

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.



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

Déclaration de Maladie

N° M21- 0056885

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3573 Société : AT
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : SEBASTIA Abdelhennine
 Date de naissance : 21.01.1952
 Adresse : 25, rue Abou Youssef 20 Mezdaia
 Ain Baji Casablanca
 Tél. : 0689984093 Total des frais engagés : 2307,70 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
 Date de consultation : 16.03.2024
 Nom et prénom du malade : SEBASTIA Abdelhennine Age :
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Diabète sucré - HTA
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :
 Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

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.

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
16/03/24	CS	1508	1508	
	+ ELG	1508	1508	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	19/03/24	1007,20

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	16/03/24		1000

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

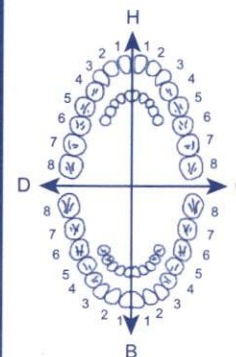
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement 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	

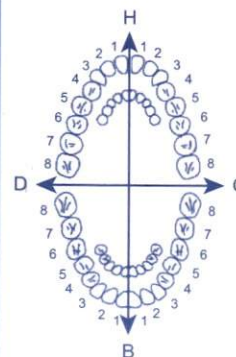
(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

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



M SEBBATA Abdelhennine

13/03/2024

2700
1) - CO-PLAVIP 75MG / 100MG

الدكتورة شادية بنشقرن
Dr. Chadia BENCHEQROUN
CARDIOLOGUE
63, Bd. d'Anfa, Angle Rue Washington - Casablanca
Tel/Fax : 0522 29 33 49 / 0522 29 41 71

4° INP : 091 021 865

50,70
4 - CANDESARTAN 25MG

14,70
5 - CANDESARTAN 25MG

46,70
31 - CONIVERTIN 2MG

1/24 x 3 (Mehi 12h 12h)

98,60
24 - TANEG 40MG

14 x 2 (Mehi 12h 12h)

16,70
5) - CRESTOR 10MG

24,70
6) - RELAXION B6 375MG

99,00
7) - RELAXION B6 375MG

PHARMACIE LANQUIERE
63, Bd. d'Anfa, Angle Rue Washington - Casablanca
Tel. 05 22 29 33 49 / 05 22 29 41 71

130,80
8) - RELAXION B6 375MG

T=1007,70
9) - RELAXION B6 375MG

Urgence 24h/24h

19, Bd Ibnou Sina - Casablanca Tél: 05 22 94 39 33 (L.G) - Fax: 05 22 94 30 22

www.cardiocasaanfa.com - Email: contact@cardiocasaanfa.com - I.C.E. 001742957000002

Patente: 35806678 - I.F: 1004548 - C.N.S.S.: 6021589 BMCI - Agence Mohamed V - RIB: 01384700132 48

05 22 94 30 22 : الفاكس - 05 22 94 39 33 : الهاتف

013 780 01104 01384700132 48 : بتانتا - 35806678 - 1004548 : ص و ض ج : 6021589 التعريف البنكي



صيدلية جانكيير

PHARMACIE JONQUIERE

B.C N°

FACTURE COMPTANT

N° 001390

B.L N°

Client

Casablanca, le

Référence	Désignation	Quantité	P.Unitaire	Montant
	Co-pharix 75 mg/100 MG	1	270,-	270,-
	Cardesural 75 mg	1	50,70	50,70
	Corvasal 2 mg	2	46,70	93,40
	Taseq 40 mg	2	98,40	196,80
	Creston 10 mg	1	167,-	167,-
	Relaxium B6 375 MG	1	99,-	99,-
	Coedus 20 Mg	1	130,80	130,80
Arrêté la présente facture à la somme de Mille Sept cent quatre vingt six et 70 centimes				
PHARMACIE JONQUIERE Halima Moustakim Docteur en Pharmacie 19 Rue Beni Ammar La Vilette Casablanca Tél: 0522 61 69 56			Total H.T	
INPE: 092062512			TVA	
			Total T.T.C.	1007,70

CABINET D'EXPLORATIONS CARDIO-VASCULAIRES

Dr Chadia BENCHEQROUN

Cardiologue

**Ancienne externe des hôpitaux de Paris
Ancienne interne des hôpitaux de Bordeaux
Diplômée de la faculté de médecine de Bordeaux
CES des maladies du cœur et vaisseaux
Diplômée d'écho-doppler cardiaque et vasculaire
Membre de la Société Française de Cardiologie
Filiale Pédiatrique et Filiale d'Echocardiographie**

CASABLANCA, LE 16 MARS 2024

NOTE D'HONORAIRES

PATIENT : MONSIEUR SEBBATA ABDELHANINE

<u>EXAMENS :</u>	- CONSULTATION + ECG AU REPOS	300,00 DH
	- ECHO-DOPPLER CARDIAQUE	1.000,00 DH

MONTANT TOTAL 1.300,00 DH

**LA PRESENTE NOTE D'HONORAIRES EST ARRETEE A
LA SOMME DE : MILLE TROIS CENT DIRHAMS**

الدكتورة شادية بنشقر
Dr. Chadia BENCHEQROUN
CARDIOLOGUE
63, Bd. d'Anfa, Angle Rue Washington - Casablanca
Tél/Fax : 0522 29 33 49 / 0522 29 41 71

N° INP : 091 021 865

CABINET D'EXPLORATIONS CARDIO-VASCULAIRES

Dr BENCHEQROUN Chadia

Cardiologue

NOM : SEBBATA
PRENOM : ABDELHANINE
AGE : 72 ANS
DATE : 16/03/2024

COMPTE-RENDU D'ELECTROCARDIOGRAMME

- Rythme cardiaque sinusal à 63 B/mn.
- Espace PR normal.
- Axe de QRS à - 29 degrés.
- Ondes T négatives en DIII.
- Pas d'hypertrophie ventriculaire gauche.
- Pas d'extrasystole.

CONCLUSION : - DANS LES NORMES.

البكتورية شادية
Dr. Chadia BENCHEQROUN
CARDIOLOGUE
63, Bd. d'Anfa, Angle Rue Washington - Casablanca
Tel/Fax : 0522 29 33 49 / 0522 29 41 71
INP : 091 021 865

CABINET D'EXPLORATIONS CARDIO-VASCULAIRES

Dr BENCHEQROUN Chadia

Cardiologue

ECHOGRAPHIE CARDIAQUE

NOM : SEBBATA
PRENOM : ABDELHANINE
AGE : 72 ANS
DATE : 16/03/2024

MOTIF : - INSUFFISANCE CORONARIENNE. DOULEURS THORACIQUES RECENTES. HTA.
- ANTECEDENT DE THROMBOSE DE LA CAROTIDE INTERNE GAUCHE.

COMPTE-RENDU :

- Ventricule gauche de taille normale normale, de bonne cinétique globale.
Absence d'anomalie de la cinétique segmentaire ventriculaire gauche au repos.
 - Fraction d'éjection normale = 82 % (Simpson bi-plan).
- Hypertrophie modérée du septum inter-ventriculaire (13 mm).
Epaisseur normale de la paroi postérieure de la paroi postérieure.
- Oreillette gauche de taille normale.
- Valve mitrale de structure et d'ouverture normales.
- Sigmoides aortiques de structure et d'ouverture normales.
- Cavités cardiaques droites de taille normale.
- Pas d'anomalie valvulaire tricuspide ni pulmonaire.
- Veine cave inférieure non dilatée.
- Tronc artériel pulmonaire et branches de taille normale.
- Pas de végétation oslérienne.
- Pas de thrombus intra-cavitaire.
- Pas d'épanchement péricardique.
- Aorte thoracique et aorte abdominale de taille normale.
 - Surcharge athéromateuse postérieure de moyenne importance de l'aorte abdominale sous-rénale.

VD -diam.télédiastolique : 20 mm

VALVE MITRALE : R.A.S.

VG – diam.télédiastolique : 45 mm

- diam.télésystolique : 28 mm

- épaisseur du septum : 13 mm

- épaisseur paroi post. : 10 mm

- rapport septum/p.p. :

- %raccourcissement : 38 %

des diamètres VG :

VALVE AORTIQUE : R.A.S.

VALVE TRICUSPIDE : R.A.S.

AO - diam. : 35 mm

OG - diam. : 40 mm

VALVE PULMONAIRE : R.A.S.

CABINET D'EXPLORATIONS CARDIO-VASCULAIRES
Dr BENCHEQROUN Chadia
Cardiologue

DOPPLER CARDIAQUE

NOM : SEBBATA
PRENOM : ABDELHANINE
AGE : 72 ANS
DATE : 16/03/2024

COMPTE-RENDU :

- Pas de sténose valvulaire.
- Minime insuffisance mitrale physiologique.
- Micro-fuite aortique physiologique.
- Minime insuffisance tricuspидienne physiologique.
- Pressions de remplissage ventriculaire gauche normales.
- Pression artérielle pulmonaire systolique normale.

CONCLUSION : - ECHO-DOPPLER CARDIAQUE DANS LES NORMES.

• **A NOTER :**

- SURCHARGE ATHEROMATEUSE POSTERIEURE DE MOYENNE IMPORTANCE DE L'AORTE ABDOMINALE SOUS-RENALE.

الدكتورة شادية بنشقرن
Dr. Chadia BENCHEQROUN
CARDIOLOGUE
63, Bd. d'Anfa, Angle Rue Washington - Casablanca
Tél/Fax : 0522 29 33 49 / 0522 29 41 71

N° INP : 091 021 865

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CoPlavix® 75 mg/100 mg

comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétylsalicylique

SANOFI

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, 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 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 cette notice (voir rubrique 4).

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que CoPlavix et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CoPlavix
3. Comment prendre CoPlavix
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver CoPlavix
6. Contenu de l'emballage et autres informations

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

CoPlavix contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrégent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athérombose).

CoPlavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins dans les artères devenues rigides pouvant conduire à la survenue d'événements athérombotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit CoPlavix à la place de deux médicaments clopidogrel et l'acide acétylsalicylique pour empêcher la formation de caillots sanguins parce que vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou de crise cardiaque (infarctus du myocarde). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COPLAVIX

- si vous avez une maladie associée aux polypes nasaux.
- si vous avez une maladie de saignement tel qu'un ulcère de l'estomac ou du duodénum, le cerveau.
- si vous souffrez d'une maladie gastro-intestinale.
- si vous souffrez d'une maladie rénale.
- si vous êtes dans le 3ème trimestre de grossesse.

Avertissements et précautions

Si l'une des situations mentionnées ci-dessus vous concerne, vous devez en avertir votre médecin avant de commencer le traitement.

- si vous avez un risque hémorragique :
 - une maladie qui peut provoquer des saignements (comme un ulcère de l'estomac).
 - des troubles de la coagulation (comme la maladie de Willebrand, la maladie de von Willebrand, les déficits en facteurs de coagulation).
 - une blessure grave récente.
 - une intervention chirurgicale récente.
 - une intervention chirurgicale prévue dans les 7 jours à venir.
- si vous avez eu un caillot dans une artère (comme un infarctus cérébral ischémique) ou une maladie de la circulation sanguine.
- si vous présentez une maladie de la circulation sanguine.
- si vous avez des antécédents d'allergies à tout médicament.
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, en raison du risque de lésions gastro-intestinales.
- si vous avez une maladie appelée déficience en G6PD (ou déficit en G6PD) qui peut entraîner le développement d'une forme particulière d'anémie (appelée anémie hémolytique) en cas de prise de ce médicament.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain Sebaâ Casablanca
Coplavix 75mg/100mg
b30 cp
P.P.V. : 270,00 DH



6 118001 082018

apparaître comme des petites taches
non de fatigue extrême inexpliquée
ou des yeux (jaunisse) (voir rubrique 4)

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CARDENSIEL[®], comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de besoin.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez 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 classe de médicaments appelés bêta-bloquants.

Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce médicament est adapté à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants du médicament.
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type maladie de Raynaud, doigts ou orteils qui deviennent blancs ou bleus),
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

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

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la contraction du cœur.



Cardensiel[®] 2,5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 50,70 DHS

7862160246

ainier des

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CORVASAL® 2 mg, comprimé sécable

Molsidomine

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, ou votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que CORVASAL et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CORVASAL
3. Comment prendre CORVASAL
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver CORVASAL
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

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

CORVASAL contient de la molsidomine, une substance qui appartient à une famille de médicaments appelés les vasodilatateurs utilisés en cardiologie. Ce médicament agit en dilatant les vaisseaux du cœur et diminue les besoins en oxygène au niveau du cœur. CORVASAL est utilisé pour éviter l'apparition de douleurs dans la poitrine dues à une maladie cardiaque (l'angine de poitrine).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORVASAL

Contre-indications :

Ne prenez jamais CORVASAL :

- Si vous êtes allergique à la substance active (la molsidomine) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous ressentez brutalement un malaise important ou des vertiges (évanouissements).

lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du galactose (maladies héréditaires rares).
Si votre médecin vous a déjà dit que vous présentez à certains sucres, contactez-le avant de prendre

3. COMMENT PRENDRE CORVASAL

Posologie

- La dose à utiliser varie selon l'indication et chaque patient.
- Votre médecin augmentera progressivement une maladie du foie.
- À titre indicatif, la dose habituelle est en général 3 à 8 mg par jour.

Vous devez vous conformer strictement à la prescription de votre médecin.

Mode et voie d'administration

Ce médicament est utilisé par voie orale. Les comprimés sont à avaler avec un grand verre d'eau, croqués ni sucés.

Fréquence d'administration

Il est important que vous respectiez les heures de prise de votre médicament en suivant les conseils de votre médecin. Le médicament doit généralement être pris 3 à 4 fois par jour, avant les repas du matin, du midi et du soir.

Durée du traitement

Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez utiliser ce médicament. Suivez scrupuleusement ses conseils.

Si vous avez pris plus de CORVASAL que vous n'avez dû

Une baisse de la tension artérielle peut survenir. Consultez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre CORVASAL

Le traitement doit être poursuivi normalement, même si vous avez oublié de prendre une dose.

Ne prenez pas de dose double pour compenser une dose oubliée.

4. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORVASAL

Comme tout médicament, CORVASAL peut avoir des effets indésirables, mais chez tout le monde.

- des maux de tête et une baisse de la tension artérielle qui disparaissent progressivement.
- exceptionnellement une baisse de la tension artérielle pouvant s'accompagner de troubles digestifs, des démangeaisons.
- rarement une diminution du nombre de plaquettes (thrombopénie).

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CORVASAL® 2 mg, comprimé sécable

Molsidomine

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, ou votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que CORVASAL et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CORVASAL
3. Comment prendre CORVASAL
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver CORVASAL
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

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

CORVASAL contient de la molsidomine, une substance qui appartient à une famille de médicaments appelés les vasodilatateurs utilisés en cardiologie. Ce médicament agit en dilatant les vaisseaux du cœur et diminue les besoins en oxygène au niveau du cœur. CORVASAL est utilisé pour éviter l'apparition de douleurs dans la poitrine dues à une maladie cardiaque (l'angine de poitrine).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORVASAL

Contre-indications :

Ne prenez jamais CORVASAL :

- Si vous êtes allergique à la substance active (la molsidomine) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous ressentez brutalement un malaise important ou des vertiges (évanouissements).

lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du galactose (maladies héréditaires rares).
Si votre médecin vous a déjà dit que vous présentez à certains sucres, contactez-le avant de prendre

3. COMMENT PRENDRE CORVASAL

Posologie

- La dose à utiliser varie selon l'indication et chaque patient.
- Votre médecin augmentera progressivement une maladie du foie.
- À titre indicatif, la dose habituelle est en général 3 à 8 mg par jour.

Vous devez vous conformer strictement à la prescription de votre médecin.

Mode et voie d'administration

Ce médicament est utilisé par voie orale. Les comprimés sont à avaler avec un grand verre d'eau, croqués ni sucés.

Fréquence d'administration

Il est important que vous respectiez les heures de votre médicament en suivant les conseils de votre médecin. Le médicament doit généralement être pris 3 à 4 fois par jour, avant les repas du matin, du midi et du soir.

Durée du traitement

Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez utiliser ce médicament. Suivez scrupuleusement ses conseils.

Si vous avez pris plus de CORVASAL que vous n'avez dû

Une baisse de la tension artérielle peut survenir. Consultez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre CORVASAL

Le traitement doit être poursuivi normalement, même si vous avez oublié de prendre une dose.

Ne prenez pas de dose double pour compenser une dose oubliée.

4. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORVASAL

Comme tout médicament, CORVASAL peut avoir des effets indésirables, mais chez tout le monde.

- des maux de tête et une baisse de la tension de traitement qui disparaissent progressivement.
- exceptionnellement une baisse de la tension au passage à la position debout pouvant s'accompagner de troubles digestifs, des démangeaisons.
- rarement une diminution du nombre de plaquettes (thrombopénie).

OEDES® 20 mg

Microgranules gastro-résistants en gélules,
boîtes de 7, 14, 28 et 56
(Oméprazole)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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 cette notice. Voir rubrique 4.

Qui contient cette notice :

1. Qu'est-ce que OEDES® 20 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre OEDES® 20 mg ?
3. Comment prendre OEDES® 20 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver OEDES® 20 mg ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE OEDES® 20 mg, gélules ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique:

OEDES 20 mg contient la substance active Oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelés inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

Indications thérapeutiques:

OEDES 20 mg est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). OEDES 20 mg peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et ayant un poids corporel ≥ 10 kg :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents :

- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE OEDES 20 mg, gélules gastro-résistantes ?

Contre-indications:

Ne prenez jamais oedes 20 mg, gélule :

- si vous êtes allergique à l'oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans OEDES 20 mg.
- si si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par

l'arrêt de l'administration de OEDES 20 mg ;

• Médicaments anticoagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine ou autres anti vitamines K; une surveillance par votre médecin serait nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de OEDES 20 mg ;

- Rifampicine (utilisé pour traiter la tuberculose) ;
- Atazanavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;
- Tacrolimus (dans le cas de greffe d'organe) ;
- Millepertuis (*Hypericum perforatum*) (utilisé dans le traitement de la dépression modérée) ;
- Cimetazone (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente) ;
- Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;
- Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)).

• Erlotinib (utilisé dans le traitement du cancer).

• Méthotrexate (médicament utilisé en chimiothérapie à forte dose dans le traitement du cancer) – si vous prenez une forte dose de méthotrexate, votre médecin peut temporairement arrêter votre traitement par OEDES 20 mg, gélule gastro-résistante.

Si votre médecin vous a prescrit les antibiotiques suivants : amoxicilline et clarithromycine avec OEDES 20 mg pour le traitement d'un ulcère à *Helicobacter pylori*, il est important que vous informiez votre médecin de tous les autres médicaments que vous prenez.

Interactions avec les aliments et les boissons :

Voir Posologie.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

Grossesse, Allaitement et Fertilité:

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.

L'oméprazole est excrété dans le lait maternel mais il est peu probable qu'il y ait une influence sur l'enfant lorsqu'il est utilisé à doses thérapeutiques.

Votre médecin vous dira si vous pouvez prendre OEDES 20 mg pendant l'allaitement.

Sportifs: Sans objet.

Conduite de véhicule et utilisation des machines:

OEDES n'est pas susceptible d'entraîner des effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Des effets secondaires tels qu'un étourdissement et des troubles visuels peuvent se produire (voir effets indésirables). Si c'est le cas, vous ne devez pas conduire de véhicules ou utiliser des machines.

Mentions relatives aux excipients à effet notoire :

OEDES 20 mg, gélule contient du saccharose. Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le, avant de prendre ce médicament.

OEDES 20 mg, gélule contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par gélule, c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. COMMENT PRENDRE OEDES 20 mg, gélule gastro-résistante ?

Veillez toujours à prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien.

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

Posologie :

Les doses recommandées

Utilisation chez les adultes

Traitement des symptômes

brûlures et régurgitation :

• Si votre médecin con-

damé, la dose re-

pendant 4-8 semaines.

une dose de 40 mg

œsophage n'a pas encore

claté.

La dose recommandée

une fois que votre

œsophage a été guéri est

10 mg une fois par jour.

Si votre œsophage n'a pas

été endommagé, la dose

usuelle est de 10

mg une fois par jour.

Traitement des ulcères dans la

partie haute de votre

intestin (ulcère

LOT: 230645
PER: 09-2025
PPV: 130,80DH



Gélule
Voie orale

Relaxium[®]

B6

Deva
Pharmaceutique

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Relaxium B6 150

Oxyde de magnésium marin.....260 mg

équivalent en Magnésium150 mg

Vitamine B6.....1 mg

Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

Relaxium B6 300

Oxyde de magnésium marin.....520 mg

équivalent en Magnésium... ..300 mg

Vitamine B62 mg

Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

Relaxium B6 375

Oxyde de magnésium marin.....650 mg

équivalent en Magnésium... ..375 mg

Vitamine B62 mg

Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

FORME ET PRESENTATIONS

Relaxium B6 150 : Gélule. Boîte de 60

Relaxium B6 300 : Gélule. Boîte de 15 et 30

Relaxium B6 375 : Gélule. Boîte de 30 et 60

PROPRIETES

Relaxium B6 contient du magnésium et de la vitamine B6.

Le magnésium intervient dans le fonctionnement neuromusculaire. Son déficit peut causer nervosité, irritabilité, fatigabilité, crampes musculaires ainsi que les difficultés d'endormissement et de concentration, notamment en cas de surmenage.

La vitamine B6 complète l'activité relaxante et équilibrante du magnésium.

VOIE D'ADMINISTRATION ET UTILISATIONS

Voie orale

Relaxium B6 150

Prendre 2 gélules par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

Relaxium B6 300

Prendre 1 gélule par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

Relaxium B6 375

Prendre 1 gélule par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

D'une façon générale, il convient au cours de la grossesse et de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin.

LOT : 230427
DLUO : 05/2026
99,00DH
Laboratoires Deva Pharmaceutique
J. OUAJDI Pharmacien Responsable

CRESTOR 5 mg, comprimé pelliculé

CRESTOR 10 mg, comprimé pelliculé

CRESTOR 20 mg, comprimé pelliculé

Rosuvastatine

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, 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 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 cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que CRESTOR, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CRESTOR, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre CRESTOR, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CRESTOR, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

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

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase - code ATC : C10A A07

CRESTOR appartient au groupe des médicaments appelés statines.

CRESTOR 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. CRESTOR 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 hypocholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la prise de CRESTOR.

Ne prenez jamais CRESTOR, comprimé pelliculé si :

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des composants contenus dans ce médicament (voir rubrique 6).
- Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, ou si vous envisagez le traitement et prévenez votre médecin ; un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par CRESTOR.
- Si vous avez actuellement des problèmes rénaux graves (demandez à votre médecin).
- Si vous avez des troubles musculaires (douleurs musculaires répétées ou inexplicables).
- Si vous prenez l'association sofosbuvir/daclatasvir (utilisée dans le cas d'une infection virale chronique).
- Si vous prenez de la ciclosporine (utilisée pour prévenir les greffes d'organes).

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations, arrêtez de prendre CRESTOR, parlez-en à votre médecin.

De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de CRESTOR (plus élevé) si :

- Vous avez une insuffisance rénale modérée à sévère (demandez à votre médecin) ;
- Vous avez des troubles de la thyroïde ;
- Vous avez des douleurs musculaires (douleurs musculaires répétées ou inexplicables) ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament abaissant les taux de cholestérol ;
- Vous consommez régulièrement des champignons (médicaments) ;
- Vous êtes d'origine asiatique (japonais, vietnamien, coréen et indien) ;

Si vous avez des douleurs musculaires (douleurs musculaires répétées ou inexplicables) ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament abaissant les taux de cholestérol, arrêtez de prendre CRESTOR, parlez-en à votre médecin.

Si vous avez des douleurs musculaires (douleurs musculaires répétées ou inexplicables) ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament abaissant les taux de cholestérol, arrêtez de prendre CRESTOR, parlez-en à votre médecin.

Si vous avez des douleurs musculaires (douleurs musculaires répétées ou inexplicables) ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament abaissant les taux de cholestérol, arrêtez de prendre CRESTOR, parlez-en à votre médecin.



autre médicament

ces situations

pharmacien

répétitivement

énaux ;

musculaire

des antécédents personnels ou familiaux

sur lesquels vous avez déjà présenté des douleurs



Dénomination du médicament :

Tareg® 40 mg

Tareg® 80 mg

Tareg® 160 mg

comprimé pelliculé. Boîte de 28.

DCI : Valsartan

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais 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.

1. Que contient cette notice :
2. Qu'est-ce que tareg et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant <d'utiliser> tareg ?
4. Comment <utiliser> tareg ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver tareg ?

1. Qu'est-ce que Tareg et dans quel cas est-il utilisé ?

muscle cardiaque, rendement i
combinaison avec d'autres méd
tolérez pas certains médicaments
secondaires.

Votre médecin peut aussi presc
patients après un infarctus du m
Tareg ne doit être pris que sur p

2. Quelles sont les informati <d'utiliser> Tareg?

Une hypertension artérielle non
lésions au niveau des organes v
reins et le cerveau. Vous pouvez
et ne ressentir aucune manifest
hypertension non traitée peut e
telles qu'une attaque cérébrale,
insuffisance cardiaque, une ins
Ce médicament peut affecter le
conduite et l'aptitude à utiliser
Prévenez votre médecin avant d

- souffrez d'une maladie grave
- souffrez de vomissements
de fortes doses de diurétique
en excès dans votre organis
- Si vous présentez des réac
visage, des bras et des jam
de la langue (signes d'un a



611800103032 3

TAREG 40 mg ○

28 comprimés pelliculés

PPV : 98.40 DH

La prudence est recommand
inhibiteur de l'ECA ou l'alkal

اسم الدواء:

تاريغ 40 ميليجراما

تاريغ 80 ميليجراما

تاريغ 160 ميليجراما

أقراص مغلفة علبة من 28

التسمية الدولية المشتركة: فالسرتان

يرجى قراءة مجموع هذه النشرة بانتباه قبل تناول هذا الدواء لأنها تضم معلومات مهمة بالنسبة لكم.

- احتفظوا بهذه النشرة. قد تحتاجون قراءتها من جديد.
- إذا كانت لكم أي أسئلة أخرى، أو ساوركم أي شك، اطلبوا المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.
- هذا الدواء وصف لكم شخصيا. لا تعطوه أبدا لأشخاص آخرين. فقد يكون ذا أثر سيء، حتى وإن كانت تظهر عليهم أعراض مشابهة لأعراضكم.
- إذا ساءت إحدى الآثار الجانبية أو إذا لاحظتم أثرا جانبيا غير مذكور في هذه النشرة، أخبروا بذلك الطبيب أو الصيدلي.

1. مم تتكون هذه النشرة؟

2. ما هو تاريخ وما هي الحالة التي يستعمل فيها؟

3. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل

"تناول"/"استخدام" تاريخ؟

4. كيف يجب "تناول"/"استخدام" تاريخ؟

5. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

6. كيف يمكن الاحتفاظ تاريخ؟

1. ما هو تاريخ وفي أي حالة يستخدم؟

يحتوي تاريخ على مادة فعالة تؤثر على النظام المسؤول عن

تنظيم ضغط الدم في الجسم. وهو ينتج تمديدا في الأوعية

للقلب) مع أدوية أخرى عندما لا
الأدوية بسبب آثارها الجانبية.

يمكن للطبيب كذلك أن يصف تا
التعرض لاحتشاء عضلة القلب.

لا يجب تناول تاريخ إلا بناء على

2. ما هي المعلومات التي يجب

"تناول"/"استعمال" تاريخ

من شأن حالة ضغط دم مرتفع

للأعضاء الحيوية مثل القلب، وال

في حالة صحية جيدة ولا تشعر

من شأن حالة ضغط دم أغفل ع

متأخرة مثل سكتة دماغية، أو

القلب، أو قصور كلوي أو العمي

من شأن هذا الدواء أن يؤثر على

القيادة والقدرة على استخدام

ينصح بإخبار الطبيب قبل تناول

• تعانون من مرض خطير في

• تعانون من القيء أو الإسهال

قوية من مدرات البول (والت

الزائد داخل الجسد).

• إذا ظهرت عليكم ردود فعل

أو الساقين، أو العينين، أو

وعائية) بعد تناول تاريخ، في

للملاحظة وتناول علاج ملا

من المهم تعديل نقص الملح و

قبل بدأ العلاج. وقد ينتج هذا

أو إذا كنتم تتناولون مدرات لل

ينصح بتوخي الحذر إذا كنتم

مشط الانزيم محلول الأنجيوتن



Dénomination du médicament :

Tareg® 40 mg

Tareg® 80 mg

Tareg® 160 mg

comprimé pelliculé. Boîte de 28.

DCI : Valsartan

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais 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.

1. Que contient cette notice :
2. Qu'est-ce que tareg et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant <d'utiliser> tareg ?
4. Comment <utiliser> tareg ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver tareg ?

1. Qu'est-ce que Tareg et dans quel cas est-il utilisé ?

muscle cardiaque, rendement
combinaison avec d'autres mé
tolérez pas certains médicame
secondaires.

Votre médecin peut aussi pres
patients après un infarctus du
Tareg ne doit être pris que sur

2. Quelles sont les informat <d'utiliser> Tareg?

Une hypertension artérielle non
lésions au niveau des organes
reins et le cerveau. Vous pouver
et ne ressentir aucune manifes
hypertension non traitée peut
telles qu'une attaque cérébrale
insuffisance cardiaque, une in
Ce médicament peut affecter l
conduite et l'aptitude à utiliser
Prévenez votre médecin avant

- souffrez d'une maladie gra
- souffrez de vomissements
de fortes doses de diurétique
en excès dans votre organ
- Si vous présentez des réac
visage, des bras et des jar
de la langue (signes d'un a



6118001030323

TAREG 40 mg

28 comprimés pelliculés

PPV : 98.40 DH

La prudence est
inhibiteur de l'ECA ou l'aliskir

اسم الدواء:

تاريخ 40 ميليغراما

تاريخ 80 ميليغراما

تاريخ 160 ميليغراما

أقراص مغلفة علبة من 28

التسمية الدولية المشتركة: فالسرتان

يرجى قراءة مجموع هذه النشرة بانتباه قبل تناول هذا الدواء لأنها تضم معلومات مهمة بالنسبة لكم.

- احتفظوا بهذه النشرة. قد تحتاجون قراءتها من جديد.
- إذا كانت لكم أي أسئلة أخرى، أو ساوركم أي شك، اطلبوا المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.
- هذا الدواء وصف لكم شخصياً. لا تعطوه أبداً لأشخاص آخرين. فقد يكون ذا أثر سيء، حتى وإن كانت تظهر عليهم أعراض مشابهة لأعراضكم.
- إذا ساءت إحدى الآثار الجانبية أو إذا لاحظتم أثراً جانبياً غير مذكور في هذه النشرة، أخبروا بذلك الطبيب أو الصيدلي.

1. م. تتكون هذه النشرة؟

2. ما هو تاريخ وما هي الحالة التي يستعمل فيها؟

3. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل

"تناول"/"استخدام" تاريخ؟

4. كيف يجب "تناول"/"استخدام" تاريخ؟

5. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

6. كيف يمكن الاحتفاظ تاريخ؟

1. ما هو تاريخ وفي أي حالة يستخدم؟

يحتوي تاريخ على مادة فعالة تؤثر على النظام المسؤول عن

للقلب) مع أدوية أخرى عندما لا
الأدوية بسبب آثارها الجانبية.

يمكن للطبيب كذلك أن يصف ت
التعرض لاحتشاء عضلة القلب.

لا يجب تناول تاريخ إلا بناء على

2. ما هي المعلومات التي يجب

"تناول"/"استعمال" تاريخ

من شأن حالة ضغط دم مرتفع

للأعضاء الحيوية مثل القلب، و

في حالة صحية جيدة ولا تشع

من شأن حالة ضغط دم أغفل، أو

متأخرة مثل سكتة دماغية، أو

القلب، أو قصور كلوي أو العصب

من شأن هذا الدواء أن يؤثر على

القيادة والقدرة على استخدام

ينصح بإخبار الطبيب قبل تناو

• تعاونون من مرض خطير ف

• تعاونون من القيء أو الإسهال

قوية من مدرات البول (والت

الزائد داخل الجسد).

• إذا ظهرت عليكم ردود فعل

أو الساقين، أو العينين، أو

وعائية) بعد تناول تاريخ. ف

للملاحظة وتناول علاج ملا

من المهم تعديل نقص الملح و

قبل بدأ العلاج. وقد ينتج هذا

أو إذا كنتم تتناولون مدرات لل

ينصح بتوخي الحذر إذا كنتم ن