

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

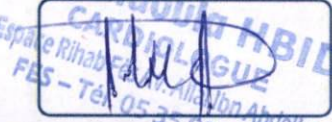
- | | |
|------------------------------------|-----------------------|
| 0 Réclamation | : contact@mupras.com |
| 0 Prise en charge | : pec@mupras.com |
| 0 Adhésion et changement de statut | : adhesion@mupras.com |

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.

N° W21-826741

<input checked="" type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique	<input type="checkbox"/> Autres
Cadre réservé à l'adhérent (e)			
Matricule : 7117	Société : R.A.M.	<i>(Signature)</i>	
<input type="checkbox"/> Actif	<input checked="" type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre :	<i>(Signature)</i>
Nom & Prénom : Mikou Abdessamad			
Date de naissance : 8 MAI 1965			
Adresse : RUE KAOUTAR AV IBN ATHIR			
FES VN			
Tél. : 0663045835 Total des frais engagés : 7.107.20 Dhs			

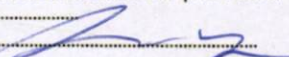
Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

Cadre réservé au Médecin			
Cachet du médecin : 			
Date de consultation : 04/12/18/023			
Nom et prénom du malade : Mikou Abdessamad Age : 78			
Lien de parenté : <input type="checkbox"/> Lui-même <input type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Enfant Nature de la maladie : CMD ischémique, ATC DS AVC, Ponticelle			
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 : **FES**

Le : **22/01/2024**

Signature de l'adhérent(e) : 

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
04/12/23	CSC		300,00	INP: 1411083155 Dr Khaoula HBID CARDIOLOGUE Espace Rihab Al-Habib Ibn Abdellah FES - Tel: 0535023442

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE AIN LAHNACH KALI REDA AIN LAHNACH ANNEX DE TIZGUT PROVINCE IFRAN TEL. 06 67 74 98 01	19/09/2023	66 97,20

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
06.12. 2023	06.12.2023	6.300,-	110,-

AUXILIAIRES MEDICAUX

Gachet et signature du Particulier	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

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'ORC.

Dr. Khaoula HBID

CARDIOLOGUE

Ex. Chef de service de cardiologie

Hôpital El Ghassani, FES

Diplôme d'echocardiographie Bordeaux, France

Diplôme d'épreuve d'effort et de réadaptation Cardiaque
Bordeau, France



الدكتورة خولة حبيض

اختصاصية في أمراض القلب والشرايين

رئيسة قسم أمراض القلب بمستشفى الغسانى سابقا
دبلوم فحص القلب بالصدى من جامعة بوردو بفرنسا
دبلوم اختبار العجهد وإعادة تأهيل القلب من جامعة
بوردو بفرنسا



Fès, le 04/12/2023

Mr MIKOU ABDESSAMAD 78 ans

ORDONNANCE

5
31,60 LASILIX 40 MG
1 cp + 1/2 cp le matin avant repas

6
405,00 UPERIO 100MG
1cp matin et soir après le repas

2
58,10 CARDENSIEL 5MG
1/2 cp le matin après repas

3
718,00 ELIQUIS 2.5 MG
1cp matin et soir

3
147,10 ROZAT 10 MG
1 cp le soir après le repas

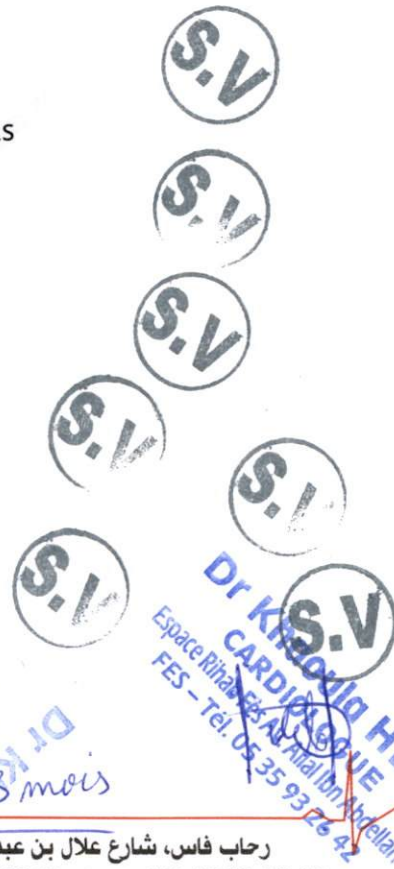
3
419,00 FORXIGA 10 MG
1cp le matin après le repas

35,70 ALPRAZ 0.5
1/2 cp soir après repas

PHARMACIE AIN LAHNACH

AIN LAHNACH ANNEX DE TIZGUIT

TEL: 06 67 74 98 01



رحا بفاس، شارع علال بن عبد الله، عمارة C الطابق الأول (بجانب مقهى أسوان) - فاس

الهاتف: 05.35.93.26.42 / المحمول: 06.63.70.23.21 / البريد الإلكتروني : E-mail : hbid.kholla12@gmail.com

Lasilix® 40mg

Furosémide

Voie orale

20 Comprimés

LOT : 23E007
PER.05.2027

LASILIX 40 MG
20 CP SEC.

P.P.V : 34DH60



6 118000 060468

SANOFI

Furosémide

X 5 ↙
Ged

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiolologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétenzione de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

Uperio

100

Sacubitril/ Valsartan

28 Comprimés pe

UPERIO® 100 mg

Comprimé pell culé.

Boite de 28.

PPV : 405 DH



6 118001 031726

Notice : Information du patient

UPERIO® 50mg, 100mg

Comprimés pelliculés

UPERIO® 50mg, 100mg
Comprimés pelliculés
Sacubitril / Valsartan

Veuillez lire attentivement cette notice avant que ce médicament ne vous soit administré car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce qu'UPERIO et dans quel cas est-il utilisé/Comment prendre UPERIO
2. Quelles sont les informations à connaître avant qu'UPERIO ne vous soit administré
3. Quels sont les effets indésirables éventuels?
4. Comment conserver UPERIO ?
5. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce qu'UPERIO et dans quel cas est-il utilisé/Comment prendre UPERIO

UPERIO est utilisé pour le traitement de l'insuffisance cardiaque chez l'adulte. UPERIO est prescrit pour réduire le risque de décès lié à l'insuffisance cardiaque et le nombre d'hospitalisations nécessaires

Uperio

100

Sacubitril/ Valsartan

28 Comprimés pe

UPERIO® 100 mg

Comprimé pell culé.

Boite de 28.

PPV : 405 DH



6 118001 031726

Notice : Information du patient

UPERIO® 50mg, 100mg

Comprimés pelliculés

UPERIO® 50mg, 100mg
Comprimés pelliculés
Sacubitril / Valsartan

Veuillez lire attentivement cette notice avant que ce médicament ne vous soit administré car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce qu'UPERIO et dans quel cas est-il utilisé/Comment prendre UPERIO
2. Quelles sont les informations à connaître avant qu'UPERIO ne vous soit administré
3. Quels sont les effets indésirables éventuels?
4. Comment conserver UPERIO ?
5. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce qu'UPERIO et dans quel cas est-il utilisé/Comment prendre UPERIO

UPERIO est utilisé pour le traitement de l'insuffisance cardiaque chez l'adulte. UPERIO est prescrit pour réduire le risque de décès lié à l'insuffisance cardiaque et le nombre d'hospitalisations nécessaires

Uperio

100

Sacubitril/ Valsartan

28 Comprimés pe

UPERIO® 100 mg

Comprimé pell culé.

Boite de 28.

PPV : 405 DH



6 118001 031726

Notice : Information du patient

UPERIO® 50mg, 100mg

Comprimés pelliculés

UPERIO® 50mg, 100mg
Comprimés pelliculés
Sacubitril / Valsartan

Veuillez lire attentivement cette notice avant que ce médicament ne vous soit administré car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce qu'UPERIO et dans quel cas est-il utilisé/Comment prendre UPERIO
2. Quelles sont les informations à connaître avant qu'UPERIO ne vous soit administré
3. Quels sont les effets indésirables éventuels?
4. Comment conserver UPERIO ?
5. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce qu'UPERIO et dans quel cas est-il utilisé/Comment prendre UPERIO

UPERIO est utilisé pour le traitement de l'insuffisance cardiaque chez l'adulte. UPERIO est prescrit pour réduire le risque de décès lié à l'insuffisance cardiaque et le nombre d'hospitalisations nécessaires

Uperio

100

Sacubitril/ Valsartan

28 Comprimés pe

UPERIO® 100 mg

Comprimé pell culé.

Boite de 28.

PPV : 405 DH



6 118001 031726

Notice : Information du patient

UPERIO® 50mg, 100mg

Comprimés pelliculés

UPERIO® 50mg, 100mg
Comprimés pelliculés
Sacubitril / Valsartan

Veuillez lire attentivement cette notice avant que ce médicament ne vous soit administré car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce qu'UPERIO et dans quel cas est-il utilisé/Comment prendre UPERIO
2. Quelles sont les informations à connaître avant qu'UPERIO ne vous soit administré
3. Quels sont les effets indésirables éventuels?
4. Comment conserver UPERIO ?
5. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce qu'UPERIO et dans quel cas est-il utilisé/Comment prendre UPERIO

UPERIO est utilisé pour le traitement de l'insuffisance cardiaque chez l'adulte. UPERIO est prescrit pour réduire le risque de décès lié à l'insuffisance cardiaque et le nombre d'hospitalisations nécessaires

Uperio

100

Sacubitril/ Valsartan

28 Comprimés pe

UPERIO® 100 mg

Comprimé pell culé.

Boite de 28.

PPV : 405 DH



6 118001 031726

Notice : Information du patient

UPERIO® 50mg, 100mg

Comprimés pelliculés

UPERIO® 50mg, 100mg
Comprimés pelliculés
Sacubitril / Valsartan

Veuillez lire attentivement cette notice avant que ce médicament ne vous soit administré car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce qu'UPERIO et dans quel cas est-il utilisé/Comment prendre UPERIO
2. Quelles sont les informations à connaître avant qu'UPERIO ne vous soit administré
3. Quels sont les effets indésirables éventuels?
4. Comment conserver UPERIO ?
5. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce qu'UPERIO et dans quel cas est-il utilisé/Comment prendre UPERIO

UPERIO est utilisé pour le traitement de l'insuffisance cardiaque chez l'adulte. UPERIO est prescrit pour réduire le risque de décès lié à l'insuffisance cardiaque et le nombre d'hospitalisations nécessaires

Uperio

100

Sacubitril/ Valsartan

28 Comprimés pe

UPERIO® 100 mg

Comprimé pell culé.

Boite de 28.

PPV : 405 DH



6 118001 031726

Notice : Information du patient

UPERIO® 50mg, 100mg

Comprimés pelliculés

UPERIO® 50mg, 100mg
Comprimés pelliculés
Sacubitril / Valsartan

Veuillez lire attentivement cette notice avant que ce médicament ne vous soit administré car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce qu'UPERIO et dans quel cas est-il utilisé/Comment prendre UPERIO
2. Quelles sont les informations à connaître avant qu'UPERIO ne vous soit administré
3. Quels sont les effets indésirables éventuels?
4. Comment conserver UPERIO ?
5. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce qu'UPERIO et dans quel cas est-il utilisé/Comment prendre UPERIO

UPERIO est utilisé pour le traitement de l'insuffisance cardiaque chez l'adulte. UPERIO est prescrit pour réduire le risque de décès lié à l'insuffisance cardiaque et le nombre d'hospitalisations nécessaires

کاردونسیال® ۵ مگ



6 118001 10087
Jansiel® 5 mg
tablets

6 118001
Cardensiel® 5 mg
Comprimés pelliculés sécables B/30
PPV: 58,10 DH

0 1862160239

CARDENSIE

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre possession de l'appareil.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
 - Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information.
 - Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre.
 - Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable,

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

Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions cardiaques et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans le corps. L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang. Le CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque et d'autres médicaments adaptés à cette affection tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine.

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

Ne prenez jamais CABDENSIEL en cas de :

- prenez jamais CARDENSIELLE en cas de :
 - allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique "Composition")
 - asthme sévère,
 - troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud) : pâlir ou virer au bleu,
 - phénomènes d'urticaire (vives éruptions cutanées) ou d'angioédème (swelling) (swelling des tissus sous la peau, par exemple des lèvres, de la bouche, de la gorge, des yeux, des narines, des voies respiratoires) ;

néochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale, acidose métabolique, décès à 27 ans.

- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang. Ne prenez jamais CARDENSIE si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

 - insuffisance cardiaque aiguë,
 - aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de rythme cardiaque lent,
 - pression artérielle basse,
 - certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier, choc cardionéphlique, grave trouble cardiaque si vous êtes enceinte.

... avec cardiogénique, grave trouble. Faites attention avec CARDENSIEL.

کاردونسیال® ۵ مگ



6 118001 10087
Jansiel® 5 mg
tablets

6 118001
Cardensiel® 5 mg
Comprimés pelliculés sécables B/30
PPV: 58,10 DH

0 1862160239

CARDENSIE

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre possession de l'appareil.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
 - Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information.
 - Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre.
 - Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable qui n'est pas mentionné dans cette notice, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

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

Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions cardiaques et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans le corps. L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang. Le CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque et d'autres médicaments adaptés à cette affection tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine.

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

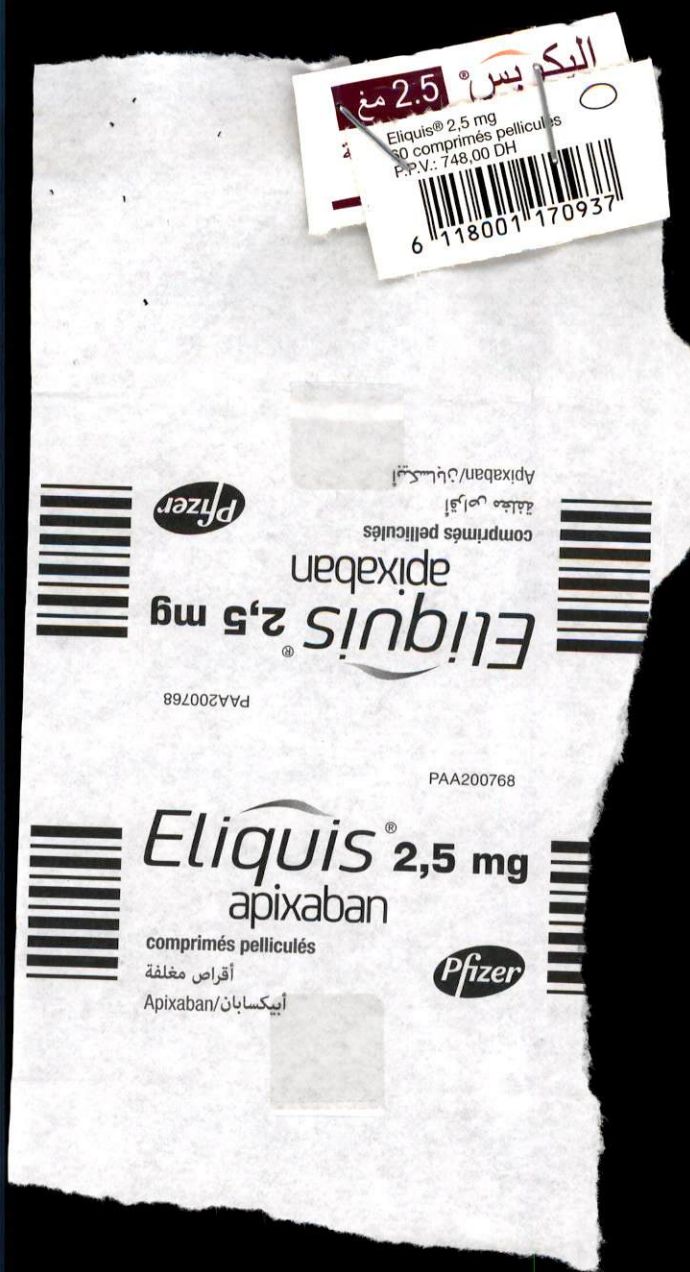
Ne prenez jamais CABDENSIEL en cas de :

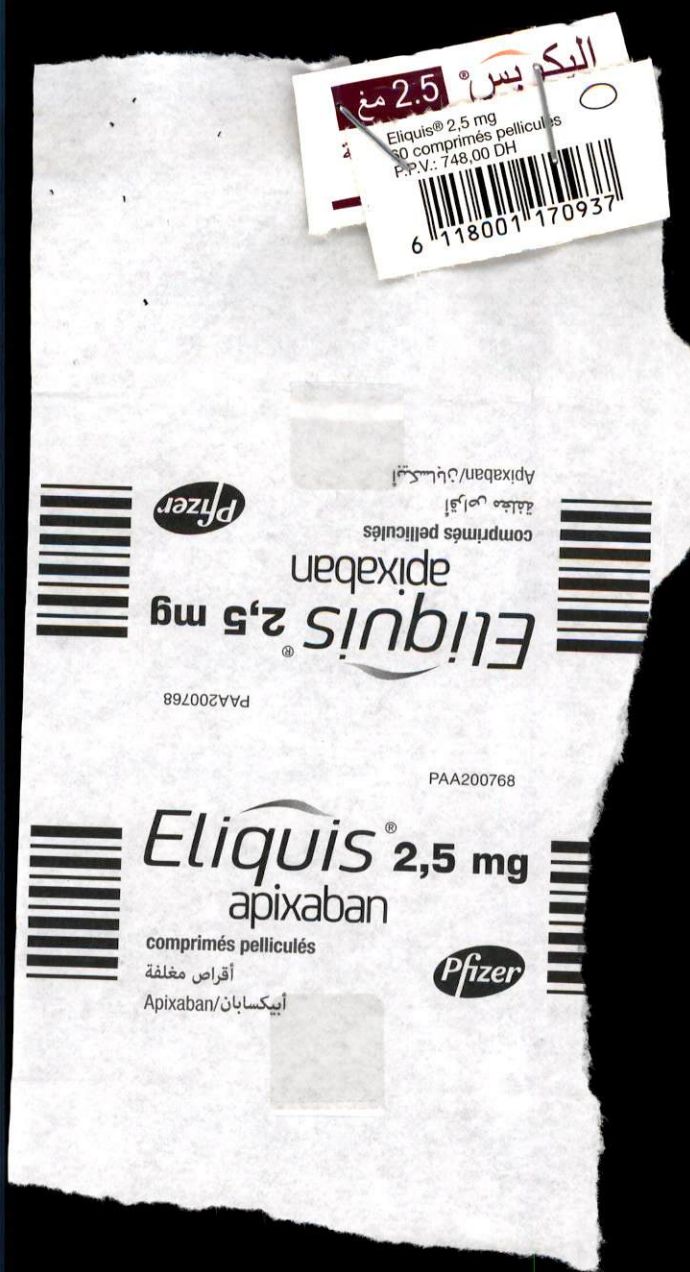
néochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale, acidose métabolique, décès à 27 ans.

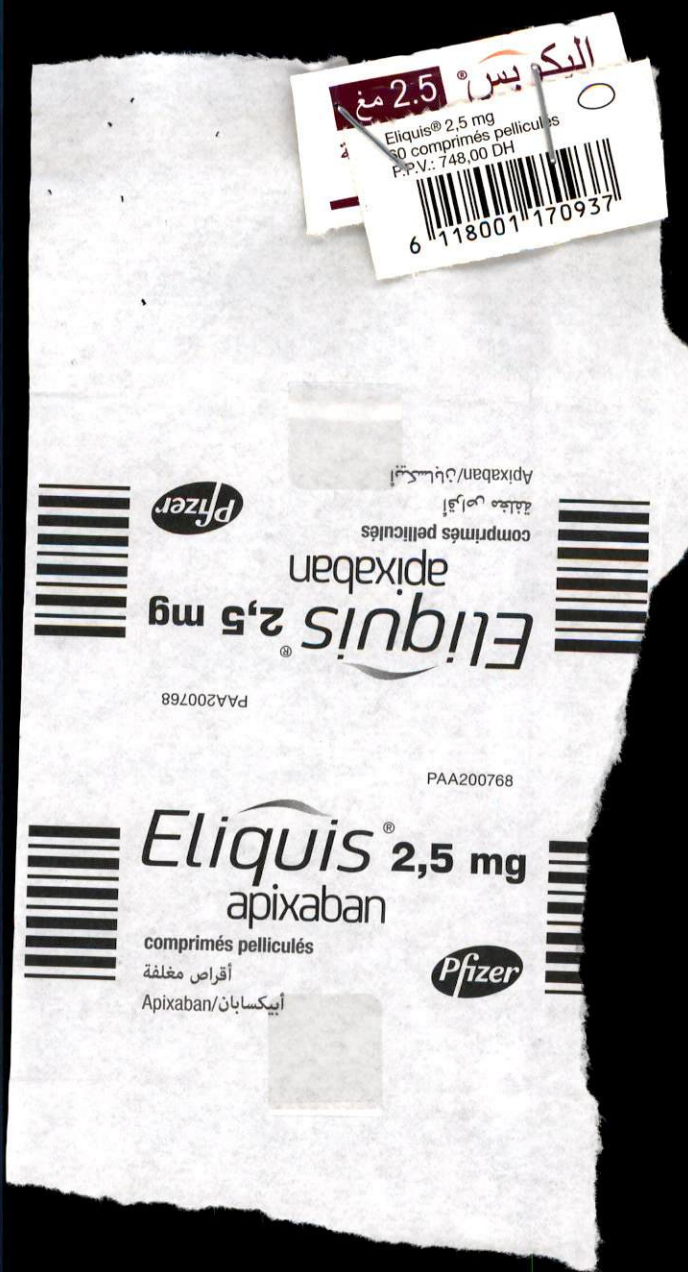
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang. Ne prenez jamais CARDENSIE si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

 - insuffisance cardiaque aiguë,
 - aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de rythme cardiaque lent,
 - pression artérielle basse,
 - certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier, choc cardionéphlique, grave trouble cardiaque si vous êtes enceinte.

Faites attention avec CARDENSIEL.







ROZ
Rosu

Veuillez lire ce médicament
• Gardez cet
• Si vous avez plus d'informations
• Ce médicament jamais à quel
cela pourraient
• Si l'un des effets indésirables
vous médicamente

ROZA

Rosuvastatine

28 Comprimés pelliculés

PPV: 147DH10
PER: 09/25
LOT: M2994-2

Composition
active par
Rosuvastatine
Rosuvastatine

Les autres : lactose, crospovidone, opadry AMB 80W34464 Pink, eau purifiée.

Cellulose microcristalline (Avicel PH 200), lactose granulé, sodium carbonate anhydre, crospovidone, stéarate de magnésium, opadry AMB 80W34464 Pink, eau purifiée.

Liste des excipients à effet notable : Lactose, Sodium.

Classe pharmaco-thérapeutique ou type d'activité : ROZAT® appartient au groupe des médicaments appelés statines.

indications thérapeutiques :

ROZAT® comprimé pelliculé vous a été prescrit parce que :

• Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. ROZAT® comprimé pelliculé est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.

Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypolipidémiant et l'activité physique en même temps que la prise de ROZAT® comprimé pelliculé.

Ou

• Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs.

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une maladie appelée l'athérosclérose. L'athérosclérose est due à une accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Pourquoi il est important de continuer de prendre ROZAT® comprimé pelliculé :

• ROZAT® comprimé pelliculé est utilisé pour corriger le taux de substances grasses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent étant le cholestérol.

• Il y a différents types de cholestérol trouvés dans le sang : le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C). ROZAT® comprimé pelliculé peut réduire le « mauvais cholestérol » et augmenter le « bon cholestérol ».

• Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol » par votre organisme. Il améliore également l'aptitude de votre corps à éliminer de votre sang.

Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'a pas de conséquence sur la façon dont elles se sentent parce que cela n'entraîne aucun symptôme. Cependant, sans traitement, des dépôts grasses peuvent s'accumuler sur la paroi des vaisseaux sanguins et réduire leur diamètre.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage du sang jusqu'au cœur ou au cerveau conduisant à une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

En diminuant votre taux de cholestérol, vous pouvez réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés.

Il est très important de continuer à prendre ROZAT® comprimé pelliculé, même si votre taux de cholestérol revient à la normale, parce qu'il prévient la remontée de votre taux de cholestérol et donc l'accumulation de dépôts de graisse. Cependant, vous devez arrêter votre traitement si votre médecin vous le dit, ou si vous découvrez que vous êtes enceinte.

Posologie Mode et voies d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Doses usuelles chez les adultes.

Si vous prenez ROZAT® comprimé pelliculé pour un taux de cholestérol élevé :

Dose initiale :

Votre traitement avec ROZAT® comprimé pelliculé doit débuter avec une dose de 5 ou 10 mg, même si vous prenez une dose plus élevée d'une autre statine avant.

Le choix de la dose initiale dépendra de :

• Votre taux de cholestérol,
• Vos risques d'avoir une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral,
• Facteurs pouvant vous rendre plus sensible à certains effets indésirables.

Veuillez vérifier auprès de votre médecin ou pharmacien la dose

si vous prenez ROZAT® comprimé pelliculé pour réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés :

La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour. Cependant, votre médecin pourra décider d'utiliser une dose plus faible si vous avez l'un des facteurs mentionnés ci-dessus.

Utilisation chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans.

La dose initiale usuelle est de 5 mg. Votre docteur pourra augmenter votre dose afin de trouver la dose adaptée de ROZAT® comprimé pelliculé. La dose maximale de ROZAT® comprimé pelliculé est 10 mg par jour pour les enfants âgés de 6 à 9 ans et de 20 mg par jour pour les enfants âgés de 10 à 17 ans. Prenez cette dose une fois par jour. La dose de 40 mg de ROZAT® comprimé pelliculé ne doit pas être utilisée chez les enfants.

Mode et voies d'administration :

Avalez chaque comprimé en entier avec de l'eau.

Durée du traitement et Fréquence d'administration : ROZAT® doit être pris une fois par jour. Vous pouvez prendre un comprimé à tout moment de la journée avec ou sans nourriture. Il est recommandé de prendre votre comprimé chaque jour à même heure, ceci vous évitera d'oublier de le prendre.

Contrôle régulier de votre cholestérol :

Il est important que vous retourniez voir votre médecin pour contrôles réguliers de votre cholestérol afin d'être sûr que ce dernier est bien contrôlé.

Votre médecin peut décider d'augmenter la dose de ROZAT® comprimé pelliculé jusqu'à ce qu'elle soit appropriée pour vous.

Contre-indications :

Ne prenez jamais ROZAT® comprimé pelliculé :

• Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants du produit.

• Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par ROZAT® comprimé pelliculé.

• Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques.

• Si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un problème de rein, demandez à votre médecin).

• Si vous avez des troubles musculaires appelés myopathies (douleurs musculaires répétées ou inexplicables).

• Si vous prenez de la cyclosporine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes).

Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Il est important que vous soyez informés des effets indésirables possibles. Ils sont habituellement légers et de courte durée.

Arrêtez de prendre ROZAT® comprimé pelliculé et consultez immédiatement un médecin : si vous avez une ou plusieurs réactions allergiques suivantes :

• Difficulté à respirer avec ou sans gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge.

• Gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge qui peut causer des difficultés pour avaler.

• Démangeaison sévère de la peau (avec des cloques).

Consultez votre médecin immédiatement si vous ressentez des douleurs musculaires inhabituelles : si vous durez anormalement longtemps. Les symptômes musculaires sont plus fréquents chez les enfants et adolescents que chez les adultes.

Comme avec les autres statines, un très petit nombre de personnes ont eu des problèmes musculaires qui ont ralenti ou empêché les personnes d'aller pour la vie de ces personnes (rhabdomyolyse).

Effets indésirables fréquents :

• maux de tête,
• douleurs d'estomac,
• constipation,

• sensation de malaise,
• douleurs musculaires,
• sentiment général de faiblesse,

• sensations vertigineuses,
• augmentation des protéines dans les urines à la normale sans avoir à arrêter

ceci revient généralement à la normale sans avoir à arrêter

• e prenez Jamais Forxiaga : si vous étes allergique à la adaptaliflozine ou autres composants contenus dans ce mélange inconnu (mentionné dans la rubrique 6).

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Forxiga

est importante de continuer à suivre les conseils que votre pharmacien vous a donnés en termes de régime alimentaire et d'exercice.

Votre médecin peut vous demander de prendre Foxiga seul si vous êtes intolérant à la metformine ou en complément d'autres médicaments pour traiter votre diabète. Il peut s'agir d'un autre médicament pour traiter votre diabète et/ou d'insuline administrée par injection.

Forxiga est utile si différents traitements antidiabétiques, un régime et de l'exercice ne suffisent pas à contrôler votre diabète.

qui se développe généralement avec l'âge. Si vous avez un diabète de type 2, votre pancréas ne sécrète pas assez d'insuline ou votre组织ne n'est pas en mesure d'utiliser l'insuline qu'il produit. Ceci induit un niveau élevé de sucre dans votre sang. L'action de Forxiga est déliminer l'excès de sucre de votre组织.

Il s'agit basseur la quantité de sucre (glucose) dans votre sang. Il suffit contre le diabète.

appelles « antidébâcles oraux ». [13] Ce sont des médicaments à prendre par voie orale pour

Orxiga contient une substance active appelée dapagliflozine. Il appartient à un groupe de médicaments qui

1. Qu'est-ce que Forixiga et dans quel cas est-il recommandé ?

Almaballaat al-Subties liy

Forxiga® 5mg Forxiga® 10mg Comprimés pelliculés dapagliflozine

• e prenez Jamais Forxiaga : si vous étes allergique à la adaptaliflozine ou autres composants contenus dans ce mélange inutile dans la rubrique 6.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Forxiqa

medecin, votre infirmier/ère ou votre pharmacien vous a prescrit un médicament de complément de régime qui vous aide à atteindre vos objectifs de santé. Il est important de comprendre les conséquences que votre régime peut avoir sur votre état de santé et de prendre les mesures nécessaires pour assurer une bonne nutrition et une bonne santé.

diabète. Il peut s'agir d'un autre médiamente par voie orale et/ou d'insuline administrée par injection.

Votre médecin peut vous demander de prendre Forxiiga seul si vous êtes intolérant à la metformine ou en complément d'autres médicaments pour traiter votre diabète.

un régime et un mode de vie qui améliore la situation des individus, lorsque certains individus sont dans une situation de dépendance, votre rôle de diabète.

Exemple : si différentes traitements antidépresseurs sont proposés, le patient devra choisir lequel il préfère. Il peut également être demandé au patient de faire une liste de ce qu'il préfère dans une situation donnée.

Insuline ou votre organisme n'est pas en mesure d'utiliser l'insuline qu'il produit. Cela induit un niveau élevé de sucre dans le sang. Les personnes qui ont ce problème

Sur traiter un type de diabète appelé « diabète de type 2 », qui se développe généralement avec l'âge. Si vous avez dans le type 2, votre pancréas ne sécrète pas assez

Il suffit baser la quantité de sucre (glucose) dans votre sang. L'origine est utilisée chez les adultes (âgés de 18 ans et plus).

Appellees « antiabortion oraux ». Ce sont des médicaments à prendre par voie orale pour lutter contre le diabète.

Forxiqa contient une substance active appelée dapagliflozine. Il appartient à un groupe de médicaments qui

1. Qu'est-ce que Forixiga et dans quel cas est-il à l'emballage et autres intuitions

Forxiga® 5mg Forxiga® 10mg Comprimés pelliculés dapagliflozine

• e prenez Jamais Forxiaga : si vous étes allergique à la adaptaliflozine ou autres composants contenus dans ce mélange inutile dans la rubrique 6.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Forxiqa

est importante de continuer à suivre les conseils que votre pharmacien vous a donnés en termes de régime alimentaire et d'exercice.

Votre médecin peut vous demander de prendre Foxiga seul si vous êtes intolérant à la metformine ou en complément d'autres médicaments pour traiter votre diabète. Il peut s'agir d'un autre médicament pour traiter votre diabète et/ou d'insuline administrée par injection.

Forxiga est utile si différents traitements antidiabétiques, un régime et de l'exercice ne suffisent pas à contrôler votre diabète.

qui se développe généralement avec l'âge. Si vous avez un diabète de type 2, votre pancréas ne sécrète pas assez d'insuline ou votre组织ne n'est pas en mesure d'utiliser l'insuline qu'il produit. Ceci induit un niveau élevé de sucre dans votre sang. L'action de Forxiga est déliminer l'excès de sucre de votre组织.

Il s'agit basseur la quantité de sucre (glucose) dans votre sang. Il suffit contre le diabète.

appelles « antidébâilques oraux ». [13] Ce sont des médicaments à prendre par voie orale pour

Orxiga contient une substance active appelée dapagliflozine. Il appartient à un groupe de médicaments

1. Qu'est-ce que Forixiga et dans quel cas est-il recommandé ?

La mise en emballage et autres intuitions

Forxiga® 5mg Forxiga® 10mg Comprimés pelliculés dapagliflozine

ALPRAZ 0,5 mg et 1 mg

Comprimés sécable

28 comprimés

LOT 231724 1
EXP 05/2026
PPV 35.70

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'information à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ALPRAZ, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ALPRAZ, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ALPRAZ, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique ANXIOLYTIQUE

Ce médicament appartient à la classe des benzodiazépines.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants; ou en prévention et/ou traitement des manifestations liées à un sevrage alcoolique.

de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais ALPRAZ, comprimé sécable dans les cas suivants :

- allergie connue à cette classe de produits ou à l'un des composants du médicament,
- insuffisance respiratoire grave,
- syndrome d'apnée du sommeil (pauses respiratoires pendant le sommeil),
- insuffisance hépatique grave,
- myasthénie (maladie caractérisée par une tendance excessive à la fatigue musculaire).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Précautions d'emploi et Mises en garde spéciales

Ce traitement médicamenteux ne peut à lui seul résoudre les difficultés liées à une anxiété. Il convient de demander conseil à votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant aider à la lutte contre l'anxiété.

Mises en garde

Si une perte d'efficacité survient lors de l'utilisation répétée du médicament, n'augmentez pas la dose.

Risque de DEPENDANCE : ce traitement peut entraîner, surtout en cas d'utilisation prolongée, un état de dépendance physique et psychique. Divers facteurs semblent favoriser la survenue de la dépendance :

- durée du traitement,
- dose,
- antécédents d'autres dépendances médicamenteuses ou non, y compris alcoolique.

La dépendance peut survenir même en l'absence de ces facteurs favorisants.

Pour plus d'information, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer l'apparition d'un phénomène de SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques heures ou en quelques jours, de signes tels que anxiété importante, insomnie, douleurs musculaires,

doses et l'espace entre les doses représentent la mesure de ce phénomène de sevrage. Il sera d'autant plus important que le traitement aura été prolongé. Malgré la décroissance progressive des doses, un phénomène de sevrage de gravité peut se produire. Les symptômes TRANSITOIRE des symptômes qui avaient justifié le traitement.

Des troubles de la vigilance et des altérations des fonctions psychiques sont susceptibles de se produire quelques heures qui suivent la prise. Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des réactions secondaires recherchées : insomnie, anxiété, agitation, nervosité, étourdissements, tension, modifications de l'humeur, voire des comportements délétérios ou dangereux (agressivité, violence, ou son entourage, ou conduites de comportement automatiques).

Si une ou plusieurs réactions secondaires surviennent, contactez immédiatement votre médecin. Les benzodiazépines doivent être utilisées avec précaution chez le sujet âgé, en raison de la somnolence et/ou de réactions secondaires qui peuvent favoriser des accidents et des conséquences sévères chez la population.

En raison de la présence de réactions secondaires, ce médicament ne doit pas être pris par les personnes souffrant de galactosémie, de malabsorption du glucose, ou de déficit en enzymes métaboliques rares.

Précautions d'emploi

La prise de ce médicament doit être suivie d'un suivi médical renforcé, en cas d'insuffisance rénale, d'insuffisance hépatique, de maladie du foie, d'alcoolisme, de maladie respiratoire.

Dr. Khaoula HBID

CARDIOLOGUE

Ex. Chef de service de cardiologie

Hôpital El Ghassani, FES'

Diplôme d'echocardiographie Bordeaux, France

Diplôme d'épreuve d'effort et de réadaptation Cardiaque

Bordeau, France



الدكتورة خولة حبيض

اختصاصية في أمراض القلب والشرايين

رئيسة قسم أمراض القلب بمستشفى الغسانى سابق

دبلوم فحصي القلب بالصدى من جامعة بوردو بفرنسا

دبلوم اختبار العجed وإعادة تأهيل القلب من جامعة

بوردو بفرنسا

Fès, le 04/12/23

Pré Mikem Alde Slamae !

- uree, Creat., K+ sans gazot.



رحا فاس، شارع علال بن عبد الله، عمارة C الطابق الأول (بجانب مقهى أسوان) - فاس

الهاتف: 05.35.93.26.42 / المحمول: 06.63.70.23.21 / البريد الإلكتروني: E-mail : hbid.kholla12@gmail.com

LABORATOIRE GUESSOUS D'ANALYSES MEDICALES

PATENTE : 13606231 - CNSS : 2120830 - IF : 16409010 - ICE : 000721226000036

Dr. Mohamed GUESSOUS
Pharmacien Biologiste
Diplômé de la faculté de
médecine
& de pharmacie de Marseille
CES : Hématologie -
Immunologie
Bactériologie et Virologie

FACTURE : 231200186

Fès le : 06-12-2023

Médecin

Dr HBID KHAOULA

Nom du patient

Mr Abdessamad MIKOU

Demande N° 2312060002

Date de l'examen : 06-12-2023

Analyses :

Récapitulatif des analyses		
CN	Analyse	Cle
MAJ	Majoration	B0
9105	Prélèvement sanguin	E10
0111	Créatinine	B30
0131	Potassium	B30
0135	Urée	B30

Total des B : 90

TOTAL DOSSIER : 110 DHS

Arrêtée la présente note d'honoraires à la somme de : cent dix dirhams .



LABORATOIRE GUESSOUS D'ANALYSES MEDICALES



Dr. Mohammed GUESSOUS
Pharmacien Biogiste
Diplômé de la faculté de Médecine
& de Pharmacie de Marseille
CES : Hématologie - Immunologie
Bactériologie et Virologie



Laboratoire certifié ISO 9001 en Juillet 2021

N° 2021/02-216.1

Prescripteur : Dr HBID KHAOULA

Mr MIKOU Abdessamad
Dossier N° 2312060002 du 06-12-2023 07:04
Résultats édités le : 06-12-2023 Tél :

Page : 1 / 1

<u>Résultat</u>	<u>Unité</u>	<u>V .Normales</u>	<u>Antécédent</u>
BIOCHIMIE SANGUINE (Integra 400 Roche, Architect Abbott)			

UREE: (U.V., Architect Abbott)	0.66 11.00	g/l mmol/l	(0.15-0.40) (2.50-6.67)	04-10-2023 0.48
CREATININE: (Cinétique enzymatique à 37°, Architect Abbott)	14 124	mg/l μmol/l	(7-13) (62-115)	04-10-2023 12
POTASSIUM : (ISE indirect, Architect Abbott)		4.50 mEq/l	(3.50-5.00)	05-09-2023 4.20

Prélèvement sans garrot

Demande validée biologiquement par : Dr. Mohammed GUESSOUS

