

# 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 canalaire, 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 canalaire.

## 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

- Reclamation : 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.

M22- 0057789

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1848

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

Bi BLAT mohamed A5362

Date de naissance :

10/02/1948

Adresse :

RD BENI SIDI HAIDER KASBA ENTRÉE A 108  
HASSANI PAS BLANCA

Tél. : 06.87.41.60.305

Total des frais engagés : ..... Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 12 SEP. 2023

Nom et prénom du malade : H Bi BLAT Mohamed Age : .....  
15 SEP. 2023

Lien de parenté :  Lui-même  Conjoint  Enfant

Nature de la maladie : I Cardiq

Affection longue durée ou chronique :  ALD  ALC

Pathologie : .....  
15 SEP. 2023

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : .....  
ACCIDENT

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 : CAZABLANCA

Le : 12.10.2023

Signature de l'adhérent(e) : JB

#### **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
12 SEP. 2013	+ EIG.	2	300 Nf 091	130733 Docteur SMAILI Cardiologue Nesmeur & Bd. Sidi Abdellah Tunis - 10 - 1er Elouej - Hammam Téléphone : 0522 31 31 31

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE AL BOU SINAI DUBAI Hassani - CASA SINA \$ 880,40	19.9.93 Date 0926	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				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 et éventuellement la nature des soins.

### **Important :**

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

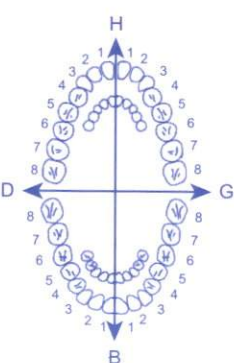
O.D.F  
PROTHESES DENTAIRES

## DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	G
00000000	00000000
35533411	11433553

### [Création, remont, adjonction]

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession



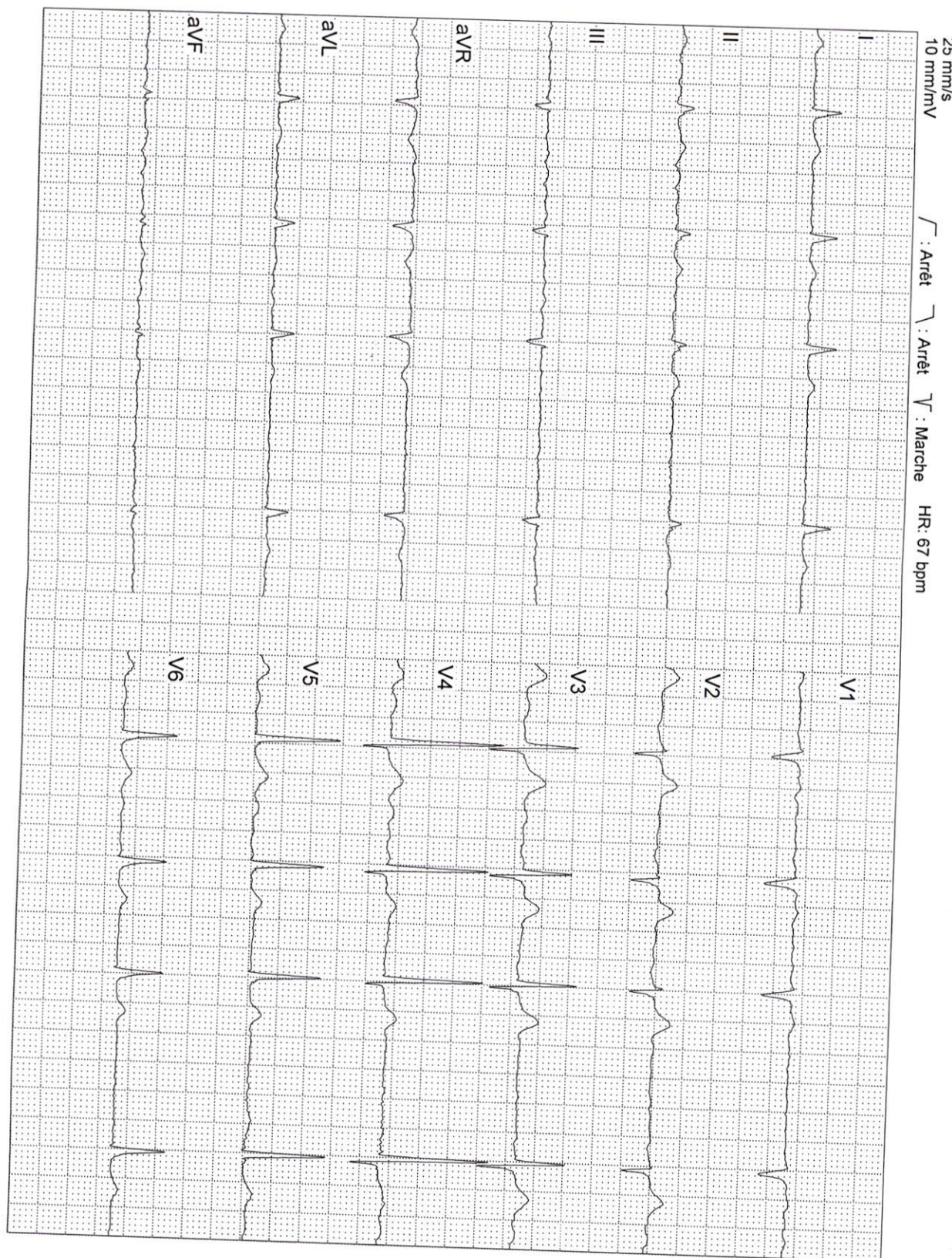
**VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS**

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

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





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

Casablanca, le 12 SEP. 2023

M<sup>me</sup> BIBLAT Mervat

748,78 = 1496,00 (S+) 1 CP x 2  
- E liquis 5 →  
41,90 x 3 = 125,70  
- Corcini 6,25 17 x 2

98,40 x 9 = 196,80

- TARE 6 4v (S+) 1 CP

30,60

- Endien 25 (S+) 1 CP

31,30

- Zyparic (S+) 200 1g

~~Tout en tout 1000~~

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  
Houida BELHOUANE  
580 Bd Ibn Sina Derb Li Widad  
Hay Hassani - CASABLANCA  
Tel. : 05 22 90 33 97

PHARMACIE AL BOUSTANE  
Houida BELHOUANE  
580 Bd Ibn Sina Derb Li Widad  
Hay Hassani - CASABLANCA  
Tel. : 05 22 90 33 97

للتوصيل من وإلى جميع المحافظات  
Docteur SOUALY • M  
Cardiologue  
Angle Rte. d'Azemmour & Bd. Sidi Abderrahmane  
Communal N°10 - 1er Etage H. Hassani  
Tél. : 0522 91 31 38

بالموعود

un infirmier/ère si vous prenez, avez  
ut autre médicament.

nter les effets d'Eliquis et d'autres  
decin décidera si vous devez être  
ces médicaments et comment

gumenter les effets d'Eliquis et le

**infections fongiques** (par

contre le VIH/SIDA (par exemple,

ur réduire la formation de caillots  
e, etc.)

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

**épilepsie ou les crises épileptiques**

plantes utilisée pour la

**rculose ou d'autres infections**

ez, si vous pensez être enceinte  
conseil à votre médecin, votre  
nt 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 recommand**  
**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 micromoles/litre])
  - 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.

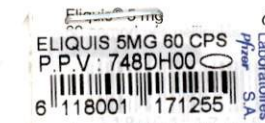
Au-delà de 7 jours, la d  
**5 mg** deux fois par jour

**Pour prévenir la récidive**  
**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



PAA176330

PAA176330



un infirmier/ère si vous prenez, avez  
ut autre médicament.

nter les effets d'Eliquis et d'autres  
decin décidera si vous devez être  
ces médicaments et comment

gumenter les effets d'Eliquis et le

**infections fongiques** (par

contre le VIH/SIDA (par exemple,

ur réduire la formation de caillots  
e, etc.)

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

**épilepsie ou les crises épileptiques**

plantes utilisée pour la

**rculose ou d'autres infections**

ez, si vous pensez être enceinte  
conseil à votre médecin, votre  
nt 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 recommand**  
**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 micromoles/litre])
  - 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 caillc**  
**poumons.**

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

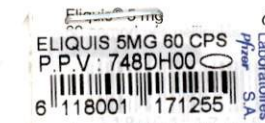
Au-delà de 7 jours, la d  
**5 mg** deux fois par jour

**Pour prévenir la récidive**  
**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



PAA176330

PAA176330



# 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 dihydratée et magnésium.

### FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

Comprimés dosés à 6,25 mg, boîte de 14 et 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 : nel 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 INDÉSIRABLES :

Les effets indésirables le plus fréquemment observés sont les suivants :

*Système nerveux central* : étourdissements.

#### *Cardiovasculaires* :

- bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;
- œdème (péphérique, 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* : thrombocytopenie, 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 CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDÉSIRABLE 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<sup>e</sup> et 3<sup>e</sup> 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 galactose ou de déficit en lactase.

**CARDIX®  
6,25mg  
28 Comprimés**



6 118000 050568

**28 Comp**

LOT : 213 / PER : FEB 2026  
PPV : 47 DH 90

F20913/05

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 dihydratée, dioxyde de magnésium.

### FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

Comprimés dosés à 6,25 mg, boîte de 14 et 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 : nel 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 INDÉSIRABLES :

Les effets indésirables le plus fréquemment observés sont les suivants :

*Système nerveux central* : étourdissements.

#### *Cardiovasculaires* :

- bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;
- œdème (péphérique, 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* : thrombocytopenie, 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 CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDÉSIRABLE 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<sup>e</sup> et 3<sup>e</sup> 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 galactose ou de déficit en lactase.

**CARDIX®  
6,25mg  
28 Comprimés**



6 118000 050568

**28 Comp**

LOT : 213 / PER : FEB 2026  
PPV : 47 DH 90

F20913/05

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 dihydratée et magnésium.

### FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

Comprimés dosés à 6,25 mg, boîte de 14 et 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 : nel 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 INDÉSIRABLES :

Les effets indésirables le plus fréquemment observés sont les suivants :

*Système nerveux central* : étourdissements.

#### *Cardiovasculaires* :

- bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;
- œdème (péphérique, 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* : thrombocytopenie, 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 CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDÉSIRABLE 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<sup>e</sup> et 3<sup>e</sup> 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 galactose ou de déficit en lactase.

**CARDIX®  
6,25mg  
28 Comprimés**



6 118000 050568

**28 Comp**

LOT : 213 / PER : FEB 2026  
PPV : 47 DH 90

F20913/05

culaire



611800103032 3  
**TAREG 40 mg**

28 comprimés pelliculés

PPV : 98.40 %

Conserver ce médicament hors de la portée des enfants.

08

Les comprimés pelliculés de Targé doivent être conservés à température ambiante - 30°C.

#### 5. Comment conserver l'arége?

La riséde Targé est très sûre à un infarctus du myocarde, les contacts immédiatement après l'infarctus du myocarde. La probabilité de récidive au cours d'une tension basse peut être approximativement évaluée par la formule suivante :  
$$P = \frac{1}{2} \left( 1 - e^{-\lambda t} \right)$$
 où  $\lambda$  est la constante de déclin et  $t$  le temps depuis l'infarctus.

Contractez immédiatement votre médecin.

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), immédiatement la prise de Table

Il s'agit également de constater chez les patients qui n'ont pas pris ce médicament.

medecin contrôlera la tolérance à l'entière des patients souffrant d'insuffisance cardiaque.

Sur les îles, seules sont pratiquées des cultures de canne à sucre et de la pomme de terre. Les cultures de coton et de maïs sont pratiquées dans les îles de l'Est et de l'Ouest, mais elles sont moins étendues que celles de la canne à sucre.

Une fréquence inconnue, des bulles peuvent se former sur la surface de l'eau. Ces bulles peuvent être artificielles dans les échantillons et dans le milieu naturel.

Les muscles articulaires ou musculaires, réactions silégiues dansées et volumineuses, nouent ou démangeaient. Avec une visée nulle ou ulatahons cardiaques irrégulières. Ave

...armi les effets secondaires rares, on note l'etourdissement et  
les troubles de la fonction renale.

l'ensemble des éléments de la chaîne, va dégénérer, échouer, échapper à toute utilisation.

Il existe plusieurs types de sinusites, toutes sont d'origine infectieuse et peuvent être aiguës ou chroniques. Les sinusites aigües sont généralement dues à une infection virale ou bactérienne qui entraîne l'inflammation des parois des sinus et la production de pus.

Les effets occasionnels suivants ont été rapportés : infections about, ainsi que les infections virales.

La prise de Targé peut provoquer les effets secondaires suivants : des effets indésirables les plus fréquents associés à la prise de Targé sont les vertiges, dus à une chute de tension, surtout

Quels sont les effets indésirables événuels ?

1290 est peu probable que le valstaran puisse étre éliminé par

For more information about the study, please contact Dr. Michael J. Hwang at (319) 356-4000 or email at [mhwang@uiowa.edu](mailto:mhwang@uiowa.edu).



## Analys de sang

Votre médecin pourra vous demander de réguler 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, avec récemment pris ou pourrez prendre tout autre médicament.

Votre médecin pourra 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 :

- le 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, antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II comme le valsartan, digoxine, les antidiabétiques et appartenant au groupe C).

- 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 : hydroquinidine, disopyramide, amiodarone, dronedarone, sotalol, digoxine).

- des médicaments utilisés pour traiter des maladies liées au rhumatisme, anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS, ex : ibuprofène) et aspirine.

- la carbamazépine et l'oxcarbamazépine (utilisés dans le traitement de l'épilepsie), des laxatifs stimulants et autres laxatifs,

- la propranolol (utilisé en cas de diabète ou de problème urinaire), des résines chélatisantes (substances utilisées principalement dans le traitement des taux élevés de lipides dans le sang).

- la dompéridone (utilisée contre les nausées et vomissements).

- des médicaments pour traiter le paludisme (ex : halofantrine, lumefantrine), métaéthonidine, chloroquine, artesunate, sulfaméthoxazole-triméthoprim).

- des antibiotiques pour traiter des infections (ex : amphotéricine B, erythromycine, levofloxacin, 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 (aluzosine, doxazosine, prazosine, tamsulosine, térazosine).

- des médicaments utilisés pour traiter les troubles de l'érection.

- des médicaments utilisés dans la maladie de Parkinson (agonistes dopamnergiques, levodopa).

- le baclofène (pour traiter la raideur musculaire survenant lors de maladie comme la sclérose en plaques).

- 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, torémifén).

- le vincamine (pour traiter des troubles neurologiques liés au vieillissement).

- la cicloploserine (utilisé suite à une transplantation d'organe, pour le traitement de maladies auto-immunes ou de maladies rhumatisantes ou dermatologiques graves).

- \* Si vous prenez de l'HCTZ 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 devrez 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.

- \* L'utilisation d'HCTZ doit aussi être réexaminiée avec attention chez les patients présentant un antécédent de cancer de la peau.

## Interaction avec les aliments et les boissons

Sous forme de comprimé

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

## 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 déconseillé au cours de la grossesse, sauf dans de rares cas où aucun autre 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 :

Le matelief, son utilisation est déconseillée au

au sein, à la prescrit

ET AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE VANDER LAVIS DE VOTRE MEDECIN OU UTILISER UN MEDICAMENT.

Il fait que cette spécialité contient un principe actif des tests pratiqués lors des contrôles

ule ou à utiliser des machines :

midose de blé.

\* Afection 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.

\* Mieux triste (dépression).

\* Sensations de picotements ou d'engourdissements des mains ou des pieds (paresthesies).

\* Troubles de la vue.

\* Augmentation du taux de sucre dans le sang.

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

bleus sous la peau (thrombocytopenie), la formation de vésicules sur les lèvres, les yeux ou dans la bouche, une desquamation de la peau, de la fièvre (nécrolyse épidermique toxique).

\* Réaction allergique (réaction d'hypersensibilité).

\* Difficulté à respirer avec fièvre, toux, douleur thoracique, essoufflement (détresse respiratoire, incluant pneumonie et œdème pulmonaire).

\* Insuffisance de la moelle osseuse en cellules sanguines (insuffisance médullaire), qui se traduit par une diminution du nombre de globules rouges, et/ou un taux d'immaturité des plaquettes.

\* Destruction des plaquettes dans le sang pouvant entraîner une pâleur, une fatigue, un essoufflement, des urines foncées (anémie hémolytique).

\* Manque 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 (rhinopharyngite 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).

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

## Déclaration des effets secondaires

Les effets secondaires quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou pharmacien. Cela s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le centre de Pharmacovigilance. Site internet : [www.cpm.ma](http://www.cpm.ma)

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur ces médicaments.

## COMMENT CONSERVER ESIDREX 25 mg COMPRIMES SECABLES ?

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

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte (La date de péremption fait référence au dernier jour du mois mentionné).

## Conditions de conservation :

A température inférieure à 25 °C. Conserver 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.

## 6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Que contient ESIDREX 25 mg, comprimés sécables ?

Composition qualitative et quantitative en substance(s) active(s) par unité de prise : Hydrochlorothiazide..... 25 mg pour un comprimé sécable.

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

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

Laboratoires SYNTHEMEDIC

2022, Rue Zoubeir brou Al Aouam

Route Noires

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

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Le médicament a été consommé à tenir si ces effets indésirables surviennent.

