACEUTIQUEANGINIB 50 mg : Comprimé pelliculé
ANGINIB 100 mg : Comprimé pelliculé**CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE**

Le losartan appartient à un groupe de médicaments qui réduisent la pression artérielle en bloquant l'effet d'un système dans le corps qui contribue à augmenter la pression dans les vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle élevée.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

ANGINIB® est indiqué :

- Dans le traitement de l'hypertension artérielle
 - Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque dans le cadre d'un traitement combiné
 - Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique (IEC) lorsque l'enzyme de conversion (IEC) est impossible ou non tolérable à être utilisé en traitement combiné avec d'autres médicaments. Les patients doivent avoir une fraction d'éjection ventriculaire gauche ≤ 40% et doivent être cliniquement stabilisés et sous un traitement régulier pour l'insuffisance cardiaque chronique.
 - Réduction du risque d'accident vasculaire cérébral chez les patients adultes hypertendus présentant une hypertrophie ventriculaire gauche à l'électrocardiogramme.
- et les enfants et adolescents âgés de 6 à 18 ans.
de type 2, hypertendus, avec protéinurie ≥ 0,5 g/jour, dans les cas où l'hypertension artérielle persiste malgré la prise d'un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Les patients doivent être cliniquement stabilisés et sous un traitement régulier pour l'insuffisance cardiaque chronique. Les patients doivent avoir une fraction d'éjection ventriculaire gauche ≤ 40% et doivent être cliniquement stabilisés et sous un traitement régulier pour l'insuffisance cardiaque chronique. Les patients doivent avoir une fraction d'éjection ventriculaire gauche ≤ 40% et doivent être cliniquement stabilisés et sous un traitement régulier pour l'insuffisance cardiaque chronique.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Mode d'administration : Administration par voie orale à jeun ou lors d'un repas.



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR



7862160237

7878030698

TEREK

CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

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 votre pharmacien.

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme.

CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang,

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

Faites attention avec CARDENSIEL :

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant de prendre CARDENSIEL ; il/elle pourra décider des mesures de précaution

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR



7862160237

7878030698

TEREK

CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

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 votre pharmacien.

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme.

CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang,

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

Faites attention avec CARDENSIEL :

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant de prendre CARDENSIEL ; il/elle pourra décider des mesures de précaution.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR



6 118001 100842

Cardensiel® 1,25 mg

Comprimés pelliculés B/30

PPV: 77,80 DH

7862160237

7878030698

TEREK

CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

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 votre pharmacien.

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme.

CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang,

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

Faites attention avec CARDENSIEL :

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant de prendre CARDENSIEL ; il/elle pourra décider des mesures de précaution.

7871391098



6 118001 102013

Levothyrox® 50µg,

Comprimés sécables B/30

PPV: 13,40 DH

7862160336

MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

يجب قراءة هذه النشرة بكمالها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة بالنسبة لك.

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليك
- وصف لك هذا الدواء شخصياً. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر
- إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليك. وهذا ينطبق أيضاً على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة

7871391098



6 118001 102013

Levothyrox® 50µg,

Comprimés sécables B/30

PPV: 13,40 DH

7862160336

MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

يجب قراءة هذه النشرة بكمالها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة بالنسبة لك.

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليك
- وصف لك هذا الدواء شخصياً. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر
- إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليك. وهذا ينطبق أيضاً على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة