

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

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

N° W19-511297

<input type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique 17062	<input checked="" type="checkbox"/> Autres
Cadre réservé à l'adhérent (e)			
Matricole : 3677		Société : MTN	
<input checked="" type="checkbox"/> Actif		<input type="checkbox"/> Pensionné(e)	
Nom & Prénom : Abdellah		<input type="checkbox"/> Autre :	
Date de naissance : 12/12/1962		Adresse : 125 Tuelle	
Tél. :		Total des frais engagés : Dhs	

Cadre réservé au Médecin			
Cachet du médecin :			
Date de consultation : 16/10/2019			
Nom et prénom du malade : TA / diabète Age : 28/11/68			
Lien de parenté : <input type="checkbox"/> Lui-même <input type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Enfant			
Nature de la maladie : ROUT de la SDF			
En cas d'accident préciser les causes et circonstances : 16 JAN			
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 : 10/10/2019			
Signature de l'adhérent(e) :			

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
16/10/19			300,00	INP : PB 11178036
				Dr <u>Stéphane DIOLOGUE</u> Angélique <u>Stéphanie Dr Sijilmassi</u> Léage - Bourgogne Casablanca 55 55 / Gsm : 06 59 39 40

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 <i>macke MA 1000 erem. P. 152-ZOUNKE min. 14 N° de 1968 à 1969</i>	16.10.19	376,80

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
Dr S. BOURGOGNE - 10 Avenue Dr S. BOURGOGNE - 21000 DIJON 03 80 55 55 / GSM: 06 59 39 40	16/10/19	11. Tensionnel	800,00

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	G
00000000	00000000
35533411	11433553

The diagram shows a circular arrangement of 24 names, each associated with a number from 1 to 12, representing the two speakers for each of the 12 invited sessions. The names are: 1. R. T. Seeley, 2. J. G. Kemeny, 3. J. G. Kemeny, 4. J. G. Kemeny, 5. J. G. Kemeny, 6. J. G. Kemeny, 7. J. G. Kemeny, 8. J. G. Kemeny, 9. J. G. Kemeny, 10. J. G. Kemeny, 11. J. G. Kemeny, 12. J. G. Kemeny. The names are repeated in a clockwise cycle, with the first name at the top and the last name at the bottom.

[Création, remont, adjonction]

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. AMINE Soufiane

Spécialiste en cardiologie

Maladies du cœur et des vaisseaux

Diplômé en Echographie cardiaque - Vienne

Attestation en échodoppler vasculaire - Paris

Cardiologie et explorations cardiovasculaires

Electrocardiogramme

Epreuve d'effort

Holter Tensionnel

Holter Rythmique



الدكتور أمين سفيان
الخصاصي في أمراض القلب والشرايين

طب القلب والأوعية الدموية

ارتفاع ضغط الدم
دبلوم في الفحص القلب بالصدى - فيينا

شهادة فحص الشرايين بالصدى و الدوبليير - باريس

تخطيط القلب

فحص اختبار الجهد

قياس الضغط الدموي بالهولتير

فحص تخطيط القلب بالهولتير

Casablanca le : 16/10/2019 الدار البيضاء في :

Mme BOUTALEB Sophia

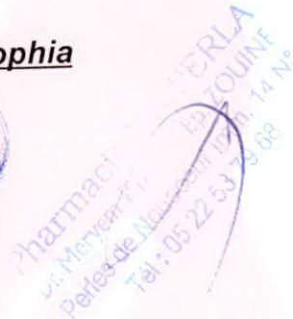


135.60
+3 BIPRETERAX 5/1.25 MG

1 comprimé le matin, pendant 3 mois

RÉGIME PEU SALÉ

PROCHAIN RENDEZ-VOUS LE, 24/10/2019 POUR CONTRÔLE



Dr. S. SOFIANE ALI LINE
Angle boulevard Dr. Mohamed Sijilmassi (ex Bd du Phare) et boulevard Tantan, Résidence SAMI,
1^{er} étage, Bourgogne-Casablanca
Tel : 05 22 36 55 55 / Urgences : 06 59 39 40 40

Angle boulevard Dr. Mohamed Sijilmassi (ex Bd du Phare) et boulevard Tantan, Résidence SAMI,
1^{er} étage, Bourgogne-Casablanca

Tel : 05 22 36 55 55 / Urgences : 06 59 39 40 40

زاوية شارع طاطنطان وشارع الدكتور السجلماسي (شارع المنار سفيا)، إقامة سامي، بوركون- الدار البيضاء

الهاتف : 06 59 39 40 40 / مستعجلات : 05 22 36 55 55

Bipreterax

Comprimé pelliculé

125,60

Bipreterax®

Arginine 5 mg/1,25 mg

30 comprimés pelliculés

6 113000 100324

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

- Gardez cette notice, vous pourrez 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 (Cf. Quels sont les effets indésirables éventuels ?).

Quels contient cette notice ?

- Qu'est-ce que BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé ?
- Comment prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé ?
- Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE BIPRETERAX 5 MG/1,25 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : périndopril et diurétiques, code ATC : C09EA04. BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé est une association de deux principes actifs, le périndopril et l'indapamide. Ce médicament est un anti-hypertenseur et est indiqué dans le traitement de l'hypertension chez l'adulte.

Le périndopril appartient à la classe des inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (EC). Il agit en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux. L'indapamide est un diurétique. Les diurétiques augmentent la quantité d'urine produite par les reins. Cependant, l'indapamide est différent des autres diurétiques ; il n'entraîne qu'une légère augmentation de la quantité d'urine produite. Ces deux principes actifs réduisent la pression artérielle et agissent ensemble pour la contrôler.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE BIPRETERAX 5 MG/1,25 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucrés, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique au périndopril ou à d'autres inhibiteurs de l'enzyme de conversion, à l'indapamide ou à tout autre sulfamide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (Cf. Contenu de l'emballage et autres informations).
- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, un brusque gonflement de la face ou de la langue, des démeureances intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par l'EC ou si vous ou un membre de votre famille a déjà eu ces symptômes quelles qu'en soient les circonstances (angoisse-défare).
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'insuline pour diminuer votre pression artérielle.
- si vous avez une maladie sévère du foie ou si vous souffrez d'une éncephalopathie hépatique (troubles neurologiques au cours d'attaque du foie).
- si vous avez une maladie sévère du rein avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale).
- si vous êtes dialysé ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, BIPRETERAX peut ne pas être adapté.
- si vous avez un taux anormalement élevé de sel de potassium sanguin.
- si une décompensation cardiaque non traitée est suspectée (importante rétention d'eau, difficultés à respirer).
- si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé en début de grossesse (Cf. Grossesse et allaitement).
- si vous allez.
- si vous êtes actuellement traité par sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque (voir les rubriques « Avertissements et précautions » et « Autres médicaments et BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg »).

Avertissements et précautions
Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé :

- si vous avez une sténose aortique (rétrécissement de l'artère principale alimentant le cœur) ou une cardiopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou une sténose de l'artère rénale (rétrécissement de la partie de l'artère rénale).
- si vous avez une insuffisance cardiaque qui fait autre problème cardiaque.
- si vous avez des troubles rénaux, ou si vous êtes sous diète.
- si vous avez des taux anormalement élevés d'une hormone appelée aldostéronne dans le sang (aldostéronisme primaire).
- si vous avez une maladie du foie.
- si vous souffrez d'une maladie du collagène (maladie de la peau) comme un lupus érythémateux disséminé ou une sclérodermie.
- si vous souffrez d'arthrosclérose (rétrécissement des artères).
- si vous souffrez d'hyperparathyroïdie (excès d'hormones parathyroïdiennes).
- si vous souffrez d'ostéoporose.
- si vous êtes diabétique.
- si vous suivez un régime hyposodé ou si vous utilisez un substitut de sel contenant du potassium.
- si vous prenez de l'éthium ou des diurétiques épargneurs de potassium (spironolactone, triamterine) ou des suppléments potassiques car leur utilisation avec BIPRETERAX doit être évitée (Cf. « Autres médicaments et BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé»).
- si vous êtes âgée.

- si vous avez présenté des réactions de photosensibilité.
- si vous avez une réaction allergique sévère avec un gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge qui peut rendre difficile la déglutition ou la respiration (angoisse-défare) pouvant apparaître à n'importe quel moment au cours du traitement, arrêtez votre traitement et contactez immédiatement votre médecin.
- si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
- un « antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » (ARA-II) (aussi connu sous le nom de Sartan – par exemple valsartan, telmisartan, irbesartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète, - siflazéfin.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang.

- laxatifs stimulants (ex : semé),
- anti-inflammatoires non stéroïdiens (ex : ibuprofène) ou doses élevées de saicylates (ex : aspirine),
- amphotéricine B par injection (pour traiter une infection fongique sévère),
- médicaments pour traiter des troubles mentaux tels que dépression, anxiété, schizophrénie... (ex : antidépresseurs tricycliques, neuroleptiques),
- thiamicardine (pour traiter la maladie de Crohn),
- trichophytine (pour le traitement d'infections),
- vasodilatateurs incluant les dérivés nitrés (produits permettant de dilater les vaisseaux sanguins),
- médicaments utilisés dans le traitement de l'hypotension, du choc ou de l'asthme (ex : éphédrine, noradrénaline ou adréaliné).

BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé avec des aliments, boissons et de l'alcool

Il est conseillé de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé avant un repas.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Si vous êtes enceinte ou que vous allâtz, si vous pensez être enceinte ou planifiez d'être enceinte, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte.

Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé avant d'être enceinte ou dès que vous apprendrez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé.

BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire très gravement à votre enfant.

Allaitement

Vous ne devez pas prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé si vous allâtz.

Informez votre médecin si vous allâtz ou si vous êtes sur le point de commencer l'allaitement. BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé est contre-indiqué chez les femmes qui allâtent. Votre médecin pourra choisir un autre traitement si vous souhaitez allâter, surtout si votre enfant est nouveau-né ou prémature.

Consultez votre médecin immédiatement.

CONDUITE DE VÉHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

Généralement, BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé n'affecte pas la vigilance mais des réactions individuelles comme des ébourdonnements ou de la fatigue en relation avec une baisse de la pression artérielle peuvent survenir chez certains patients. Par conséquent, votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines peut être diminuée.

BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé contient du lactose monohydraté. Si votre médecin vous a informé que vous présentez une intolérance à certains sucrés, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE BIPRETERAX 5 MG/1,25 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ?

VEUZ à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin.

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. La dose recommandée est de un comprimé par jour. Votre médecin pourra être amené à modifier la posologie si vous souffrez d'insuffisance rénale. Le comprimé doit être avalé avec un verre d'eau ou en une prise quotidienne, de préférence le matin et avant le repas.

Si vous avez pris plus de BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé que vous n'en aviez dû, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez immédiatement votre médecin ou l'hôpital le plus proche. L'événement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension. Si une hypotension importante se produit (sensation de nausées, vomissements, crampes, déboussollement, confusion), état confusionnel, changements dans la quantité d'urine produite par les reins), elle peut être combattue en allongant le patient, jambes relevées.

Si vous cessez de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé, il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace.

Cependant, si vous avez oublié de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé le jour suivant reprenez simplement votre traitement comme d'habitude.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé, le traitement de l'hypertension artérielle étant généralement un traitement de longue durée, vous devez demander conseil à votre médecin avant de l'interrrompre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

Arrêtez de prendre ce médicament et consultez immédiatement un médecin si vous remarquez l'un ou l'autre des effets secondaires graves suivants :

- éprouver des réactions allergiques graves ou évanouissements dus à l'hypotension. (Fréquent) (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10).
- bronchospasme (sensation de serrrement dans la poitrine, souffle bruyant et court). (Peu fréquent) (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 100).
- prolifération du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, difficile à respirer (angoisse-défare) (Cf. « Avertissements et précautions»). (Peu fréquent) (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 1000).
- manifestations cutanées sévères telles que érythème multiforme, éruptions cutanées débutant souvent par des vésicules rouges et des démeureances sur le visage, les bras et les jambes. (Peu fréquent) (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000).

Bipreterax® Arginine 5

Comprimé pelliculé

Péridopril

Bipreterax®

Arginine 5 mg/1,25 mg

30 comprimés pelliculés



6 118000 100324

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des

• Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

• Si vous avez d'autres questions interrogez votre **médecin** ou à votre **pharmacien**.• Ce médicament a été **personnellement prescrit**. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être

Identifiez les effets indésirables.

• 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. Cf. Quels sont les effets indésirables éventuels ?**Quels sont les effets indésirables éventuels ?**

- Qu'est-ce que BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé ?
- Comment prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé ?
- Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QU'EST BIPRETERAX 5 MG/1,25 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?Classe pharmacothérapeutique : **péridopril et diurétiques, code ATC : C09BA04**

BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé est une association de deux principes actifs, le péridopril et l'indapamide. Ce médicament est un anti-hypertenseur et est indiqué dans le traitement de l'hypertension chez l'adulte.

Le péridopril appartient à la classe des inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (EC). Il agit en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux. L'indapamide est un diurétique. Les diurétiques augmentent la quantité d'urine produite par les reins. Cependant, l'indapamide est différent des autres diurétiques ; il n'entraîne qu'une légère augmentation de la quantité d'urine produite. Ces deux principes actifs réduisent la pression artérielle et agissent ensemble pour la contrôler.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE BIPRETERAX 5 MG/1,25 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?Si votre **médecin** vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.**Ne prenez jamais BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé :**

- si vous êtes allergique au péridopril ou à d'autres inhibiteurs de l'enzyme de conversion, à l'indapamide ou à tout autre sulfamate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament. Cf. Contenu de l'emballage et autres informations.
- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, un brusque gonflement de la face ou de la langue, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille a déjà eu ces symptômes quelles qu'en soient les circonstances (ango-oedème).
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'atiazide pour diminuer votre pression artérielle.
- si vous avez une maladie sévère du foie ou si vous souffrez d'une encéphalopathie hépatique (troubles neurologiques au cours d'atteinte du foie),
- si vous avez une maladie sévère du rein avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale),
- si vous êtes dialysé ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, BIPRETERAX peut ne pas être adapté,
- si vous avez avec un taux anormalement bas de potassium sanguin,
- si une décompensation cardiaque non traitée est suspectée (importante rétention d'eau, difficultés à respirer).
- si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé en début de grossesse (Cf. « Grossesse et allaitement »).
- si vous allaitez.
- si vous êtes actuellement traité par sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque (voir les rubriques « Avertissements et précautions » et « Autres médicaments et BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg »).

Avertissements et précautionsAdressez-vous à votre **médecin** ou **pharmacien** avant de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé :

- si vous avez une sténose artérielle (rétrécissement de l'artère principale alimentant le cœur), ou une cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou une sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère rénale),
- si vous avez une insuffisance cardiaque ou tout autre problème cardiaque,
- si vous avez des troubles rénaux, ou si vous êtes sous dialyse,
- si vous avez des taux anormalement élevés d'une hormone appelée aldostéron dans le sang (aldostéronisme primaire),
- si vous avez une maladie du foie,
- si vous souffrez d'une maladie du collagène (maladie de la peau) comme un lupus érythémateux disséminé ou une sclérodermie,
- si vous souffrez d'athérosclérose (rétrécissement des artères),
- si vous souffrez d'hypoparathyroïdie (excès d'hormones parathyroïdiennes),
- si vous souffrez de goutte,
- si vous êtes diabétique,
- si vous suivez un régime hyposodé ou si vous utilisez un substitut de sel contenant du potassium,
- si vous prenez du lithium ou des diurétiques épargneurs de potassium (spiro-nolactone, triaméthérone) ou des suppléments potassiques car leur utilisation avec BIPRETERAX doit être évitée (Cf. « Autres médicaments et BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé »),
- si vous êtes âgé,
- si vous avez présenté des réactions de photosensibilité,
- si vous avez une réaction allergique sévère avec un gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge qui peut rendre difficile la déglutition ou la respiration (ango-oedème), pouvant apparaître à n'importe quel moment au cours du traitement, arrêtez votre traitement et contactez immédiatement votre **médecin**,
- si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :

 - un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartan – par exemple valsartan, telmisartan, irbesartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète,
 - aliskiren.

Votre **médecin** pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre corps.

- laxatifs stimulants (ex : séné),
- anti-inflammatoires non stéroïdiens (ex : ibuprofène) ou dose élevée de salicylates (ex : aspirine),
- amphotéricine B par injection (pour traiter une infection fongique sévère),
- médicaments pour traiter des troubles mentaux tels que dépression, anxiété, schizophrénie... (ex : antécépresseurs tricycliques, neurotropiques),
- tétracalcotide (pour traiter la maladie de Crohn),
- triméthoprime (pour le traitement d'infections),
- vasodilatateurs incluant les dérivés nitrés (produits permettant de dilater les vaisseaux sanguins),
- médicaments utilisés dans le traitement de l'hypotension, du choc ou de l'asthme (ex : éphédrine, noradrénaline ouadrénaline),
- BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé avec des aliments, boissons et de l'alcool

Il est conseillé de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé avant un repas.

GROSSESSE ET ALLAITEMENTSi vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez d'être enceinte, demandez conseil à votre **médecin** ou **pharmacien** avant de prendre ce médicament.**Grossesse**Vous devez informer votre **médecin** si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte.Votre **médecin** vous recommandera normalement d'arrêter de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé avant d'être enceinte ou dès que vous apprenez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé.

BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire très gravement à votre enfant.

Allaitement

Il ne devrait pas prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé si vous allaitez.

Informez votre **médecin** si vous allaitez, ou si vous êtes sur le point de commencer l'allaitement. BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé est contre-indiqué chez les femmes qui allaitent. Votre **médecin** pourra choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est nouveau-né ou prématuré.Consultez votre **médecin** immédiatement.**CONDUITE DE VÉHICULES ET UTILISATION DE MACHINES**

Généralement, BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé n'affecte pas la vigilance mais des réactions individuelles comme des étourdissements ou de la fatigue en relation avec une baisse de la pression artérielle peuvent survenir chez certains patients. Par conséquent, votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines peut être diminuée.

BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé contient du lactose monohydratéSi votre **médecin** vous a informé que vous présentez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.**3. COMMENT PRENDRE BIPRETERAX 5 MG/1,25 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?**Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre **médecin**.Vérifiez auprès de votre **médecin** ou **pharmacien** en cas de doute. La dose recommandée est de un comprimé par jour. Votre **médecin** pourra être amené à modifier la dose en eau ou une prise quotidienne, de préférence le matin et avant le repas.

Si vous avez pris plus de BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé que vous n'en aviez nécessaire

Consultez immédiatement votre **médecin** ou votre **pharmacien**.Si vous avez pris trop de comprimés, contactez immédiatement votre **médecin** ou l'hôpital le plus proche. L'événement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension. Si une hypertension importante se produit (associée à des nausées, vomissements, crampes, étourdissements, somnolence), étant toutefois, changements dans la quantité d'urine produite par les reins), elle peut être combattue en allongeant le patient, jambes relevées.

Si vous oubliez de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé

Il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace.

Cependant, si vous avez oublié de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé le jour suivant reprenez simplement votre traitement comme d'habitude.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculéLe traitement de l'hypertension artérielle étant généralement un traitement de longue durée, vous devez demander conseil à votre **médecin** avant de l'interrompre.Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre **médecin** ou à votre **pharmacien**.**4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ÉVENTUELS ?**

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

Arrêtez de prendre ce médicament et consultez immédiatement un **médecin si vous remarquez l'un ou l'autre des effets secondaires graves suivants :**

- étourdissements sévères ou événements dus à l'hypotension (Fréquent) (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10),
- bronchospasme (sensation de serrement dans la poitrine, souffre bruyant et court), (Peu fréquent) (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 100),
- gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, difficulté à respirer (ango-oedème) (Cf. « Avertissements et précautions »), (Peu fréquent) (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 1000),
- manifestations cutanées sévères telles que érythème multiforme, éruptions cutanées débutant souvent par des taches rouges et des démangeaisons sur le visage, le cou et l'abdomen, un enrouement de la voix, une perte d'appétit, une diarrhée et une urticaire.

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des

Dr. AMINE Soufiane

Spécialiste en cardiologie

Maladies du cœur et des vaisseaux

Diplômé en Echographie cardiaque - Vienne

Attestation en échodoppler vasculaire - Paris

Cardiologie et explorations cardiovasculaires

Electrocardiogramme

Epreuve d'effort

Holter Tensionnel

Holter Rythmique

الدكتور أمين سفيان
اختصاصي في أمراض القلب والشرايين

طب القلب والأوعية الدموية

ارتفاع ضغط الدم

دبلوم في المحسن القلب بالصدى - فيينا

شهادة فحص الشرايين بالصدى و الدوبليير - باريس

تخطيط القلب

فحص اختبار الجهد

قياس الضغط الدموي بالهولتير

فحص تخطيط القلب بالهولتير

Casablanca le : الدار البيضاء في :

16/10/2019

Mme BOUTALEB Sophia**NOTE D'HONORAIRE : 2019/462**

Actes	Montant
Consultation+ECG	300,00
Holter tensionnel	800,00
Total :	1 100,00

Arrêtée la présente note d'honoraire à la somme de :

MILLE CENT DIRHAMS

Dr. Soufiane SOFI
Anesth. et réanim. et Médecine de l'urgence
Rés. Sami 1er étage Casablanca
Tel. 0522 36 55 55 / 0522 36 55 53 / 0522 36 55 54
Fax: 0522 36 55 55 / 0522 36 55 53 / 0522 36 55 54
Mobile: 06 59 39 40 40

Angle boulevard Dr. Mohamed Sijilmassi (ex Bd du Phare) et boulevard Tantan, Résidence SAMI,
1^{er} étage, Bourgogne-Casablanca

Tel : 05 22 36 55 55 / Urgences : 06 59 39 40 40

زاوية شارع طانطان وشارع الدكتور السجلامي (شارع المغاربة سابقاً)، إقامة سامي، بوركون- الدار البيضاء

الهاتف: 05 22 36 55 55 / 05 22 36 55 54 / مستعجلات: 06 59 39 40 40

Ambulatory Blood Pressure Report

Patient Name: Boutaleb Sophia

Patient ID: 001

Test Begin: 2019/10/16 17:00:00

Patient Information

Patient ID:	001	Age:	
Patient Name:	Boutaleb Sophia	Sex:	Woman
Address:		Height:	cm
		Weight:	kg
OutpatientNo:		Nationality:	
Admission No:		Birthday:	2019/10/17
Bed No:		Telephone:	
Department No:		Email:	

Current Medications

--	--	--

Examine Result

All BP Averages:	139.2/85.5mmHg	BP threshold:	140/90mmHg				
Day BP Averages:	139.6/86.1mmHg	BP threshold:	120/80mmHg				
Night BP Averages:	138.1/83.4mmHg						
Day BP Load Value:Nomal<40%		Night BP Load Value:Nomal<50%					
SYS(>140mmHg) 49.1%		SYS(>120mmHg) 83.3%					
DIA(>90mmHg) 35.1%		DIA(>80mmHg) 66.7%					
Maximum SYS	178mmHg	on	2019/10/17 14:46	Minimum SYS	99mmHg	on	2019/10/17 07:30
Maximum DIA	113mmHg	on	2019/10/17 15:46	Minimum DIA	59mmHg	on	2019/10/17 07:30
Circadian rhythm of BP:SYS Night Des.	1.1%			DIA Night Des.	3.2%		Normal:10%-15%
BP CV:	All:SYS	11.7%	DIA	12.6%	AASI: SYS	0.53	
	Day:SYS	11.8%	DIA	13.1%			
	Night:SYS	11.2%	DIA	10.3%			

Comments & Diagnoses

Holter tensionnel en faveur d'une hypertension arterielle systolodiastolique à predominance nocturne minime à moyenne grade II

Doctor

Assistant

Dr. Soutaine AMINE
Date: 05/22/2019
Angie BD Tension Arterielle Dr. Soutaine
Rés. Soutaine Dr. Soutaine Dr. Soutaine
Dr. Soutaine AMINE

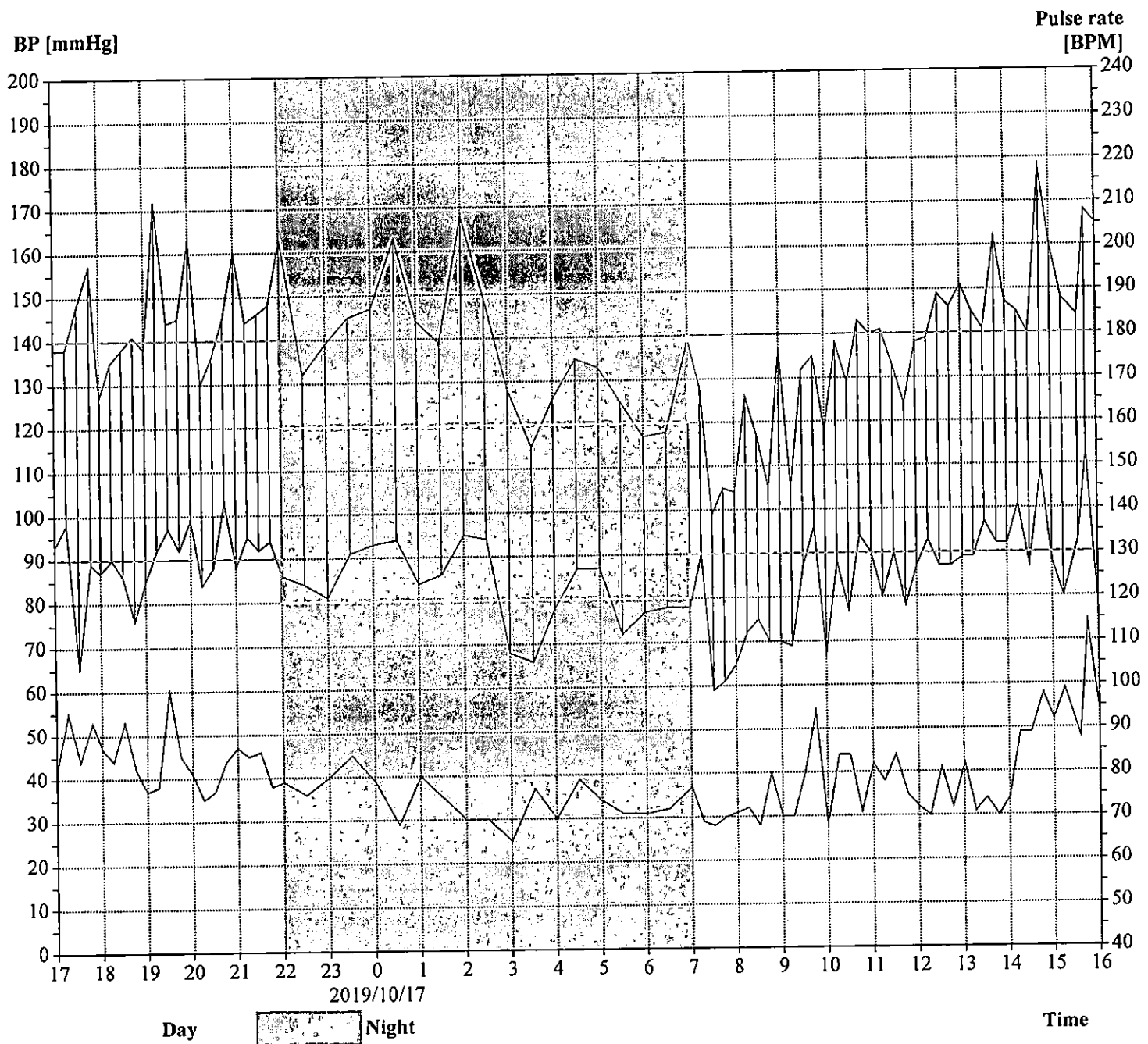
Ambulatory Blood Pressure Report

Patient Name: Boutaleb Sophia

Patient ID: 001

Test Begin: 2019/10/16 17:00:00

BP Trend vs Time



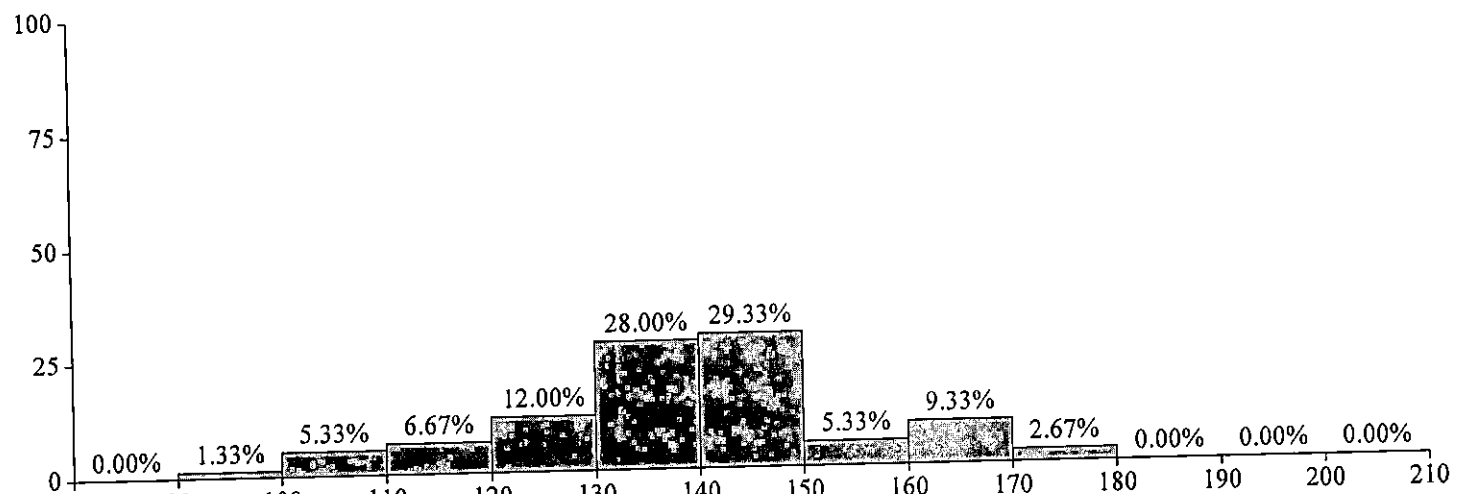
Ambulatory Blood Pressure Report

Patient Name: Boutaleb Sophia

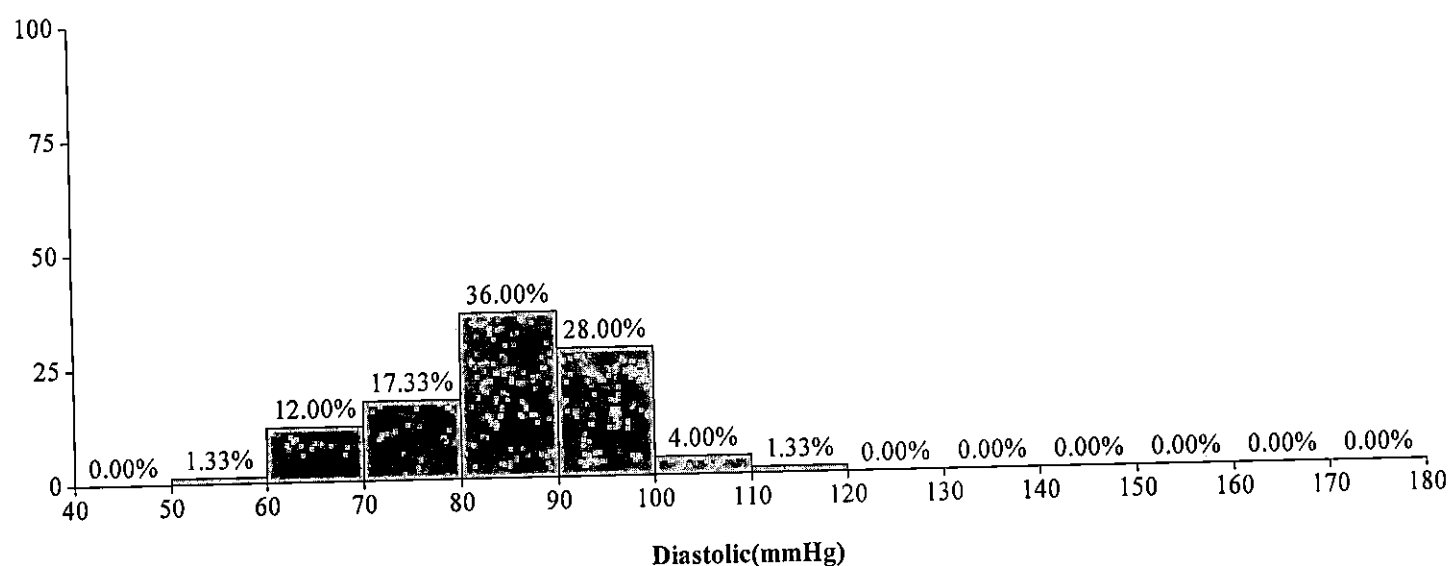
Patient ID: 001

Test Begin: 2019/10/16 17:00:00

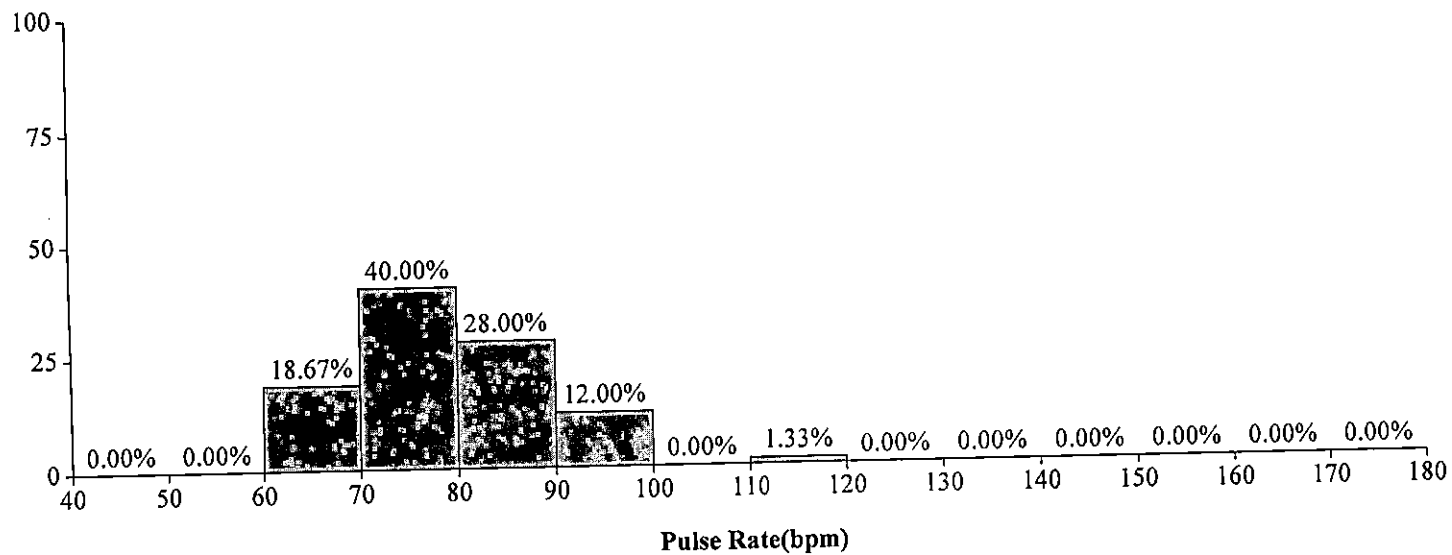
Histogram(All)



Systolic(mmHg)



Diastolic(mmHg)



Pulse Rate(bpm)

Ambulatory Blood Pressure Report

Patient Name: Boutaleb Sophia

Patient ID: 001

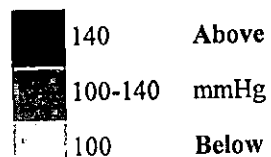
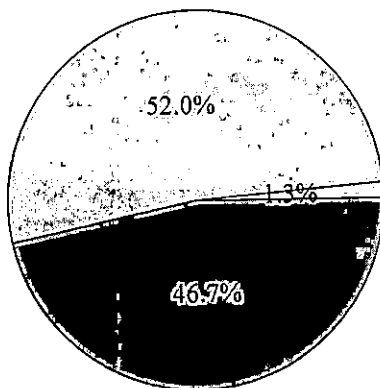
Test Begin: 2019/10/16 17:00:00

Pie chart(All)

Maximum: 178(mmHg)(14:46)

Minimum: 99(mmHg)(07:30)

Averages: 139.24(mmHg)

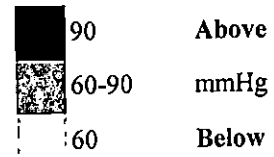
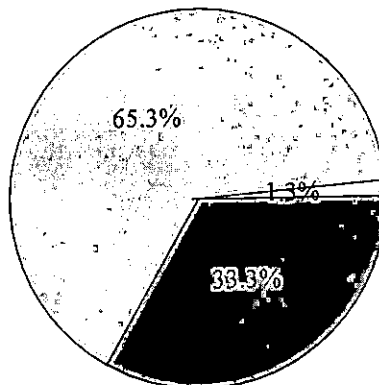


Systolic(mmHg)

Maximum: 113(mmHg)(15:46)

Minimum: 59(mmHg)(07:30)

Averages: 85.48(mmHg)

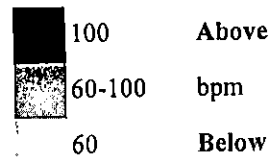
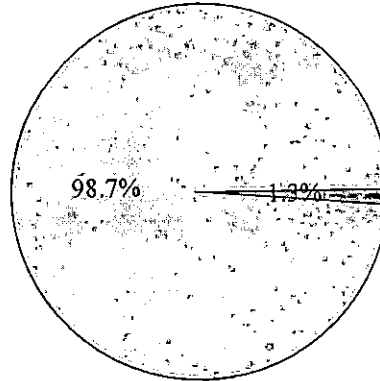


Diastolic(mmHg)

Maximum: 114(BPM)(15:46)

Minimum: 65(BPM)(03:00)

Averages: 79.71(BPM)



Pulse Rate(bpm)

Ambulatory Blood Pressure Report

Patient Name: Boutaleb Sophia

Patient ID: 001

Test Begin: 2019/10/16 17:00:00

Measured Data

Num	Date	Time	Sys	Map	Dia	PP	PR	State	Comment
1	2019/10/16	17:00	138	111	93	45	82	0	
2	2019/10/16	17:15	138	113	98	40	95	0	
3	2019/10/16	17:31	148	79	65	83	84	0	
4	2019/10/16	17:47	157	103	89	68	93	0	
5	2019/10/16	18:00	127	98	87	40	87	0	
6	2019/10/16	18:15	135	109	90	45	84	0	
7	2019/10/16	18:30	138	102	86	52	93	0	
8	2019/10/16	18:45	140	104	76	65	82	0	
9	2019/10/16	19:00	138	104	85	53	77	0	
10	2019/10/16	19:15	172	125	92	80	78	0	
11	2019/10/16	19:30	144	113	97	47	100	0	
12	2019/10/16	19:45	145	120	92	53	85	0	
13	2019/10/16	20:00	163	106	99	64	81	0	
14	2019/10/16	20:15	130	102	84	46	75	0	
15	2019/10/16	20:30	136	106	88	48	77	0	
16	2019/10/16	20:45	145	113	103	42	84	0	
17	2019/10/16	21:00	160	103	88	72	87	0	
18	2019/10/16	21:15	144	114	95	49	85	0	
19	2019/10/16	21:30	146	118	92	54	86	0	
20	2019/10/16	21:45	148	120	94	54	78	0	
21	2019/10/16	22:01	163	112	86	77	79	0	
22	2019/10/16	22:30	132	97	84	48	76	0	
23	2019/10/16	23:00	139	112	81	58	80	0	
24	2019/10/16	23:30	145	104	91	54	85	0	
25	2019/10/17	00:00	147	111	93	54	79	0	
26	2019/10/17	00:31	163	120	94	69	69	0	
27	2019/10/17	01:00	144	114	84	60	80	0	
28	2019/10/17	01:30	139	101	86	53	75	0	
29	2019/10/17	02:00	168	138	95	73	70	0	
30	2019/10/17	02:30	149	118	94	55	70	0	
31	2019/10/17	03:00	128	90	68	60	65	0	
32	2019/10/17	03:31	115	80	66	49	77	0	
33	2019/10/17	04:00	126	93	78	48	70	0	
34	2019/10/17	04:30	135	95	87	48	79	0	
35	2019/10/17	05:00	133	110	87	46	74	0	
36	2019/10/17	05:30	125	88	72	53	71	0	
37	2019/10/17	06:00	117	88	77	40	71	0	
38	2019/10/17	06:30	118	89	78	40	72	0	
39	2019/10/17	07:00	139	102	78	61	77	0	
40	2019/10/17	07:15	128	104	90	38	69	0	
41	2019/10/17	07:30	99	77	59	40	68	0	
42	2019/10/17	07:45	105	72	61	44	70	0	
43	2019/10/17	08:00	104	81	65	39	71	0	

This report can only be used for clinical reference, It can not be used as proof for clinical diagnosis.

Ambulatory Blood Pressure Report

Patient Name: Boutaleb Sophia

Patient ID: 001

Test Begin: 2019/10/16 17:00:00

Measured Data

Num	Date	Time	Sys	Map	Dia	PP	PR	State	Comment
44	2019/10/17	08:15	126	88	72	54	72	0	
45	2019/10/17	08:30	117	94	75	42	68	0	
46	2019/10/17	08:45	105	80	70	35	80	0	
47	2019/10/17	09:00	137	87	70	67	70	0	
48	2019/10/17	09:15	105	80	69	36	70	0	
49	2019/10/17	09:30	132	107	87	45	80	0	
50	2019/10/17	09:45	135	111	96	39	94	0	
51	2019/10/17	10:00	118	81	67	51	68	0	
52	2019/10/17	10:15	138	109	88	50	84	0	
53	2019/10/17	10:30	129	85	77	52	84	0	
54	2019/10/17	10:45	143	109	94	49	71	0	
55	2019/10/17	11:00	140	109	90	50	82	0	
56	2019/10/17	11:15	141	91	80	61	78	0	
57	2019/10/17	11:30	133	104	90	43	84	0	
58	2019/10/17	11:45	124	92	78	46	75	0	
59	2019/10/17	12:00	138	100	87	51	72	0	
60	2019/10/17	12:15	139	109	93	46	70	0	
61	2019/10/17	12:30	149	95	87	62	81	0	
62	2019/10/17	12:45	146	111	87	59	72	0	
63	2019/10/17	13:01	151	112	89	62	82	0	
64	2019/10/17	13:15	145	120	89	56	71	0	
65	2019/10/17	13:30	141	112	97	44	74	0	
66	2019/10/17	13:46	162	129	92	70	70	0	
67	2019/10/17	14:00	147	113	92	55	74	0	
68	2019/10/17	14:15	145	119	101	44	89	0	
69	2019/10/17	14:30	140	111	87	53	89	0	
70	2019/10/17	14:46	178	120	109	69	98	0	
71	2019/10/17	15:00	160	112	88	72	92	0	
72	2019/10/17	15:15	148	105	80	68	99	0	
73	2019/10/17	15:35	144	105	93	51	88	0	
74	2019/10/17	15:46	168	123	113	55	114	0	
75	2019/10/17	16:01	165	129	77	88	93	0	

↑ ↑