

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.

Biologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Rééducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canaux, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canaux.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

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



MUPRAS

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

38404

Déclaration de Maladie : N° P19- 0003679

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 4815 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : DENSI KHALID Date de naissance : 02-04-1957

Adresse : Derb Kabin Rue 13 N°44

Tél. : 0675128486 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 18/07/2020

Nom et prénom du malade : Age :

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

Nature de la maladie : RADI OP DOLSI FATIMA

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : Belue sages

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) : [Signature]

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
18/07/2022	Stuck	1	3000	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	18/07/2022	
	18/07/2022	

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	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient														
<div> COEFFICIENT DES TRAVAUX </div> <div> MONTANTS DES SOINS </div> <div> DEBUT D'EXECUTION </div> <div> FIN D'EXECUTION </div>																	
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	<div> DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE </div> <div> <table border="1"> <tr> <td>H</td> <td></td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> </tr> </table> </div> <div> (Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession </div>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		<div> COEFFICIENT DES TRAVAUX </div> <div> MONTANTS DES SOINS </div>
H																	
25533412	21433552																
00000000	00000000																
D	G																
00000000	00000000																
35533411	11433553																
B																	
	<div> DATE DU DEVIS </div> <div> DATE DE L'EXECUTION </div>																

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Saâd SOULAMI

Professeur de Cardiologie

Spécialiste des maladies du Cœur et des vaisseaux

Diplômé de la Faculté de Médecine de Paris

Echo Doppler Couleur - Holter



الدكتور سعد السلمي

أستاذ سابقا بكلية الطب بالدار البيضاء

إختصاصي في أمراض القلب و الاوعية الدموية

خريج كلية الطب بباريس

فحص القلب بالصدى و الدوبلير بالالوان

Patient :

Casablanca, le

Cardioaspirine 100 mg/30cps
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH
Bayer S.A.



6 118001 090280

Cardioaspirine 100 mg/30cps
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH
Bayer S.A.



6 118001 090280

Cardioaspirine 100 mg/30cps

1 boîte

71,80

Taukour

1 boîte

(44,10 x 7)

Cardix

143,00

1 boîte

Deux

434,70

356, زقة مصطفى المعاني (قرب زقة أكادير) - الدار البيضاء

356, Rue Mostafa El Maâni (coté Rue d'Agadir) - 1^{er} étage - Casablanca - E-mail : cabinetssoulami@gmail.com

Tél.: 05 22 22 18 84 / 06 62 88 90 91 - Tél./Fax: 05 22 26 13 36 - Urgence : 06 65 14 69 96

CNSS: 2700608 - IF: 41802254 - ICE: 001755076000067 - IPN: 091130922

tanakan® 40mg

EXTRAIT DE GINKGO BILOBA

comprimé enrobé

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

VASODILATEUR PERIPHERIQUE
(C : système cardio-vasculaire)

Ce médicament est indiqué dans le traitement symptomatique de certains troubles cognitifs du sujet âgé (en particulier troubles de la mémoire) à l'exception de tout type de démence confirmée, de troubles secondaires à des médicaments, à une dépression ou à des troubles métaboliques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?

Ne prenez jamais TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé dans le cas suivant :

antécédent d'allergie à l'un des constituants du comprimé.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé :

Mises en garde spéciales

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et de diabète (ou de déficit en lactase intestinale, cas rares).

tanakan 40 mg

30 COMPRIMÉS ENROBÉS



6 118000 011545

HESITER A
RE MEDECIN

amment un
un médicament

CARDIX®**Carvédilol****COMPOSITION :**

Chaque comprimé contient :

CARDIX 6,25 mg : Carvédilol 6,25 mg**CARDIX 25 mg :** Carvédilol 25 mg

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

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

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

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :**CARDIX 6,25 et 25 mg**

- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection $\leq 35\%$) en association avec le traitement conventionnel comportant inhibiteur de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitalique.

CARDIX 25 mg

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

EFFETS INDESIRABLES :

Les effets indésirables les plus fréquemment observés sont les suivants :

Système nerveux central : étourdissements.**Cardiovasculaires :**

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

Gastro-intestinaux : nausées, diarrhée et vomissements.**Hématologiques :** thrombocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.**Métaboliques :** hyperglycémie, prise de poids.**Autres :** • anomalies de la vision, • possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant une atteinte vasculaire diffuse et/ou une altération de la fonction rénale.

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

IL EST CONSEILLÉ DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE À VOTRE MÉDECIN OU À 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 ;
- Antécédents de réaction anaphylactique ;

• Angor chronique obstructive ;

• Angor 2^e et 3^e degrés ;

• Tachycardie (fréquences > 100 battements/min) ;

• Blocs sino-auriculaires ;

• Pression systolique < 85 mm Hg ;

• Troubles circulatoires périphériques ;

• Traitement par nifédipine, sulopride ou cimétidine ;

• En cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du fructose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du fructose ;

• En cas de traitement par antagonistes calciques de type vérapamil, diltiazem, bépridil ; antiarythmiques par voie intraveineuse (classe Ia et Ic), digoxine.

CAS D'EMPLOI :

L'insuffisance cardiaque congestive chronique symptomatique à posologie optimale est indispensable avant d'initier le

traitement, au moins 4 semaines avant la première prise de carvédilol pour les patients en insuffisance cardiaque légère, modérée et sévère. Prendre en compte le fait que le traitement par carvédilol, comme tout traitement bêta-bloquant, peut entraîner une bradycardie.

La première dose, suivie d'une posologie initiale faible puis progressivement croissante sous surveillance médicale

est recommandée, sauf en cas de nécessité selon l'avis de votre médecin traitant

28 Cor

- Une surveillance médicale régulière de la glycémie est recommandée chez les diabétiques au moment de l'initiation du traitement par le carvédilol ou à l'augmentation de posologie.

Il faut une surveillance du traitement après la première administration, au cours de la première semaine de traitement et à chaque augmentation de dose. Une fois la dose efficace atteinte, une surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être effectuée, ainsi qu'un contrôle régulier de la fonction rénale.

Avant une intervention chirurgicale, informer l'anesthésiste.

La prudence est recommandée chez les patients susceptibles d'avoir un phéochromocytome ou de présenter un angor de Prinzmetal.

L'attention des porteurs de lentilles de contact est attirée sur le fait que ce médicament réduit la sécrétion lacrymale.

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :**Grossesse :** Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être prescrit pendant la grossesse si besoin. En cas de traitement jusqu'à l'accouchement, une surveillance médicale attentive du nouveau-né est recommandée.**Allaitement :** Les bêta-bloquants sont excrétés dans le lait maternel. Par mesure de précaution, il convient d'éviter, si cela est possible, l'administration de ce médicament chez la femme qui allaite.**CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES :**

Comme il est de règle pour tous les médicaments modifiant la pression artérielle, la conduite de véhicules et l'utilisation de machines sont déconseillées si les patients présentent des étourdissements ou symptômes analogues sous traitement. Ceci s'applique particulièrement au début du traitement ou lorsque celui-ci est modifié, ou encore en cas d'association avec l'alcool.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous avez pris récemment un autre médicament, même obtenu sans ordonnance.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :**Posologie :**

SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

Mode d'administration :

Voie orale

Les comprimés doivent être avalés avec un volume de liquide suffisant au moment des repas.

SURDOSAGE :

En cas de surdosage, contacter le Centre Anti-Poison du Maroc (05 37 68 64 64).

CONSERVATION :

À conserver à une température inférieure à 30 °C et à l'abri de l'humidité.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

Tableau A (liste I)



CARDIX®**Carvédilol****COMPOSITION :**

Chaque comprimé contient :

CARDIX 6,25 mg : Carvédilol 6,25 mg**CARDIX 25 mg :** Carvédilol 25 mg

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

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

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

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :**CARDIX 6,25 et 25 mg**

- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection $\leq 35\%$) en association avec le traitement conventionnel 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 les plus fréquemment observés sont les suivants :

Système nerveux central : étourdissements.**Cardiovasculaires :**

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

Gastro-intestinaux : nausées, diarrhée et vomissements.**Hématologiques :** thrombocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.**Métaboliques :** hyperglycémie, prise de poids.**Autres :** • anomalies de la vision, • possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant une atteinte vasculaire diffuse et/ou une altération de la fonction rénale.

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

IL EST CONSEILLÉ DE MENTIONNER TOUT EFFET INDÉSIRABLE À VOTRE MÉDECIN OU À 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 ;
- Antécédents de réaction anaphylactique ;

CARDIX® 6,25mg

28 comprimés



6 118000 050568

CAS D'EMPLOI :

Insuffisance cardiaque congestive chronique symptomatique à posologie optimale est indispensable avant d'initier le traitement. Le traitement doit être initié au moins 4 semaines avant la première prise de carvédilol pour les patients en insuffisance cardiaque légère, modérée et sévère. Prendre en compte le fait que le traitement par carvédilol, comme tout traitement bêta-bloquant, peut entraîner une bradycardie. La première dose, suivie d'une posologie initiale faible puis progressivement croissante sous surveillance médicale.

28 Cor

- Une surveillance médicale régulière de la glycémie est recommandée chez les diabétiques au moment de l'initiation du traitement par le carvédilol ou à l'augmentation de posologie.
- Il faut une surveillance du traitement après la première administration, au cours de la première semaine de traitement et à chaque augmentation de dose. Une fois la dose efficace atteinte, une surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être effectuée, ainsi qu'un contrôle régulier de la fonction rénale.
- Avant une intervention chirurgicale, informer l'anesthésiste.
- La prudence est recommandée chez les patients susceptibles d'avoir un phéochromocytome ou de présenter un angor de Prinzmetal.
- L'attention des porteurs de lentilles de contact est attirée sur le fait que ce médicament réduit la sécrétion lacrymale.
- L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :**Grossesse :** Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être prescrit pendant la grossesse si besoin. En cas de traitement jusqu'à l'accouchement, une surveillance médicale attentive du nouveau-né est recommandée.**Allaitement :** Les bêta-bloquants sont excrétés dans le lait maternel. Par mesure de précaution, il convient d'éviter, si cela est possible, l'administration de ce médicament chez la femme qui allaite.**CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES :**

Comme il est de règle pour tous les médicaments modifiant la pression artérielle, la conduite de véhicules et l'utilisation de machines sont déconseillées si les patients présentent des étourdissements ou symptômes analogues sous traitement. Ceci s'applique particulièrement au début du traitement ou lorsque celui-ci est modifié, ou encore en cas d'association avec l'alcool.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous avez pris récemment un autre médicament, même obtenu sans ordonnance.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :**Posologie :**

SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

Mode d'administration :

Voie orale

Les comprimés doivent être avalés avec un volume de liquide suffisant au moment des repas.

SURDOSAGE :

En cas de surdosage, contacter le Centre Anti-Poison du Maroc (05 37 68 64 64).

CONSERVATION :

À conserver à une température inférieure à 30 °C et à l'abri de l'humidité.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

Tableau A (liste I)



CARDIX®**Carvédilol****COMPOSITION :**

Chaque comprimé contient :

CARDIX 6,25 mg : Carvédilol 6,25 mg**CARDIX 25 mg :** Carvédilol 25 mg

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

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

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

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :**CARDIX 6,25 et 25 mg**

- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection $\leq 35\%$) en association avec le traitement conventionnel 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 les plus fréquemment observés sont les suivants :

Système nerveux central : étourdissements.**Cardiovasculaires :**

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

Gastro-intestinaux : nausées, diarrhée et vomissements.**Hématologiques :** thrombocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.**Métaboliques :** hyperglycémie, prise de poids.**Autres :** • anomalies de la vision, • possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant une atteinte vasculaire diffuse et/ou une altération de la fonction rénale.

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

IL EST CONSEILLÉ DE MENTIONNER TOUT EFFET INDÉSIRABLE À VOTRE MÉDECIN OU À 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 ;
- Antécédents de réaction anaphylactique ;

CARDIX® 6,25mg

28 comprimés



6 118000 050568

• pathologies chroniques obstructives ;

• 2^e et 3^e degrés ;

• bradycardies (fréquences < 50 battements/min) ;

• blocs sino-auriculaires ;

• pression artérielle systolique < 85 mm Hg ;

• troubles circulatoires périphériques ;

• traitement concomitant par nitroglycérine, sultopride ou cimétidine ;

En outre, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du fructose.

Le carvédilol est contre-indiqué en association avec les antagonistes calciques de type vérapamil, diltiazem, bépridil ; antiarythmiques par voie intraveineuse (classe Ia et Ic), digoxine.

CAS D'EMPLOI :

L'insuffisance cardiaque congestive chronique symptomatique à posologie optimale est indispensable avant d'initier le traitement.

Le traitement doit être initié au moins 4 semaines avant la première prise de carvédilol pour les patients en insuffisance cardiaque légère, modérée et sévère.

Il faut prendre en compte le fait que le traitement par carvédilol, comme tout traitement bêta-bloquant, peut entraîner une bradycardie.

La première dose, suivie d'une posologie initiale faible puis progressivement croissante sous surveillance médicale.

Le traitement, sauf en cas de nécessité selon l'avis de votre médecin traitant.

28 Com

- Une surveillance médicale régulière de la glycémie est recommandée chez les diabétiques au moment de l'initiation du traitement par le carvédilol ou à l'augmentation de posologie.

- Il faut une surveillance du traitement après la première administration, au cours de la première semaine de traitement et à chaque augmentation de dose.
- Une fois la dose efficace atteinte, une surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être effectuée, ainsi qu'un contrôle régulier de la fonction rénale.

- Avant une intervention chirurgicale, informer l'anesthésiste.

La prudence est recommandée chez les patients susceptibles d'avoir un phéochromocytome ou de présenter un angor de Prinzmetal.

- L'attention des porteurs de lentilles de contact est attirée sur le fait que ce médicament réduit la sécrétion lacrymale.

- L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :**Grossesse :** Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être prescrit pendant la grossesse si besoin. En cas de traitement jusqu'à l'accouchement, une surveillance médicale attentive du nouveau-né est recommandée.**Allaitement :** Les bêta-bloquants sont excrétés dans le lait maternel. Par mesure de précaution, il convient d'éviter, si cela est possible, l'administration de ce médicament chez la femme qui allaite.**CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES :**

Comme il est de règle pour tous les médicaments modifiant la pression artérielle, la conduite de véhicules et l'utilisation de machines sont déconseillées si les patients présentent des étourdissements ou symptômes analogues sous traitement. Ceci s'applique particulièrement au début du traitement ou lorsque celui-ci est modifié, ou encore en cas d'association avec l'alcool.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous avez pris récemment un autre médicament, même obtenu sans ordonnance.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :**Posologie :**

SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

Mode d'administration :

Voie orale

Les comprimés doivent être avalés avec un volume de liquide suffisant au moment des repas.

SURDOSAGE :

En cas de surdosage, contacter le Centre Anti-Poison du Maroc (05 37 68 64 64).

CONSERVATION :

À conserver à une température inférieure à 30 °C et à l'abri de l'humidité.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

Tableau A (liste I)



CARDIX®**Carvédilol****COMPOSITION :**

Chaque comprimé contient :

CARDIX 6,25 mg : Carvédilol 6,25 mg**CARDIX 25 mg :** Carvédilol 25 mg

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

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

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

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :**CARDIX 6,25 et 25 mg**

- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection $\leq 35\%$) en association avec le traitement conventionnel 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 les plus fréquemment observés sont les suivants :

Système nerveux central : étourdissements.**Cardiovasculaires :**

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

Gastro-intestinaux : nausées, diarrhée et vomissements.**Hématologiques :** thrombocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.**Métaboliques :** hyperglycémie, prise de poids.**Autres :** • anomalies de la vision, • possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant une atteinte vasculaire diffuse et/ou une altération de la fonction rénale.

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

IL EST CONSEILLÉ DE MENTIONNER TOUT EFFET INDÉSIRABLE À VOTRE MÉDECIN OU À 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 ;
- Antécédents de réaction anaphylactique ;

CARDIX® 6,25mg

28 comprimés



6 118000 050568

CAS D'EMPLOI :

L'insuffisance cardiaque congestive chronique symptomatique à posologie optimale est indispensable avant d'initier le traitement. Le traitement doit être initié au moins 4 semaines avant la première prise de carvédilol pour les patients en insuffisance cardiaque légère, modérée et sévère. Prendre en compte le fait que le traitement par carvédilol, comme tout traitement bêta-bloquant, peut entraîner une bradycardie. La première dose, suivie d'une posologie initiale faible puis progressivement croissante sous surveillance médicale.

28 Comprimés

- Une surveillance médicale régulière de la glycémie est recommandée chez les diabétiques au moment de l'initiation du traitement par le carvédilol ou à l'augmentation de posologie.
- Il faut une surveillance du traitement après la première administration, au cours de la première semaine de traitement et à chaque augmentation de dose. Une fois la dose efficace atteinte, une surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être effectuée, ainsi qu'un contrôle régulier de la fonction rénale.
- Avant une intervention chirurgicale, informer l'anesthésiste.
- La prudence est recommandée chez les patients susceptibles d'avoir un phéochromocytome ou de présenter un angor de Prinzmetal.
- L'attention des porteurs de lentilles de contact est attirée sur le fait que ce médicament réduit la sécrétion lacrymale.
- L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :**Grossesse :** Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être prescrit pendant la grossesse si besoin. En cas de traitement jusqu'à l'accouchement, une surveillance médicale attentive du nouveau-né est recommandée.**Allaitement :** Les bêta-bloquants sont excrétés dans le lait maternel. Par mesure de précaution, il convient d'éviter, si cela est possible, l'administration de ce médicament chez la femme qui allaite.**CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES :**

Comme il est de règle pour tous les médicaments modifiant la pression artérielle, la conduite de véhicules et l'utilisation de machines sont déconseillées si les patients présentent des étourdissements ou symptômes analogues sous traitement. Ceci s'applique particulièrement au début du traitement ou lorsque celui-ci est modifié, ou encore en cas d'association avec l'alcool.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous avez pris récemment un autre médicament, même obtenu sans ordonnance.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :**Posologie :**

SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

Mode d'administration :

Voie orale

Les comprimés doivent être avalés avec un volume de liquide suffisant au moment des repas.

SURDOSAGE :

En cas de surdosage, contacter le Centre Anti-Poison du Maroc (05 37 68 64 64).

CONSERVATION :

À conserver à une température inférieure à 30 °C et à l'abri de l'humidité.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

Tableau A (liste I)



CARDIX®**Carvédilol****COMPOSITION :**

Chaque comprimé contient :

CARDIX 6,25 mg : Carvédilol 6,25 mg**CARDIX 25 mg :** Carvédilol 25 mg

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

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

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

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :**CARDIX 6,25 et 25 mg**

- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection $\leq 35\%$) en association avec le traitement conventionnel 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 les plus fréquemment observés sont les suivants :

Système nerveux central : étourdissements.**Cardiovasculaires :**

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

Gastro-intestinaux : nausées, diarrhée et vomissements.**Hématologiques :** thrombocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.**Métaboliques :** hyperglycémie, prise de poids.**Autres :** • anomalies de la vision, • possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant une atteinte vasculaire diffuse et/ou une altération de la fonction rénale.

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

IL EST CONSEILLÉ DE MENTIONNER TOUT EFFET INDÉSIRABLE À VOTRE MÉDECIN OU À 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 ;
- Antécédents de réaction anaphylactique ;

CARDIX® 6,25mg

28 comprimés



6 118000 050568

• pathologies chroniques obstructives ;

• 2^e et 3^e degrés ;• bradycardies (< 50 battements/min) ;

• blocs (compris bloc sino-auriculaire) ;

• pression artérielle systolique < 85 mm Hg) ;

• troubles circulatoires périphériques ;

• traitement par bêta-bloquants, en particulier par métoprolol, sotalol, carvedilol ou cimétidine ;

En outre, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du fructose.

En outre, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du fructose.

En outre, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du fructose.

En outre, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du fructose.

En outre, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du fructose.

En outre, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du fructose.

En outre, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du fructose.

En outre, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du fructose.

En outre, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du fructose.

En outre, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du fructose.

En outre, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du fructose.

En outre, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du fructose.

En outre, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du fructose.

En outre, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du fructose.

En outre, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du fructose.

En outre, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du fructose.

En outre, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du fructose.

En outre, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du fructose.

En outre, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du fructose.

En outre, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du fructose.

En outre, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du fructose.

En outre, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du fructose.

En outre, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du fructose.

En outre, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du fructose.

En outre, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du fructose.

CAS D'EMPLOI :

L'insuffisance cardiaque congestive chronique symptomatique à posologie optimale est indispensable avant d'initier le

traitement, au moins 4 semaines avant la première prise de carvédilol pour les patients en insuffisance cardiaque légère, modérée et sévère.

Il faut en outre prendre en compte le fait que le traitement par carvédilol, comme tout traitement bêta-bloquant, peut entraîner une

baisse de la fréquence cardiaque. La première dose, suivie d'une posologie initiale faible puis progressivement croissante sous surveillance médicale

est recommandée, sauf en cas de nécessité selon l'avis de votre médecin traitant.

Une surveillance médicale régulière de la glycémie est recommandée chez les diabétiques au moment de l'initiation du traitement par le carvédilol ou à

l'augmentation de posologie. Il faut en outre surveiller le traitement après la première administration, au cours de la première semaine de traitement et à chaque augmentation de dose.

Une fois la dose efficace atteinte, une surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être effectuée, ainsi qu'un contrôle

régulier de la fonction rénale. Avant une intervention chirurgicale, informer l'anesthésiste.

La prudence est recommandée chez les patients susceptibles d'avoir un phéochromocytome ou de présenter un angor de Prinzmetal.

L'attention des porteurs de lentilles de contact est attirée sur le fait que ce médicament réduit la sécrétion lacrymale.

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des

contrôles antidopage.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :**Grossesse :** Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être prescrit pendant la grossesse si besoin. En cas de traitement jusqu'à l'accouchement, une surveillance médicale attentive du nouveau-né est recommandée.**Allaitement :** Les bêta-bloquants sont excrétés dans le lait maternel. Par mesure de précaution, il convient d'éviter, si cela est possible, l'administration de ce médicament chez la femme qui allaite.**CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES :**

Comme il est de règle pour tous les médicaments modifiant la pression artérielle, la conduite de véhicules et l'utilisation de machines sont déconseillées si les patients présentent des étourdissements ou symptômes analogues sous traitement. Ceci s'applique particulièrement au début du traitement ou lorsque celui-ci est

modifié, ou encore en cas d'association avec l'alcool.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous avez pris récemment un autre médicament, même obtenu sans ordonnance.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :**Posologie :**

SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

Mode d'administration :

Voie orale

Les comprimés doivent être avalés avec un volume de liquide suffisant au moment des repas.

SURDOSAGE :

En cas de surdosage, contacter le Centre Anti-Poison du Maroc (05 37 68 64 64).

CONSERVATION :

A conserver à une température inférieure à 30 °C et à l'abri de l'humidité.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

Tableau A (liste I)

Juin 2009



LABORATOIRES PHARMACEUTICAL INSTITUTE

BP 4491 - 11850 Ain El Aouda - MAROC

PHARMACIEN RESPONSABLE : Maria SEDRAITI

F209013/05

CARDIX®**Carvédilol****COMPOSITION :**

Chaque comprimé contient :

CARDIX 6,25 mg : Carvédilol 6,25 mg**CARDIX 25 mg :** Carvédilol 25 mg

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

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

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

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :**CARDIX 6,25 et 25 mg**

- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection $\leq 35\%$) en association avec le traitement conventionnel 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 les plus fréquemment observés sont les suivants :

Système nerveux central : étourdissements.**Cardiovasculaires :**

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

Gastro-intestinaux : nausées, diarrhée et vomissements.**Hématologiques :** thrombocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.**Métaboliques :** hyperglycémie, prise de poids.**Autres :** • anomalies de la vision, • possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant une atteinte vasculaire diffuse et/ou une altération de la fonction rénale.

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

IL EST CONSEILLÉ DE MENTIONNER TOUT EFFET INDÉSIRABLE À VOTRE MÉDECIN OU À 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 ;
- Antécédents de réaction anaphylactique ;

CARDIX® 6,25mg

28 comprimés



6 118000 050568

• pathologies chroniques obstructives ;

• 2^e et 3^e degrés ;• bradycardies (< 50 battements/min) ;

• blocs sino-auriculaires ;

• pression artérielle systolique < 85 mm Hg ;

• troubles circulatoires périphériques ;

• traitement par nifédipine, sulopride ou cimétidine ;

En outre, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du fructose.

En outre, ce médicament est contre-indiqué en cas de traitement par antagonistes calciques de type vérapamil, diltiazem, bépridil ; antiarythmiques par voie intraveineuse (classe Ia et Ic), digoxine.

CAS D'EMPLOI :

L'insuffisance cardiaque congestive chronique symptomatique à posologie optimale est indispensable avant d'initier le

traitement, au moins 4 semaines avant la première prise de carvédilol pour les patients en insuffisance cardiaque légère, modérée et sévère.

Il faut prendre en compte le fait que le traitement par carvédilol, comme tout traitement bêta-bloquant, peut entraîner une bradycardie.

La première dose, suivie d'une posologie initiale faible puis progressivement croissante sous surveillance médicale

est recommandée, sauf en cas de nécessité selon l'avis de votre médecin traitant.

28 Cor

- Une surveillance médicale régulière de la glycémie est recommandée chez les diabétiques au moment de l'initiation du traitement par le carvédilol ou à l'augmentation de posologie.

- Il faut une surveillance du traitement après la première administration, au cours de la première semaine de traitement et à chaque augmentation de dose.

- Une fois la dose efficace atteinte, une surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être effectuée, ainsi qu'un contrôle régulier de la fonction rénale.

- Avant une intervention chirurgicale, informer l'anesthésiste.

La prudence est recommandée chez les patients susceptibles d'avoir un phéochromocytome ou de présenter un angor de Prinzmetal.

- L'attention des porteurs de lentilles de contact est attirée sur le fait que ce médicament réduit la sécrétion lacrymale.

- L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :**Grossesse :** Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être prescrit pendant la grossesse si besoin. En cas de traitement jusqu'à l'accouchement, une surveillance médicale attentive du nouveau-né est recommandée.**Allaitement :** Les bêta-bloquants sont excrétés dans le lait maternel. Par mesure de précaution, il convient d'éviter, si cela est possible, l'administration de ce médicament chez la femme qui allaite.**CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES :**

Comme il est de règle pour tous les médicaments modifiant la pression artérielle, la conduite de véhicules et l'utilisation de machines sont déconseillées si les patients présentent des étourdissements ou symptômes analogues sous traitement. Ceci s'applique particulièrement au début du traitement ou lorsque celui-ci est modifié, ou encore en cas d'association avec l'alcool.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous avez pris récemment un autre médicament, même obtenu sans ordonnance.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :**Posologie :**

SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

Mode d'administration :

Voie orale

Les comprimés doivent être avalés avec un volume de liquide suffisant au moment des repas.

SURDOSAGE :

En cas de surdosage, contacter le Centre Anti-Poison du Maroc (05 37 68 64 64).

CONSERVATION :

À conserver à une température inférieure à 30 °C et à l'abri de l'humidité.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

Tableau A (liste I)



CARDIX®**Carvédilol****COMPOSITION :**

Chaque comprimé contient :

CARDIX 6,25 mg : Carvédilol 6,25 mg**CARDIX 25 mg :** Carvédilol 25 mg

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

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

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

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :**CARDIX 6,25 et 25 mg**

- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection $\leq 35\%$) en association avec le traitement conventionnel 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 ;
- oedème (périphérique, généralisé, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique) ;
- possibilité de survenue d'un bloc auriculoventriculaire ;
- possibilité de décompensation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

Gastro-intestinaux : nausées, diarrhée et vomissements.**Hématologiques :** thrombocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.**Métaboliques :** hyperglycémie, prise de poids.**Autres :** • anomalies de la vision, • possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant une atteinte vasculaire diffuse et/ou une altération de la fonction rénale.

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

IL EST CONSEILLÉ DE MENTIONNER TOUT EFFET INDÉSIRABLE À VOTRE MÉDECIN OU À 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 ;
- Antécédents de réaction anaphylactique ;

CARDIX® 6,25mg

28 comprimés



6 118000 050568

• pathologies chroniques obstructives ;

• 2^e et 3^e degrés ;• bradycardies (< 50 battements/min) ;

• blocs sino-auriculaires ;

• pression artérielle systolique < 85 mm Hg ;

• troubles circulatoires périphériques ;

• traitement concomitant par digoxine, sultopride ou cimétidine ;

En outre, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du fructose.

Il est également contre-indiqué en association avec les médicaments antagonistes calciques de type vérapamil, diltiazem, bépridil ; antiarythmiques par voie intraveineuse (classe Ia et Ic), digoxine.

CAS D'EMPLOI :

L'insuffisance cardiaque congestive chronique symptomatique à posologie optimale est indispensable avant d'initier le

traitement, au moins 4 semaines avant la première prise de carvédilol pour les patients en insuffisance cardiaque légère, modérée et sévère.

Il faut prendre en compte le fait que le traitement par carvédilol, comme tout traitement bêta-bloquant, peut entraîner une bradycardie.

La première dose, suivie d'une posologie initiale faible puis progressivement croissante sous surveillance médicale

est recommandée, sauf en cas de nécessité selon l'avis de votre médecin traitant.

28 Comprimés

- Une surveillance médicale régulière de la glycémie est recommandée chez les diabétiques au moment de l'initiation du traitement par le carvédilol ou à l'augmentation de posologie.

- Il faut une surveillance du traitement après la première administration, au cours de la première semaine de traitement et à chaque augmentation de dose.

- Une fois la dose efficace atteinte, une surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être effectuée, ainsi qu'un contrôle régulier de la fonction rénale.

- Avant une intervention chirurgicale, informer l'anesthésiste.

La prudence est recommandée chez les patients susceptibles d'avoir un phéochromocytome ou de présenter un angor de Prinzmetal.

- L'attention des porteurs de lentilles de contact est attirée sur le fait que ce médicament réduit la sécrétion lacrymale.

- L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :**Grossesse :** Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être prescrit pendant la grossesse si besoin. En cas de traitement jusqu'à l'accouchement, une surveillance médicale attentive du nouveau-né est recommandée.**Allaitement :** Les bêta-bloquants sont excrétés dans le lait maternel. Par mesure de précaution, il convient d'éviter, si cela est possible, l'administration de ce médicament chez la femme qui allaite.**CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES :**

Comme il est de règle pour tous les médicaments modifiant la pression artérielle, la conduite de véhicules et l'utilisation de machines sont déconseillées si les patients présentent des étourdissements ou symptômes analogues sous traitement. Ceci s'applique particulièrement au début du traitement ou lorsque celui-ci est modifié, ou encore en cas d'association avec l'alcool.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous avez pris récemment un autre médicament, même obtenu sans ordonnance.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :**Posologie :**

SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

Mode d'administration :

Voie orale

Les comprimés doivent être avalés avec un volume de liquide suffisant au moment des repas.

SURDOSAGE :

En cas de surdosage, contacter le Centre Anti-Poison du Maroc (05 37 68 64 64).

CONSERVATION :

A conserver à une température inférieure à 30 °C et à l'abri de l'humidité.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

Tableau A (liste I)

LABORATOIRES PHARMACEUTICAL INSTITUTE
 BP 4491 - 11850 Ain El Aouda - MAROC
PHARMACIEN RESPONSABLE : Maria SEDRAITI

Lot : 149
 PER : JAN 2023
 EXP : 44 DH 00

28 Comprimés

LOT : 149
 PER : JAN 2023
 EXP : 44 DH 00

28 Comprimés

F209013/05