

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Données 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.

Une entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontologie 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.

Éducation :

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

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

Dentaire :

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

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

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

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



Déclaration de Maladie

N° P19-0035561

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3579

Société : ROYAL AIR MAROC

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : TAIBI Mohammed

Date de naissance : 1950

Adresse : 18, Rue 25 Hay EL HANA

↓ SANHARJA ↑

Tél. : 06 75 15 01 77

Total des frais engagés :

326,420 - Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 10 / 11 / 2020

Nom et prénom du malade : Age :

Lien de parenté :

☒ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Diabète sucré

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : CASABLANCA

Le : 13 / 11 / 2020

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
01/11/20		1	250	Docteur WAFDI Abderrahim Endocrinologue - Diabétologue 2, rue Pyrénées Tél: 25.19.70

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

10/11/2020 2921,20

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue Date Désignation des Coefficients Montant des Honoraires

01/11/2020
B 130 + P 51110

2120115

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien Date des Soins Nombre Montant détaillé des Honoraires

AM PC IM IV

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

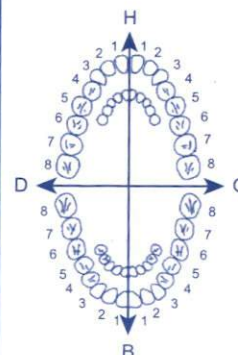
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

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

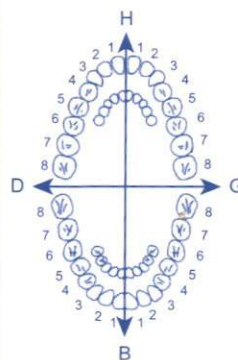
H
25533412 21433552
00000000 00000000
D 00000000 00000000 G
35533411 11433553
B

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

Dr. Wafdi Abderrahim

Diplômé de la Faculté de Médecine
de Paris

ENDOCRINOLOGUE - DIABETOLOGUE

Diabète - Cholestérol - Hypertension
Obésité - Thyroïde

الدكتور وافدي عبد الرحيم
اختصاصي من كلية الطب بباريس

أمراض الغدد - مرض السكر - الملح

الكوليسترول - السمينة

Casablanca, le 10/11/20 في الدار البيضاء،

Dr. Wafdi Abderrahim

350,00 x3

Insuline Actrapid 100 U/ml - 15-10-11. 10-11. 10-11.

350,00

Insuline Nodur 100 U/ml - 10-11. 10-11. 10-11.

20,80 x3

Glucophage 1000 - 10-11. 10-11. 10-11.

108,00 x5

Diamorphine 100 - 10-11. 10-11. 10-11.

128,00 x5

Zandipril 100 - 10-11. 10-11. 10-11.

30,70 x5

Cardégic 100 - 10-11. 10-11. 10-11.

125,30

Vasogrip Tetra 100 - 10-11. 10-11. 10-11.

T=2921,20

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1.
Ain sebaa Casablanca
Vaxigrip Tetra 16 µg/0,5 ml
sol 1/1 b1
P.P.V : 125,30 DH
118001 082247

Docteur WAFDI Abderrahim
Endocrinologue - Diabétologue
Tél: 25.19.70

2, زقة عبد الله راجيع (بريني سابقا) - زاوية شارع ابراهيم الروداني - المعاريف - الدار البيضاء - الهاتف : 05 22.25.19.70

2, Rue Abdallah RAJAI (Ex. Pyrénées) - Angle Bd. Brahim Roudani - Maarif - CASABLANCA - Tél. : 05 22.25.19.70

Dr. Wafdi Abderrahim

Diplômé de la Faculté de Médecine
de Paris

ENDOCRINOLOGUE - DIABETOLOGUE

Diabète - Cholestérol - Hypertension
Obésité - Thyroïde

الدكتور وافي عبد الرحيم
اختصاصي من كلية الطب بباريس

أمراض الغدد - مرض السكر - الملح

الكوليسترول - السمرة

Casablanca, le 07/11/20..... في الدار البيضاء،

Dr. Wafdi Abderrahim

Dr. Wafdi Abderrahim



Docteur WAFDI Abderrahim
Endocrinologue - Diabétologue
2, Rue Pyrénes Tél: 25.19.70 C.



مختبر التحليلات الطبية الرغراغي

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES REGRAGUI

S. MESTASSI

Biologiste Diplômé de la faculté
De Médecine et de Pharmacie
de Clermont Ferrand

FACTURE N° : 2011072041

Casablanca le 07-11-2020

Mr Mohamed TAIBI

Date de l'examen : 07-11-2020

Caisse : **MUPRAS**

INPE :



Analyses :

Récapitulatif des analyses			
CN	Analyse	Val	Clefs
9105	Forfait traitement échantillon sanguin	E11.5	E
0118	Glycémie	B30	B
0119	Hémoglobine glycosylée	B100	B

TOTAL DOSSIER : 120 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : cent vingt dirhams





مختبر التحاليل الطبية الرعراغي

LABORATOIRE D'ANALYSES MÉDICALES REGRAGUI

S. MESTASSI
Biologiste Diplômé de la faculté
De Médecine et de Pharmacie
de Clermont Ferrand



Né (e) le: 01-01-1950, âgé (e) de : 70 ans
Enregistré le: 07-11-2020 à 10:19
Edité le: 07-11-2020 à 11:29
Prélèvement : au labo
Le : 07-11-2020 à 10:35

Mr Mohamed TAIBI

Référence : **2011072041**

Prescrit par : **Dr WAFDI Abderrahim**

BIOCHIMIE SANGUINE (Cobas c311/Roche)

Aspect du sérum

Limpide

Glycémie à jeûn

1.22 g/l

(0.70-1.10)

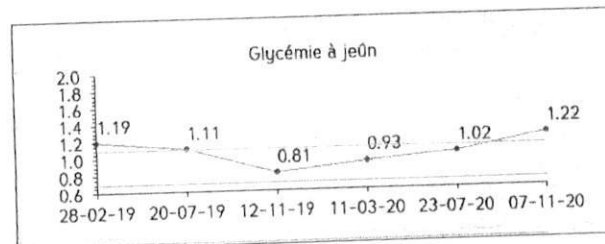
23-07-2020

1.02

6.8 mmol/l

(3.9-6.1)

5.7



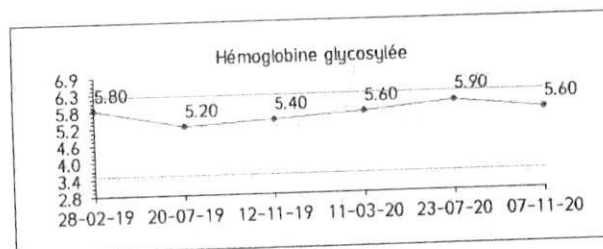
Hémoglobine glycosylée
(HPLC /D10.Biorad)

5.60 %

(3.50-6.25)

23-07-2020

5.90



Interprétation:

Glycémie proche de la normale : 6-7
Bon contrôle : 7-8
Métabolisme mal équilibré : >8



Actrapid® Penfill®

100 UI/ml

Solution injectable en cartouche
Insuline humaine (ADN recombinant)

Veillez lire attentivement cette notice avant de commencer à utiliser votre insuline.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre infirmier/ère ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets secondaires s'aggrave ou si vous remarquez des effets secondaires qui ne figurent pas dans cette notice, veuillez en informer votre médecin, votre infirmière ou votre pharmacien.

1. Qu'est-ce qu'Actrapid® et dans quel cas est-il utilisé ?

Actrapid® est une insuline humaine utilisée pour traiter le diabète. Le diabète est une maladie au cours de laquelle votre organisme ne produit pas assez d'insuline pour contrôler votre taux de sucre dans le sang. Actrapid® est une insuline à action rapide. Ceci signifie qu'il commence à faire baisser votre taux de sucre dans le sang une demi-heure environ après l'injection et que l'effet dure environ 8 heures. Actrapid® est souvent administré en association avec des produits d'insulines d'action prolongée.

2. Avant d'utiliser Actrapid®

N'utilisez jamais Actrapid®

- ▶ Dans les pompes à perfusion d'insuline.
- ▶ Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'insuline

► Si
ho
in
m

Utili:
Certa

glucose
d'insulin
les plus
l'insulin
pharma
médica
ordonn
si vous
qui pe

Votre b
égaleme
diabète
des bê
Conver
acétyls
sulfona

glucocorticoïdes ; un traitement hormonal
sympathomimétiques ; des hormones de cro
danazol ; l'octréotide ou le lanréotide.

Thiazolidinediones (classe des antidiabétiques) pour le traitement du diabète sucré de type 2. Certains patients ayant un diabète de type 2, de maladies cardiaques ou ayant déjà présenté une maladie vasculaire cérébrale, et traités par les thiazolidinediones en association avec de l'insuline peuvent développer une insuffisance cardiaque. Informez votre médecin de tout effet secondaire possible si vous avez des signes d'une insuffisance cardiaque, tels qu'une difficulté à respirer inhabituelle, une augmentation rapide du poids ou un gonflement (œdème).

Grossesse et allaitement

Il n'y a aucune restriction de traitement par Actrapid® pendant la grossesse ou l'allaitement. Consultez votre médecin pour obtenir des conseils.

Actrapid® Penfill®
100U/ml
Solution injectable
5 cartouches de 3ml
PPV : 350 DH

8-0204-73-230-1



Actrapid® Penfill®
100U/ml
Solution injectable
5 cartouches de 3ml
PPV : 350 DH

8-0204-73-230-1



Actrapid® Penfill®
100U/ml
Solution injectable
5 cartouches de 3ml
PPV : 350 DH

8-0204-73-230-1



Mixtard® 30 Penfill®

100 UI/ml

Suspension injectable en cartouche

Insuline humaine (ADN recombinant)

Veillez lire attentivement cette notice avant de commencer à utiliser votre insuline.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre infirmier/ère ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets secondaires s'aggrave ou si vous remarquez des effets secondaires qui ne figurent pas dans cette notice, veuillez en informer votre médecin, votre infirmière ou votre pharmacien.

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

Mixtard® est une insuline humaine utilisée pour traiter le diabète. Le diabète est une maladie au cours de laquelle votre organisme ne produit pas assez d'insuline pour contrôler votre taux de sucre dans le sang. Mixtard® est un mélange d'insuline à action rapide et d'insuline à action prolongée. Ceci signifie qu'il commence à faire baisser votre taux de sucre dans le sang une demi-heure environ après l'injection et que l'effet dure environ 24 heures.

Avant d'utiliser Mixtard®

utilisez jamais Mixtard®

dans les pompes à perfusion d'insuline.

Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'insuline humaine ou tout autre ingrédient contenu dans

besoins €
Consulte
voyages.

Utilisation

Certains mé-
glucose dans
d'insuline. Vi



les plus courants qui peuvent affecter votre traitement de l'insuline. Informez votre médecin, votre infirmière ou votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment d'autres médicaments, y compris des médicaments obtenus sans ordonnance. En particulier, vous devriez aviser votre médecin si vous prenez l'un des médicaments mentionnés ci-dessus, car ils peuvent affecter votre taux de sucre dans le sang.

Votre besoin d'insuline peut changer si vous prenez également : d'autres médicaments pour le traitement du diabète ; des inhibiteurs de la monoamine oxydase ; des bêta-bloquants ; des inhibiteurs de l'Enzyme de Conversion de l'Angiotensine (ECA) ; de l'acide acétylsalicylique ; des stéroïdes anabolisants ; des sulfonamides ; des contraceptifs oraux ; des thiazolidinediones ; des corticostéroïdes ; un traitement hormonal thyroïdien ; des sympathomimétiques ; des hormones de croissance ; le danazol ; l'ocréotide ou le lanréotide.

Thiazolidinediones (classe des antidiabétiques utilisés pour le traitement du diabète sucré de type 2).

Certains patients ayant un diabète de type 2 ancien ou des maladies cardiaques ou ayant déjà présenté un infarctus du myocarde, une maladie vasculaire cérébrale, et traités par les Thiazolidinediones en association avec de l'insuline peuvent développer une insuffisance cardiaque. Informez votre médecin de tout problème cardiaque possible si vous avez des signes d'une insuffisance cardiaque tels qu'une difficulté à respirer inhabituelle, une augmentation rapide du poids ou un gonflement (œdème).

Grossesse et allaitement

Il n'y a aucune restriction de traitement par Mixtard® pendant la grossesse ou l'allaitement. Veuillez contacter votre médecin pour obtenir des conseils.



ZANIDIP® 10 mg, comprimés pelliculés sécables

Boîtes de 14 et 28

Chlorhydrate de lercanidipine

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 symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
3. COMMENT PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables contient une substance appelée chlorhydrate de lercanidipine. C'est un médicament de la classe des Antagonistes calciques / Antihypertenseurs. Il est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?

Ne prenez jamais ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables dans les cas suivants :

- allergie connue à l'un des composants du comprimé,
- angine de poitrine au repos ou s'aggravant progressivement,
- infarctus dans le mois précédent,
- en cas de maladie grave du foie ou du rein.

Ce médicament EST GÉNÉRALEMENT DÉCONSEILLÉ en cas d'association au dantrolène, au kétoconazole et à l'itraconazole (voir **Prise ou utilisation d'autres médicaments**).

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

Faites attention avec ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables :

Mises en garde

Chez les patients présentant certains troubles cardiaques, le traitement par lercanidipine sera instauré sous surveillance médicale particulière.

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 du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

En cas d'insuffisance cardiaque, le patient sera tout particulièrement surveillé en début de traitement.

Prise ou utilisation

Ce médicament (voir la prise en charge des effets indésirables).
AFIN D'ÉVITER PLUSIEURS (perfusion), le SYSTÉMATIQUEMENT À VOTRE MÉDECIN.

LOT 192334 | 1
EXP 10 2022
PPV 128.00

Grossesse et allaitement

Il est préférable de ne pas prendre ce médicament pendant la grossesse et l'allaitement. Si vous découvrez une grossesse pendant le traitement, consultez votre médecin pour le poursuivre. Demandez conseil à votre médecin avant de prendre tout autre médicament.

LOT 192334 | 1
EXP 10 2022
PPV 128.00

Liste des excipients

LOT 192334 | 1
EXP 10 2022
PPV 128.00

3. COMMENT PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?

Posologie
La posologie usuelle est de 10 mg (1 comprimé sécable par jour et par nuit).

LOT 192334 | 1
EXP 10 2022
PPV 128.00

Mode et voie d'administration

Voie orale.
Les comprimés sont à avaler avec un verre d'eau, devant pas être du type comprimé. Les comprimés doivent être pris à la même heure, à la même fréquence le matin.

LOT 192334 | 1
EXP 10 2022
PPV 128.00

Fréquence d'administration

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

Durée du traitement

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

Si vous avez pris plus de ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables que vous n'auriez dû :

En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables :

Pour être efficace, ce médicament doit être utilisé régulièrement. Cependant, si vous omettez de prendre une dose, continuez le traitement sans essayer de rattraper cet oubli.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

- maux de tête, rougeurs du visage accompagnées ou non de bouffées de chaleur, œdèmes des membres inférieurs (infiltration de liquide dans les jambes), palpitations, des étourdissements ont également été rapportés.

Plus rarement :

- fatigue, troubles digestifs à type de nausée (avec ou sans vomissements, diarrhées, douleurs épigastriques (douleurs au niveau de l'estomac), myalgie (douleurs musculaires), réactions allergiques au niveau de la peau, augmentation de la diurèse (urines émises pendant 24 heures), syndrome de Raynaud, hypotension peut apparaître dans de rares cas, quelques rares cas d'inflammation des gencives.

Très rarement, des troubles associant une rigidité, des tremblements et/ou des mouvements anormaux ont été signalés avec certains inhibiteurs calciques.

Ramipril Win®

Ramipril

5 mg 10 mg

Comprimé sécable

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

1. Qu'est-ce que Ramipril Win, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Ramipril Win, comprimé sécable ?
3. Comment prendre Ramipril Win, comprimé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Ramipril Win, comprimé sécable ?
6. Informations supplémentaires.

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

Classe pharmacothérapeutique

Ramipril Win, comprimé sécable contient un médicament appelé ramipril. Celui-ci fait partie d'un groupe de médicaments appelés IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion).

Ramipril Win, comprimé sécable agit en :

- Diminuant la production par votre organisme de substances susceptibles d'élever votre pression artérielle,
- Faisant se relâcher et se dilater vos vaisseaux sanguins,
- Facilitant à votre cœur le pompage du sang à travers l'organisme.

Indications thérapeutiques

Ramipril Win, comprimé sécable peut être utilisé :

- Pour traiter une pression artérielle élevée (hypertension).
- Pour réduire le risque d'avoir une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.
- Pour réduire le risque ou retarder l'aggravation de problèmes rénaux (que vous soyez ou non diabétique).
- Pour traiter votre cœur lorsqu'il ne peut pas pomper une quantité suffisante de sang dans le reste de votre organisme (insuffisance cardiaque).
- En traitement à la suite d'une crise cardiaque (infarctus du myocarde) compliquée d'insuffisance cardiaque.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE RAMIPRIL WIN, comprimé sécable ?

Contre-indications

Ne prenez jamais Ramipril Win, comprimé sécable :

- Si vous présentez une allergie (hypersensibilité) au ramipril, à tout autre IEC, ou à l'un des autres composants contenus dans Ramipril Win, comprimé sécable listés à la rubrique Informations supplémentaires.
- Les signes d'une réaction allergique peuvent inclure une éruption cutanée (rash), des problèmes de déglutition ou de respiration, un gonflement de vos lèvres, de votre visage, de votre gorge ou de votre langue.
- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave appelée « angioedème ». Les signes comportent des démangeaisons, une urticaire, des marques rouges sur les mains, les pieds et la gorge, un gonflement de la gorge et de la langue, un gonflement autour des yeux et des lèvres, des difficultés à respirer et à avaler.
- Si vous subissez une dialyse ou tout autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, Ramipril Win, comprimé sécable pourrait ne pas vous convenir.
- Si vous avez des problèmes rénaux dûs à la réduction de l'apport sanguin à votre rein (sténose de l'artère rénale).
- Si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois. Il est également préférable d'éviter de prendre

Ramipril
allaité
• Si vous
Ne pré
concer
compré

Pr
Fa
Vér
• Si
• Si
avez
diur

• Si vous
(désent
• Si v
interv
traitem
médec
• Si v
• Si v
érythém

• Vous
Ramipr
plus de
de stade
Enfant
Utilisati
car la tolér

Si l'un o
à votre m
Interacti
Prise d'a
Veillez in
d'autres m
ordonnan

certaines autres médicaments : Par exemple, certains médicaments
sur Ramipril Win, comprimé sécable.

Veillez informer votre médecin si vous prenez l'un ou l'autre des
peuvent rendre Ramipril Win, comprimé sécable moins efficace :

- Les médicaments utilisés pour soulager les douleurs et l'infl
anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'i
- Les médicaments utilisés pour le traitement d'une pression artèr
d'une insuffisance cardiaque, d'un asthme ou d'allergies, tels que l
ou l'adrénaline. Votre médecin devra alors vérifier votre pression a
- Veillez informer votre médecin si vous prenez l'un ou l'autre des
peuvent augmenter la probabilité de survenue d'effets secondair

Ramipril Win, comprimé sécable :

- Les médicaments utilisés pour soulager les douleurs et l'infl
anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'i
- Les médicaments contre le cancer (chimiothérapie).
- Les médicaments prévenant le rejet d'organe après une transplan
- Les diurétiques tels que le furosémide.
- Les médicaments susceptibles d'augmenter la quantité de potas
que la spironolactone, le triamtrène, l'amiloride, les sels de pota

pour fluidifier le sang).

- Les corticoïdes donnés pour une inflammation, tels la prednisol
- L'allopurinol (utilisé pour abaisser l'acide urique dans votre sang
- Le procainamide (donné pour les troubles du rythme cardiaque).

Veillez informer votre médecin si vous prenez l'un ou l'autre des
pourrait être affectés par Ramipril Win, comprimé sécable :

- Les médicaments pour le diabète tels que les antidiabétiques
pourrait abaisser le taux de sucre dans votre sang (glycémie).
glycémie lorsque vous prenez Ramipril Win, comprimé sécable.

KARDEGIC® 75mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) Dénomination :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable.

b) Composition :

ACÉTYLSALICYLATE DE DL-LYSINE 135 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique : 75 mg).
Excipients : Glycocolle, arôme mandarine, glycyrrhizinate d'ammonium.

c) Forme pharmaceutique :

poudre pour solution buvable ; sachet-dose ; boîte de 30.

d) Classe pharmaco-thérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE / INHIBITEUR DE L'AGREGATION
PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de l'établissement et de la conduite de ce traitement.

3. ATTENTION

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament : (Contre-indications)

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

- En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution,
- En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme),
- En cas de maladie hémorragique,
- En cas de traitement concomitant par le méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux (lorsque l'aspirine est prescrite à fortes doses (>3 g/j)),
- En dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une

surveillance spéciale.
CONTRA-INDIQUE
Grossesse et Allaitement
Ce médicament
avis contraire de v
saignements gyné
concomitant par l
l'aspirine est pres
uricosuriques, ou
lorsque l'aspirine
Interactions méd
L'allaitement est
Grossesse et Allait
b) Mises en garde
Réservé à l'adulte.
Ce médicament ne
c) Précautions d'usage
Il est important de s
santé ou situations :
d'ulcère de l'estomac
digestives, hypertens
L'aspirine augmente
très faibles doses
jour. Prévenir ve
l'anesthésiste ou
chirurgical, même
Ce médicament n'est
administré en ca
d) Interactions médicamenteuses
AFIN D'EVITER D'EV
MEDICAMENTS IL FA
AUTRE TRAITEMENT
PHARMACIEN notam
oraux (notamment l
doses) ou de l'hépar
anti-inflammatoires
à des doses >3 g/j).

LOT : 2010070
PER.: 11/2021

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



LOT : 9MA048
PER.: 10/2020

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



LOT : 15C013
PER.: 04/2021

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



LOT : 2010070
PER.: 06/2021

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



LOT : 15C013
PER.: 04/2021

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70

