

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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



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

Déclaration de Maladie

M22- 0057789

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1848 Société :

☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : 175362

Nom & Prénom : BIBLAT Mohamed

Date de naissance : 10/02/1948

Adresse : Bd. Boudouha 28 Casablanca Entrée A 108

Tél. : 06 87 41 00 30 5 MAGI HASSANI CASABLANCA

Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 12 SEP. 2023

Nom et prénom du malade : M. BIBLAT Mohamed Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : I. Cardiq. Angine de poitrine

Affection longue durée ou chronique : ☒ ALD ☐ ALC Pathologie : 15 SEP. 2023

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 : 12 / 09 / 2023

Signature de l'adhérent(e) :

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
12 SEP 2023		2 EIG	300 NA 09113973	Docteur SOUALI Cardiologue 500, Bd. Ibn Sina Derb El Mansour - CASABLANCA Tél: 0522 44 31 31

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

12.9.23

1880,40

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des Coefficients

Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien

Date des Soins

Nombre

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 et la nature des soins.

Important :

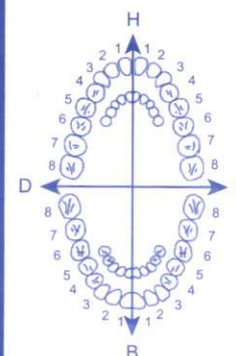
Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

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	G
00000000	00000000
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

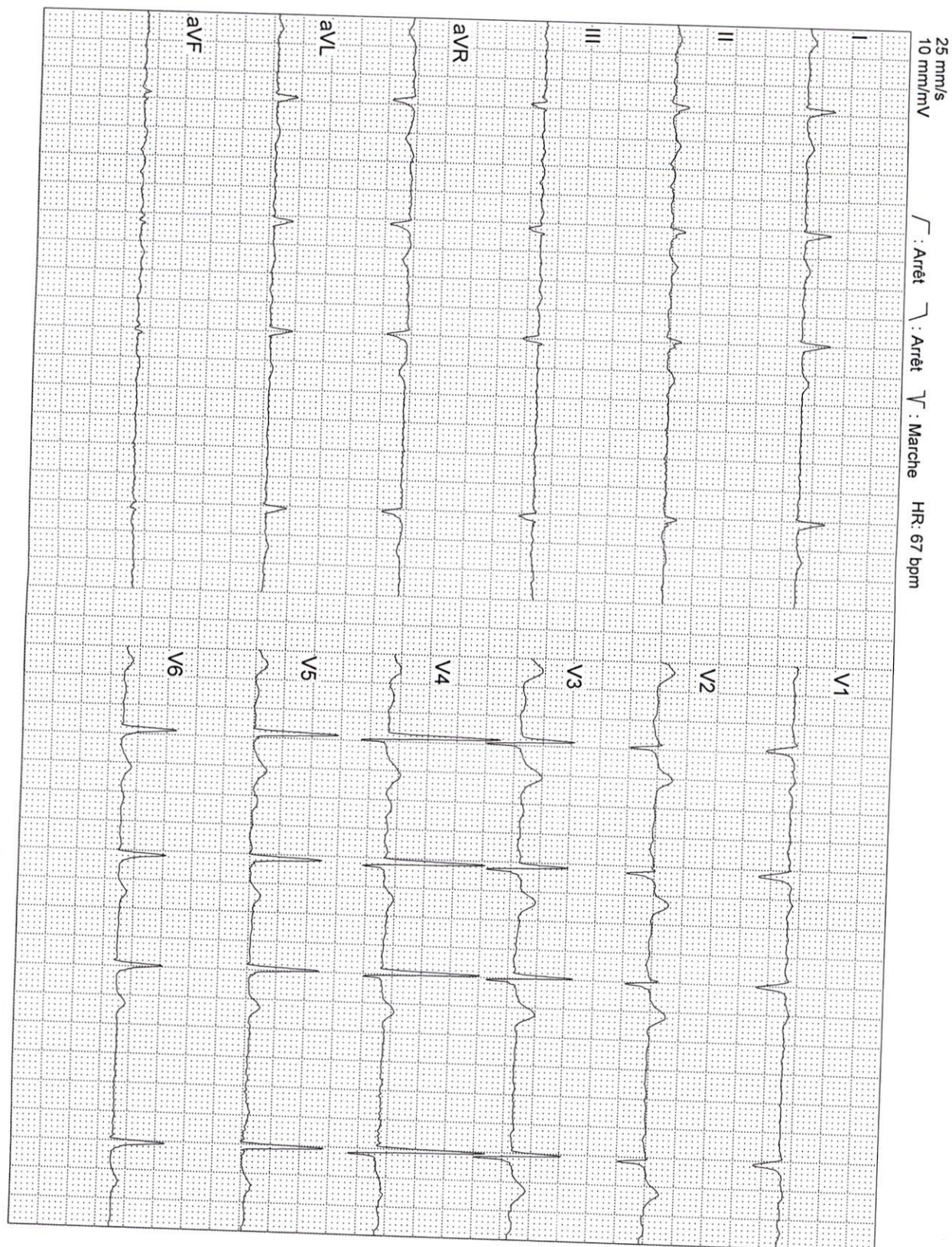
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Nom: BIBLAT MOHAMED
Date de naissance: 10/02/1948
Sexe: Masculin
Poids: -
Taille: -

Identifiant: 4615
Médecin: CARDIO SOUALY M
Raison sociale:
Téléphone:
Temps d'enregistrement: 12/09/2023 11:51:12

1/1



Docteur M. SOUALY
Cardiologue

Diplômée de la Faculté de Paris



الدكتورة م. اسوالي

اختصاصية في أمراض القلب
خريجة جامعة باريس

Echo - doppler Cardiaque - Holter TA - Holter Rythmique - ECG Effort

Casablanca, le

12 SEP. 2023

M² BILAL M. M. M. M.

748,72 = 1496,00

- E Piquis 5 →



100 x 24

41,90 x 3 = 125,70

- Corclon 6,25



17 x 2

98,40 x 2 = 196,80

- TARE 40



17 x 2

30,60

- Evidien 25



17 x 2

31,30

- Zuparic 20



17 x 2

~~Tout le monde est~~

1880,40

Sur Rendez-vous

Angle Bd Abdelhadi Boutaleb & Bd. Sidi Abderrahmane, Immeuble Communal B

N° 10, 1er Etage Hay Hassani - Casablanca

Tél. : 0522 91 31 38

PHARMACIE AL BOUSTANE
Houda BELHOCINE
580, Bd Ibn Sina Derb Li Widad
Hay Hassani - CASABLANCA
Tél. : 05 22 90 33 97

الدكتورة م. اسوالي
Docteur SOUALY . M
Cardiologue
Rte. d'Azemmour & Bd. Sidi Abderrahmane
Communal N°10 - 1er Etage Hay Hassani
Tél. : 0522 91 31 38

بالموعد

l'infirmier/ère si vous prenez, avez
tout autre médicament.

enter les effets d'Eliquis et d'autres
votre médecin décidera si vous devez être
ces médicaments et comment

augmenter les effets d'Eliquis et le

infections fongiques (par

contre le VIH/SIDA (par exemple,

ur réduire la formation de caillots
de, etc.)

anti-douleurs (par exemple,
e). En particulier si vous avez
de l'acide acétylsalicylique,
évité de saignement.

sion ou les problèmes

s appelés **inhibiteurs sélectifs de**
inhibiteurs de la recapture de la

uire la capacité d'Eliquis à aider à
ains :

épsie ou les crises épileptiques

plantes utilisée pour la

culose ou d'autres infections

tez, si vous pensez être enceinte
conseil à votre médecin, votre
t de prendre ce médicament.

l'enfant à naître ne sont pas
devez pas prendre Eliquis.
ment si vous tombez enceinte

votre médecin, à sav

Pour la prévention de l
les patients présentant
un facteur de risque su

La posologie recomman
par jour.

La posologie recommand
par jour dans les cas suiv

- vous présentez une a
- **vous répondez à au**
 - vos analyses sar
 - (valeur de la créa
 - [133 micromoler
 - vous êtes âgé
 - votre poids e

La dose recommandée
exemple, un le matin e
Votre médecin décidera
poursuivre ce traitemen

Pour traiter la formation
et la formation de caill
poumons.

La dose recommandée
par jour durant les 7 pr
le soir.

Au-delà de 7 jours, la d
5 mg deux fois par jour

Pour prévenir la récidi
6 mois de traitement

La dose recommandée
jour, par exemple, un le
Votre médecin décidera
poursuivre ce traitemen

Votre médecin pourra
façon suivante :

Relais d'Eliquis par d



apixaban/عقراص
عقراص
comprimés pelliculés
Eliquis®
5 mg

PAA176330

PAA176330



Eliquis®
5 mg
apixaban
comprimés pelliculés
إليكوييس قرص مغلف
apixaban/أبيكسابان

l'infirmier/ère si vous prenez, avez
tout autre médicament.

enter les effets d'Eliquis et d'autres
votre médecin décidera si vous devez être
ces médicaments et comment

augmenter les effets d'Eliquis et le

infections fongiques (par

contre le VIH/SIDA (par exemple,

ur réduire la formation de caillots
de, etc.)

anti-douleurs (par exemple,
e). En particulier si vous avez
le l'acide acétylsalicylique,
évité de saignement.

sion ou les problèmes

s appelés **inhibiteurs sélectifs de**
inhibiteurs de la recapture de la

uire la capacité d'Eliquis à aider à
ains :

épsie ou les crises épileptiques

plantes utilisée pour la

culose ou d'autres infections

tez, si vous pensez être enceinte
conseil à votre médecin, votre
t de prendre ce médicament.

l'enfant à naître ne sont pas
devez pas prendre Eliquis.
ment si vous tombez enceinte

votre médecin, à sav

Pour la prévention de l
les patients présentant
un facteur de risque su

La posologie recomman
par jour.

La posologie recommand
par jour dans les cas suiv

- vous présentez une a
- **vous répondez à au**
 - vos analyses sar
 - (valeur de la créa
 - [133 micromoler
 - vous êtes âgé
 - votre poids e

La dose recommandée
exemple, un le matin e
Votre médecin décidera
poursuivre ce traitemen

Pour traiter la formation
et la formation de caill
poumons.

La dose recommandée
par jour durant les 7 pr
le soir.

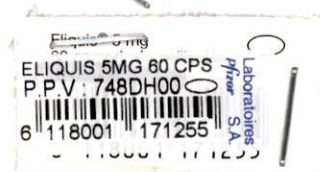
Au-delà de 7 jours, la d
5 mg deux fois par jour

Pour prévenir la récidi
6 mois de traitement

La dose recommandée
jour, par exemple, un le
Votre médecin décidera
poursuivre ce traitemen

Votre médecin pourra
façon suivante :

Relais d'Eliquis par d



apixaban/إليكويسان
comprimés pelliculés
Eliquis®
5 mg

PAA176330

PAA176330



Eliquis®
5 mg
apixaban
comprimés pelliculés
إليكويسان قرص مغلف
apixaban/أبيكسابان

CARDIX®

Carvédilol.



COMPOSITION :

Chaque comprimé contient :

CARDIX 6,25 mg : Carvédilol 6,25 mg

CARDIX 25 mg : Carvédilol 25 mg

Excipients : lactose, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs, oxyde de fer jaune, silice colloïdale, dioxyde de titane, magnésium.

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :

Comprimés dosés à 6,25 mg, boîte de 14 et de 28

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

CARDIX 6,25 et 25 mg

- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection ventriculaire normale ou anormale, non traitée par un médicament inibiteur de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitale).

CARDIX 25 mg

- Traitement de l'hypertension essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)
- Traitement de l'angine de poitrine chronique stable

EFFETS INDESIRABLES :

Les effets indésirables le plus fréquemment observés sont les suivants :

Système nerveux central : étourdissements.

Cardiovasculaires :

- bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;
- oedème (périphérique, génital, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention d'eau) ;
- possibilité de survenue d'un bloc auriculoventriculaire ;
- possibilité de décompensation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

Gastro-intestinaux : nausées, diarrhée et vomissements.

Hématologiques : thrombocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.

Métaboliques : hyperglycémie, prise de poids.

Autres : • anomalies de la vision, • possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale diffuse et/ou une altération de la fonction rénale.

La fréquence des effets indésirables ne dépend pas de la dose, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la fonction rénale et de la bradycardie.

IL EST CONSEILLÉ DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

CONTRE INDICATIONS :

Absolues :

- Patients ayant une insuffisance cardiaque sévère décompensée ;
- Signes cliniques de dysfonctionnement hépatique ;
- Hypersensibilité au carvédilol ou à l'un des excipients ;
- Antécédent de réaction anaphylactique ;
- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives ;
- Blocs auriculoventriculaires des 2^e et 3^e degrés ;
- Bradycardie sévère (< 50 contractions/min) ;
- Choc cardiogénique ;
- Maladie du sinus cardiaque (y compris bloc sino-auriculaire) ;
- Hypotension sévère (pression systolique < 85 mm Hg) ;
- Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires périphériques ;
- Association avec : Floctafénine, sultopride ou cimétidine ;
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du fructose ou de déficit en lactase.

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

28 Comp

LOT: 213
PER: FEB 2025
PPV: 41 DH 90

F209013/05

culaire

CARDIX®

Carvédilol.



COMPOSITION :

Chaque comprimé contient :

CARDIX 6,25 mg : Carvédilol 6,25 mg

CARDIX 25 mg : Carvédilol 25 mg

Excipients : lactose, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs, oxyde de fer jaune, silice colloïdale, dioxyde de titane, magnésium.

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :

Comprimés dosés à 6,25 mg, boîte de 14 et de 28

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

CARDIX 6,25 et 25 mg

- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection normale ne comportant inhibiteur de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitale).

CARDIX 25 mg

- Traitement de l'hypertension essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)
- Traitement de l'angine de poitrine chronique stable

EFFETS INDESIRABLES :

Les effets indésirables le plus fréquemment observés sont les suivants :

Système nerveux central : étourdissements.

Cardiovasculaires :

- bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;
- oedème (périphérique, génital, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention)
- possibilité de survenue d'un bloc auriculoventriculaire ;
- possibilité de décompensation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose

Gastro-intestinaux : nausées, diarrhée et vomissements.

Hématologiques : thrombocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.

Métaboliques : hyperglycémie, prise de poids.

Autres : • anomalies de la vision, • possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale diffuse et/ou une altération de la fonction rénale.

La fréquence des effets indésirables ne dépend pas de la dose, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la fonction rénale et de la bradycardie.

IL EST CONSEILLÉ DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

CONTRE INDICATIONS :

Absolues :

- Patients ayant une insuffisance cardiaque sévère décompensée ;
- Signes cliniques de dysfonctionnement hépatique ;
- Hypersensibilité au carvédilol ou à l'un des excipients ;
- Antécédent de réaction anaphylactique ;
- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives ;
- Blocs auriculoventriculaires des 2^e et 3^e degrés ;
- Bradycardie sévère (< 50 contractions/min) ;
- Choc cardiogénique ;
- Maladie du sinus cardiaque (y compris bloc sino-auriculaire) ;
- Hypotension sévère (pression systolique < 85 mm Hg) ;
- Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires périphériques ;
- Association avec : Floctafénine, sultopride ou cimétidine ;
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du fructose ou de déficit au lactase.

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

28 Comp

LOT: 213
PER: FEB 2025
PPV: 41 DH 90

F209013/05

culaire

CARDIX®

Carvédilol.



COMPOSITION :

Chaque comprimé contient :

CARDIX 6,25 mg : Carvédilol 6,25 mg

CARDIX 25 mg : Carvédilol 25 mg

Excipients : lactose, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs, oxyde de fer jaune, silice colloïdale, dioxyde de titane, magnésium.

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :

Comprimés dosés à 6,25 mg, boîte de 14 et de 28

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

CARDIX 6,25 et 25 mg

- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection : $\geq 30\%$), ne comportant inhibiteur de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitalique.

CARDIX 25 mg

- Traitement de l'hypertension essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)
- Traitement de l'angine de poitrine chronique stable

EFFETS INDESIRABLES :

Les effets indésirables le plus fréquemment observés sont les suivants :

Système nerveux central : étourdissements.

Cardiovasculaires :

- bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;
- oedème (périphérique, génital, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention)
- possibilité de survenue d'un bloc auriculoventriculaire ;
- possibilité de décompensation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose

Gastro-intestinaux : nausées, diarrhée et vomissements.

Hématologiques : thrombocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.

Métaboliques : hyperglycémie, prise de poids.

Autres : • anomalies de la vision, • possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale diffuse et/ou une altération de la fonction rénale.

La fréquence des effets indésirables ne dépend pas de la dose, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la vision et de la bradycardie.

IL EST CONSEILLÉ DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

CONTRE INDICATIONS :

Absolues :

- Patients ayant une insuffisance cardiaque sévère décompensée ;
- Signes cliniques de dysfonctionnement hépatique ;
- Hypersensibilité au carvédilol ou à l'un des excipients ;
- Antécédent de réaction anaphylactique ;
- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives ;
- Blocs auriculoventriculaires des 2^e et 3^e degrés ;
- Bradycardie sévère (< 50 contractions/min) ;
- Choc cardiogénique ;
- Maladie du sinus cardiaque (y compris bloc sino-auriculaire) ;
- Hypotension sévère (pression systolique < 85 mm Hg) ;
- Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires périphériques ;
- Association avec : Floctafénine, sultopride ou cimétidine ;
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du fructose ou de déficit au lactase.

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

28 Comp

LOT: 213
PER: FEB 2025
PPV: 41 DH 90

F209013/05

culaire



611800103032 3

TAREG 40 mg

28 comprimés pelliculés

PPV : 98.40 DH

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout 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?

Tareg 40 mg
Comprimés pelliculés contenant 40 mg de Valsartan.

Tareg 80 mg

Comprimés pelliculés contenant 80 mg de Valsartan.

Tareg 160 mg

Comprimés pelliculés contenant 160 mg de Valsartan.

Nom et adresse de l'établissement pharmaceutique

tutulaire de l'AMM au Maroc

Novartis Pharma Maroc
82, Boulevard Cheichaoui, Q.I. d'Ain Sebaa

20590 Casablanca – Maroc.

Nom et adresse du Fabricant

• Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse
CH-4332 Stein – Suisse.

• Siegfried Barbèra S.L. Ronda de Santa Maria, 158 08210
Barbèra del Valles/Barcelona, Espagne.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée

Février 2016 sur la base du NPI 2014-PSB/GLC-0728-S

Conditions de prescription et de délivrance

Tableau A. Liste I.

1290

Il est peu probable que le valsartan puisse être éliminé par

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

La prise de Tareg peut provoquer les effets secondaires suivants : Les effets indésirables les plus fréquents associés à la prise de Tareg sont les vertiges dus à une chute de tension, surtout lors du passage de la position assise ou couchée à la position debout, ainsi que les infections virales.

Les effets occasionnels suivants ont été rapportés : infections des voies respiratoires supérieures, inflammations des sinus (sinusites) et de la gorge, pertes de connaissance, insomnies, diminution de la libido, vertiges, tension artérielle basse, toux, diarrhées et maux de ventre, fatigue, états de faiblesse, gonflement (œdème) ou rétention de liquide et maux de dos.

Parmi les effets secondaires rares, on note l'étourdissement et des troubles de la fonction rénale.

Il a été, mais très rarement, fait état de rhume, déshydratation, nausées et vomissements, rougeurs ou démangeaisons, douleurs articulaires ou musculaires, réactions allergiques avec visage enflé et pulsations cardiaques irrégulières. Avec une fréquence inconnue, des bulles peuvent se former sur la peau.

Diarrhées, nausée, douleurs dans les articulations et dans le dos et engourdissement peuvent survenir plus souvent chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque. Le médecin contrôlera la fonction rénale des patients souffrant d'insuffisance cardiaque.

Ces effets secondaires ne sont pas forcément dus à Tareg, car ils ont également été constatés chez les patients qui n'ont pas pris ce médicament.

Si vous ressentez une réaction allergique avec gonflement du visage, des lèvres, de la gorge et/ou de la langue (difficulté de déglutition ou de respiration), interrompez la prise de Tareg et contactez immédiatement votre médecin.

Lorsque Tareg est pris suite à un infarctus du myocarde, des troubles rénaux ou une tension basse peuvent apparaître chez env. 1% des patients. Dans la plupart des cas ces effets secondaires peuvent être supprimés en diminuant la dose.

Avertissez votre médecin ou votre pharmacien si vous observez d'autres effets secondaires ne figurant pas ci-dessus.

5. Comment conserver Tareg?

Les comprimés pelliculés de Tareg doivent être conservés à l'abri de l'humidité et pas au-dessus de 30 °C.

Conserver ce médicament hors de la portée des enfants.



611800103032 3

TAREG 40 mg

28 comprimés pelliculés

PPV : 98.40 DH

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout 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?

Tareg 40 mg
Comprimés pelliculés contenant 40 mg de Valsartan.

Tareg 80 mg
Comprimés pelliculés contenant 80 mg de Valsartan.

Tareg 160 mg
Comprimés pelliculés contenant 160 mg de Valsartan.

Nom et adresse de l'établissement pharmaceutique

tutulaire de l'AMM au Maroc

Novartis Pharma Maroc

82, Boulevard Chechaoui, O.I. d'Ain Sebaa

20590 Casablanca - Maroc.

Nom et adresse du Fabricant

• Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse

CH-4332 Stein - Suisse.

• Siegfried Barbèra S.L. Ronda de Santa Maria, 158 08210

Barbèra del Valles/Barcelona, Espagne.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée

Février 2016 sur la base du NPI 2014-PSB/GLC-0728-S

Conditions de prescription et de délivrance

Tableau A. Liste I.

Il est peu probable que le valsartan puisse être éliminé par némodalysé.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

La prise de Tareg peut provoquer les effets secondaires suivants : Les effets indésirables les plus fréquents associés à la prise de Tareg sont les vertiges dus à une chute de tension, surtout lors du passage de la position assise ou couchée à la position debout, ainsi que les infections virales.

Les effets occasionnels suivants ont été rapportés : infections des voies respiratoires supérieures, inflammations des sinus (sinusites) et de la gorge, pertes de connaissance, insomnies, diminution de la libido, vertiges, tension artérielle basse, toux, diarrhées et maux de ventre, fatigue, états de faiblesse, gonflement (œdème) ou rétention de liquide et maux de dos. Parmi les effets secondaires rares, on note l'élargissement et des troubles de la fonction rénale.

Il a été, mais très rarement, fait état de rhume, déshydratation, nausées et vomissements, rougeurs ou démangeaisons, douleurs articulaires ou musculaires, réactions allergiques avec visage enflé et pulsations cardiaques irrégulières. Avec une fréquence inconnue, des bulles peuvent se former sur la peau.

Diarrhées, nausée, douleurs dans les articulations et dans le dos et engourdissement peuvent survenir plus souvent chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque. Le médecin contrôlera la fonction rénale des patients souffrant d'insuffisance cardiaque.

Ces effets secondaires ne sont pas forcément dus à Tareg, car ils ont également été constatés chez les patients qui n'ont pas pris ce médicament. Si vous ressentez une réaction allergique avec gonflement du visage, des lèvres, de la gorge et/ou de la langue (difficulté de déglutition ou de respiration), interrompez la prise de Tareg et contactez immédiatement votre médecin. Lorsque Tareg est pris suite à un infarctus du myocarde, des troubles rénaux ou une tension basse peuvent apparaître chez env. 1% des patients. Dans la plupart des cas ces effets secondaires peuvent être supprimés en diminuant la dose. Avertissez votre médecin ou votre pharmacien si vous observez d'autres effets secondaires ne figurant pas ci-dessus.

5. Comment conserver Tareg?

Les comprimés pelliculés de Tareg doivent être conservés à l'abri de l'humidité et pas au-dessus de 30 °C. Conserver ce médicament hors de la portée des enfants.

analyse de sang

Votre médecin pourra vous demander de faire régulièrement des prises de sang pendant le traitement afin de surveiller le fonctionnement de vos reins et de contrôler, notamment, les taux de sodium, potassium, calcium, sucre (glycémie) et d'acide urique.

Interactions avec d'autres médicaments :

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

Votre médecin pourrait avoir besoin de modifier les doses et/ou de prendre d'autres précautions si vous prenez d'autres médicaments, et notamment si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- du lithium (un médicament utilisé pour des problèmes de santé mentale), car son association avec ESIDREX peut être à l'origine d'un surdosage en lithium,
- des médicaments pour faire baisser la tension artérielle ou traiter des affections cardiaques (ex. : diurétiques, inhibiteurs de l'enzyme de conversion, comme le ramipril, antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II comme le valsartan, digoxine, dérivés nitrés et apparentés),
- des médicaments utilisés pour traiter des troubles mentaux tels que dépression, anxiété, schizophrénie... (ex. : antidépresseurs, anxiolytiques, antipsychotiques, neuroleptiques),

- des médicaments utilisés pour traiter des troubles du rythme cardiaques (ex. : hydroquinone, isoprénaline, amiodone, brométhane, sotalol, digoxine),
- des médicaments utilisés contre la douleur ou l'inflammation, anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS, ex. : ibuprofène) et aspirine,
- la et l'oxycarbazépine (utilisés dans le traitement de l'épilepsie),

- des laxatifs stimulants et autres laxatifs,
- des corticostéroïdes
- des médicaments utilisés en cas de diabète ou de problèmes urinaires),
- des résines chélatrices (substances utilisées principalement dans le traitement des taux élevés de lipides dans le sang),

- la domperidone (utilisée contre les nausées et vomissements),
- des médicaments pour le traitement du paludisme (ex. : halofantrine, lumefantrine),

- des médicaments pour traiter des réactions allergiques (ex. : mizolastine, mequitazine),
- des antibiotiques pour traiter des infections (ex. : amphotéricine B, érythromycine, levofloxacine, moxifloxacine, spiramycine),

- un produit de contraste iodé (utilisé dans le cadre d'un examen d'imagerie),
- des médicaments utilisés pour traiter des troubles de la prostate (alfuzosine, tamsulosine, prazosine, silodosine, tamsulosine, tamsulosine),

- des médicaments pour traiter les troubles de l'érection,
- des médicaments utilisés dans la maladie de Parkinson (agonistes dopaminergiques, levodopa),

- le baccifène (pour traiter la raideur musculaire survenant lors de maladie comme la sclérose multiple),
- le calcium en comprimé ou autre supplément calcique,

- la méthadone (pour traiter la dépendance à certaines substances actives),
- des médicaments pour traiter certains cancers (vandetanib, torémifène),

- le vincamine (pour traiter des troubles neurologiques liés au vieillissement),
- les médicaments utilisés suite à une transplantation d'organe ou le traitement de maladies auto-immunes ou de maladies rhumatologiques ou dermatologiques (groses).

Si vous prenez de l'HCZ seul ou en association avec d'autres médicaments, il est nécessaire de vérifier régulièrement l'état de votre peau afin de détecter toute nouvelle lésion ou modification de lésion existante et de signaler toute lésion cutanée suspecte.

Vous devez examiner toutes les lésions cutanées suspectes et le recours à la biopsie peut être nécessaire pour le diagnostic histologique :

- Afin de réduire le risque de cancer de la peau, il faut limiter l'exposition au soleil et aux rayons UV et avoir une protection adéquate en cas d'exposition solaire.

Si un médecin d'U doit aussi être révisée avec attention chez les patients présentant un antécédent de cancer de la peau.

Interaction avec les aliments et les boissons

Sans objet.

Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Grossesse :

En général, votre médecin vous recommandera de prendre un autre médicament à la place d'ESIDREX car ESIDREX est contre-indiqué au cours de la grossesse, sauf dans de rares cas ou au cours d'un traitement ne peut être utilisé.

Ce médicament passe la barrière placentaire et son utilisation après le troisième mois de grossesse pourrait nuire gravement à votre enfant.

Allaitement :

ESIDREX est contre-indiqué pendant l'allaitement, son utilisation est contre-indiquée pendant l'allaitement.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

PPV :

Exp :

N° Lot :

utilisé ou à utiliser des machines :

mon de blé.

Affectation du foie qui peut être accompagnée d'un jaunissement des yeux et de la peau.

• Rythme cardiaque irrégulier.

• Maux de tête.

• Vertiges avec sensation rotatoire.

• Troubles du sommeil.

• Humeur triste (dépression).

• Sensations de picotements ou d'engourdissements des mains ou des pieds (gouttières).

• Troubles de la vue.

• Augmentation du taux de sucre dans le sang.

• Présence de sucre dans les urines.

• Augmentation du taux de calcium dans le sang (hypercalcémie).

• Taux faible de plaquettes dans le sang, parfois accompagné de saignements ou de bleus sous la peau (thrombocytopénie).

Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000) :

• Eruption sur le visage, douleurs articulaires, troubles musculaires, fièvre (lupus érythémateux).

• Inflammation des vaisseaux sanguins accompagnée de symptômes tels qu'éruption, taches vésiculaires à rouge sur la peau, fièvre (vasculite necrotique).

• Affection cutanée sévère entraînant une éruption, fièvre (vasculite necrotique).

• Formation de vésicules sur les lèvres, les yeux ou dans la bouche, une desquamation du cuir chevelu de la fièvre (nécrolyse épidermique toxique).

• Réaction allergique (réaction d'hypersensibilité).

• Douleurs intenses au niveau de l'abdomen (pancréatite).

• Difficulté à respirer avec fièvre, toux, respiration sifflante, essoufflement (détresse respiratoire), indigestion, diarrhée, vomissements et odème pulmonaire.

• Insuffisance de la moelle osseuse en cellules sanguines (insuffisance médullaire), ce qui se traduit par une diminution du nombre de globules rouges, et/ou un taux anormal de globules blancs et de plaquettes.

• Destruction des globules rouges du sang entraînant une pâleur, une fatigue, un essoufflement, des urines foncées (anémie hémolytique).

• Anémie ou taux faible de globules blancs dans le sang pouvant donner de la fièvre, des maux de gorge ou des aphtes buccaux, des infections plus fréquentes (leucopénie ou signes possibles d'une agranulocytose).

• Trouble de l'équilibre acido-basique entraînant une confusion, une fatigue, des convulsions et spasmes musculaires, une respiration rapide (alcalose hypochlorémique).

Effets indésirables de fréquence indéterminée :

• Insuffisance de production par la moelle osseuse des différentes lignées sanguines (aplasie médullaire).

• Diminution importante du débit urinaire (signes possibles de troubles rénaux).

• Maladie sévère de la peau provoquant une éruption cutanée, une rougeur cutanée, la formation de vésicules sur les lèvres, les yeux ou dans la bouche, une desquamation de la peau, de la fièvre (érythème polymorphe).

• Fièvre.

• Saignements musculaires.

• Faiblesse (asthénie).

• Baisse de la vision ou douleurs dans les yeux dues à une pression oculaire élevée (signes possibles de glaucome aigu à angle fermé).

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans la notice.

Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le centre de Pharmacovigilance. Site internet : www.cpm.m

En déclarant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité de ce médicament.

5. COMMENT CONSERVER ESIDREX 25 mg, COMPRIMÉS SECABLES ?

Conservez-les dans l'emballage extérieur d'origine, à l'abri de l'humidité à une température inférieure à 25°C.

Conservez le conditionnement primaire dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout « 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.

Qui contient ESIDREX 25 mg, comprimés sécables ?

Composition qualitative et quantitative en substances actives (a) par unité de prise : Hydrochlorothiazide 25 mg pour un comprimé sécable.

Composition qualitative en excipient : Lactose, Amidon de blé, Talc, Silice colloïdale, povidone, et Stéarate de magnésium.

Norm et adresse de l'EPi titulaire de l'AMM au Maroc

Laboratoires SYNTHÉMED

20-22, Rue Zoubir bnou Al Aouam

Roches Nore

20300 Casablanca

Maroc

Conditions de prescription et de délivrance

Liste II (Tableau C)

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : 01/19

LOT 827042
EXP 02 2027
1.30

Remuez immédiatement votre médicament ou rendez-vous immédiatement à l'ordonnance

Si vous oubliez de prendre ZYLORIC, continuez à prendre la dose suivante. Cependant, ne prenez pas de doses supplémentaires pour compenser la dose que vous avez oubliée.

Si vous arrêtez de prendre ZYLORIC, continuez à prendre ZYLORIC, comprimé 600 mg, pendant 14 jours.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENUS ?

Comme tous les médicaments, ZYLORIC, comporte des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement.

Si vous présentez l'un des effets suivants, il est impératif de vous rendre aussitôt à l'hôpital :

Hypersensibilité

Les signes peuvent être :

Peu fréquents (peuvent attendre moins de 1 personne sur 100) :

Très rarement, ces signes peuvent inclure une respiration soudaine, des palpitations ou une compression thoracique.

Rares (peuvent attendre moins de 1 personne sur 100) :

Très rarement, ces signes peuvent inclure une respiration soudaine, des palpitations ou une compression thoracique.

Peu fréquents (peuvent attendre moins de 1 personne sur 100) :

Très rarement, ces signes peuvent inclure une respiration soudaine, des palpitations ou une compression thoracique.

Rares (peuvent attendre moins de 1 personne sur 100) :

Très rarement, ces signes peuvent inclure une respiration soudaine, des palpitations ou une compression thoracique.

Peu fréquents (peuvent attendre moins de 1 personne sur 100) :

Très rarement, ces signes peuvent inclure une respiration soudaine, des palpitations ou une compression thoracique.

Rares (peuvent attendre moins de 1 personne sur 100) :

Très rarement, ces signes peuvent inclure une respiration soudaine, des palpitations ou une compression thoracique.

Peu fréquents (peuvent attendre moins de 1 personne sur 100) :

Très rarement, ces signes peuvent inclure une respiration soudaine, des palpitations ou une compression thoracique.

Rares (peuvent attendre moins de 1 personne sur 100) :

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, consultez votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, consultez votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, consultez votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, consultez votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, consultez votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, consultez votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, consultez votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, consultez votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, consultez votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, consultez votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, consultez votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, consultez votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, consultez votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, consultez votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, consultez votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, consultez votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, consultez votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, consultez votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, consultez votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, consultez votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, consultez votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, consultez votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, consultez votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, consultez votre pharmacien.