

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

- 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 - 5ème 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° P19-0044827

MDP: 21805

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 883 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : BELGUANA Fatma

Date de naissance : 1940

Adresse : Cité d'Ismail Bloc 38 N° 5 Casa

Tél. : 06 41 42 27 00 Total des frais engagés : 1639,60 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 21 / 01 / 2020

Nom et prénom du malade : Belguana Fatma Age :

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

Nature de la maladie : Cardiopathie ischémique

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires
21.01.20	Echographie Cardiologie		2000,00

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE IBN ROUAND Mehdi BELAYACH 355, Av. Reda Guedira, Cité Djamaa Casablanca - Tél: 0522 37 07 06	21/01/20	539,60

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

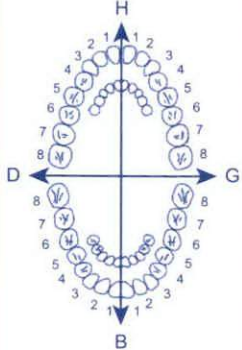
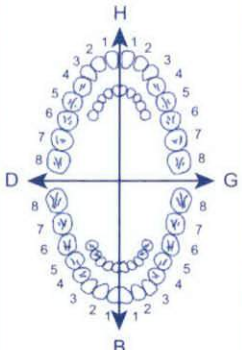
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

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 canalaires, ainsi que le bilan de l'

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient														
				Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>													
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>													
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>													
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>													
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE																
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</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 colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B																
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
			DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
		DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



Cardiologie
Cardiologie Interventionnelle

أمراض القلب والشرايين
قسطرة أمراض القلب والشرايين

Dr Hind EL FILALI ADIB

Cardiologue

Cardiologue Interventionnelle

Diplômée de la faculté de médecine de Bordeaux

Epreuve d'effort-Echographie cardiaque

Réadaptation cardiaque

الدكتورة هند الفيلالي أديب

أخصائية في أمراض القلب والشرايين

أخصائية في قسطرة أمراض القلب والشرايين

خريجة كلية الطب ببوردو

فحص القلب بالصدى - اختبار الجهد

إعادة التأهيل القلبي

Mme. BELGUANA FATNA

le : 21/01/2020

Ordonnance

34.60^{x3}

LASILIX 40mg 2CP LE MATIN

248.00

COVERSYL10mg 1CP/J LE MATIN

30.70

KARDEGIC 75mg 1SCHT/J LE MIDI

99.00

LD NOR 20mg 1CP/J LE SOIR

58.10

CARDENSIEL 5mg 1/2CP/J LE SOIR

539.60

REGIME PEU SALE

QSP 3 MOIS RENOUVELABLE

Dr. Hind EL FILALI ADIB
Cardiologue
Cardiologue Interventionnelle
120, Bd. My Idriss 1er. Résidence My Idriss
2ème Etage - N° 4 CASABLANCA
Tél: 0522 86 20 74 - Fax: 0522 86 20 76
ICE : 001625537000091

Docteur Hind EL FILALI

كوفرسيل® 10 ملغ

بيراندوبريل أوجنين ، حبات ملبسة

248,00

اقرأ بدقة هذه معلومات هامة

- احتفظ بهذه معلومات هامة
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى اسأل الطبيب أو الصيدلاني أو الممرض (ة).
- لقد وصف هذا الدواء لك شخصياً، فلا يجوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة، فقد نلحق به الضرر.
- إذا شعرت بأي آثار جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلاني أو الممرض (ة). هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المألوفة بها في هذه النشرة (انظر إلى مقطع 4 : وماهي الآثار الجانبية المحتملة؟)

- الأدوية المستعملة في علاج هبوط الضغط الشرياني، أو في علاج الوهن، أو في علاج الربو (إنهيدرين أو بنودافينيل أو أوبانثين)،
- الأمراض الحشوية وخاصة الحقنة عبر الوريد (المستعملة في علاج أعراض التهاب المفاصل الروماتويدي).

كوفرسيل 10 ملغ، حبات ملبسة مع الطعام والشراب

تستحسن أخذ كوفرسيل 10 ملغ، حبات ملبسة قبل وجبة الطعام.

الحمل والرضاعة

إذا كنت حاملاً أو مرضعاً، أو تعتقدن بأنك حامل أو تنخططين للإنجاب، عليك باستشارة الطبيب أو الصيدلاني قبل تعاطي هذا الدواء.

الحمل

من المتوقع أن تعلمي طبيبك إن كنت تفحصين بأنك حامل (أو إن كنت تتوقعين الحمل). فقد يطلب منك طبيب التوليد أن تأخذ كوفرسيل 10 ملغ حبات ملبسة قبل فروع الحمل أو بمجرد ظهوره. كما سيصف لك دواء آخر بدلاً من كوفرسيل 10 ملغ حبات ملبسة.

لا تنصح بأخذ كوفرسيل 10 ملغ حبات ملبسة في بداية الحمل. كما يحظر أخذ قطعاً بعد الشهر الثالث من العمل، حيث أنه يشكل خطراً على الجنين.

الرضاعة

أعلمي طبيبك إن كنت ترضعين (أو على وشك الإرضاع).

لا يجوز استعمال كوفرسيل 10 ملغ حبات ملبسة لدى المرأة المرضع. فإن كنت مصرة على الإرضاع، فسوف يختار لك طبيبك علاجاً آخر، وخاصة إن كان مطلق حديث الولادة أو إن كانت ولادته متكررة.

بالنسبة لقيادة السيارات والعمل على الآلات

إن كوفرسيل 10 ملغ، حبات ملبسة لا يؤثر على اليقظة، لكن قد يظهر إحساس بالدوار أو بالتعب لدى بعض المرضى نتيجة لهبوط الضغط الشرياني. لذا فقد تخف القدرة على قيادة السيارات أو العمل على الآلات.

باحتوي كوفرسيل 10 ملغ، حبات ملبسة على سكر الحليب (اللاكتوز)

في حالة عدمك طبيبك بأن جسمك لا يتقبل بعض أنواع السكر، عليك بمراجعتهم قبل أخذ هذا الدواء.

3. كيف يؤخذ كوفرسيل، حبات ملبسة؟

عليك تأتيا الالتزام بتناول هذا الدواء بالطريقة التي وصفها لك طبيبك. فإن لم تكن متأكداً، عليك باستشارة طبيبك.

يُبلع الحبة مع كأس من الماء، وتستحسن أخذها يومياً في نفس الميعاد في الصباح قبل وجبة الإفطار.

إن طبيبك هو الذي يقرر مقدار الجرعة المناسبة لوضعك.

يتراوح مقدار الجرعة الوصفي بها كالآتي:

ارتفاع الضغط الشرياني: إن الجرعة الإعتيادية في بادي العلاج وجرعة الوفاة عبارة عن 5 ملغ في اليوم. إن تطلب الأمر، يمكن رفع هذه الجرعة، بعد شهر من بدء العلاج، إلى 10 ملغ في اليوم وهي الجرعة القصوى للحد من ارتفاع ضغط الدم.

في حالة عدمك طبيبك، تكون الجرعة الإعتيادية في بادي العلاج عبارة عن 2.5 ملغ في اليوم، ويمكن رفعها، بعد شهر من العلاج، إلى 5 ملغ، ثم إلى 10 ملغ في اليوم إن تطلب الأمر.

الإفراط في الجرعة (التأثيرات الجانبية): الجرعة الإعتيادية في بادي العلاج عبارة عن 5 ملغ في اليوم. يمكن تجاوز هذه الجرعة بعد استشارة الطبيب، إلى 10 ملغ في اليوم وهو الحد الأقصى المسموح به.

في هذه النشرة:

1. ما هو كوفرسيل 10 ملغ، حبات ملبسة وفي أية حالة يُستعمل؟
2. ما هي المعلومات المفروضة معرفتها قبل أخذ كوفرسيل 10 ملغ، حبات ملبسة؟
3. كيف يؤخذ كوفرسيل 10 ملغ، حبات ملبسة؟
4. ما هي الآثار الجانبية التي قد تحصل؟
5. كيف يتحقق قصور كوفرسيل 10 ملغ، حبات ملبسة؟
6. محتوى قصور ومعلومات إضافية.

1. ما هو كوفرسيل 10 ملغ، حبات ملبسة وفي أية حالة يُستعمل؟

الغدة العلاجية الصيدلانية: مثبتات خميرة التحويل (IEC) كود C09AA01، ATC.

إن كوفرسيل 10 ملغ حبات ملبسة، هو عبارة عن مثبت خميرة تحويل (IEC). وهو يعمل على توسيع الأوعية الدموية سهلاً بهذا عمل القلب في ضخ الدم عبرها.

تستعمل كوفرسيل 10 ملغ، حبات ملبسة:

- في علاج ارتفاع الضغط الشرياني.
- في حالة قصور القلب (أي في حالة قصور القلب عن ضخ الكمية الكافية من الدم التي يحتاجها الجسم).
- لتخفيف خطر التعرض للحدوث القلبية، مثل الذبحة القلبية، لدى المصابين بمرض الشريان التاجي (الثابت جريان الدم للقلب عملياً أو معصور ولدى من أصيبوا من قبل بسكتة قلبية).
- وأو لدى من خضعوا لعملية تحسين ورود الدم للقلب عن طريق توسيع الشرايين التي تغذي القلب بالدم.

2. ما هي المعلومات المفروضة معرفتها قبل أخذ كوفرسيل 10 ملغ، حبات ملبسة؟

إن كان لديك أي من الحالات التالية، عليك إبلاغ طبيبك قبل أخذ كوفرسيل 10 ملغ، حبات ملبسة:

LD-NOR® 10, 20 & 40 mg, Comprimé pelliculé (DCI : Atorvastatine)

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'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.

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

LD-NOR® 10, 20 & 40 mg : boîte de 10 et 30 comprimés pelliculés.

Composition :

principe actif	LD-NOR 10 mg	LD-NOR 20 mg	LD-NOR 40 mg
atorvastatine calcium	10,34 mg	20,68 mg	41,36 mg
équivalent à atorvastatine	10 mg	20 mg	40 mg

Excipients : phormasorb regular, microcelac 100, cellulose microcristalline, amidon prégelatinisé, hydroxypropyl cellulose, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, opadry OY-LD-28908 (blanc II), qsp un comprimé pelliculé.

Excipient à effet notoire : lactose monohydrate.

CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE :

LD-NOR comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

INDICATIONS :

LD-NOR comprimé pelliculé est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR, comprimé pelliculé peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais LD-NOR, comprimé pelliculé :

- si vous êtes hypersens (allergique) à LD-NOR, comprimé pelliculé ou à un autre médicament similaire utilisé pour diminuer les lipides ou l'un des composants contenus dans ce médicament.
- si vous avez eu déjà une maladie du foie.
- si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexpliqués
- si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable
- si vous êtes enceinte ou essayez de l'être
- si vous allaitez.

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

MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Faites attention avec LD-NOR, comprimé pelliculé :

- Si vous présentez l'une des situations suivantes, LD-NOR, comprimé pelliculé peut ne pas être adapté pour vous :
- Si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquide dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral.
- Si vous avez des problèmes aux reins.
- Si l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie).
- Si vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexpliquées, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires.
- Si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibraté).
- Si vous buvez régulièrement d'importantes quantités d'alcool.
- Si vous avez des antécédents de maladie du foie.
- Si vous êtes âgés de plus de 70 ans.
- Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé
- Si vous avez une insuffisance respiratoire sévère.
- Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant, et

tablé
d'un
TOUR
une

COI
Ce
ne
si

POI
Ava
ke

La
de

VOI
mémor

LD-NOR est de 80 mg une fois par jour chez les
enfants.

LOT : 200130

UT AV : 01/2023

PPV : 99,00DH

(HQ) Add

MODE D'ADMINISTRATION :

Les comprimés de LD-NOR, comprimé pelliculé doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.
Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.

Si vous pensez que l'effet de LD-NOR, comprimé pelliculé est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin. Si vous avez pris plus de LD NOR comprimé pelliculé qu'il ne faut, contactez immédiatement votre médecin.

SURDOSAGE

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), contactez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avis.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé :

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

EFFETS SECONDAIRES :

Comme tous les médicaments, LD-NOR, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Rare : affecte 1 à 10 patients sur 10000 :

• réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.

• rash sévère avec pelade et gonflement graves de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses-rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds, qui peuvent former des cloques.

• faiblesse musculaire, engourdissement ou douleurs musculaires, associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causées par une atteinte musculaire anormale qui peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

Très rare : affecte moins de 1 patient sur 10000

• la présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématomes peut être le signe d'anomalies du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas, consultez votre médecin dès que possible.

Autres effets indésirables éventuels de LD-NOR, comprimé pelliculé

Effets indésirables fréquents (affectent 1 à 10 patients sur 100) :

- Inflammation des cavités nasales, maux de gorge, saignement de nez.
- Réactions allergiques.
- Augmentation du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie), augmentation du taux de créatine phosphokinase dans le sang.
- Maux de tête.
- Nausées, constipation, flatulences, digestion.
- Douleurs articulaires, douleurs musculaires et maux de dos.
- Résultats d'analyse de sang montrant l'apparition d'une anomalie de la fonction du foie.

Effets indésirables peu fréquents (affectent 1 à 10 patients sur 1000) :

- Anorexie (perte d'appétit), prise de poids, diminution du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, vous devez continuer à surveiller attentivement votre glycémie).
- Cauchemars, insomnie.
- Sensations vertigineuses, engourdissement ou picotements dans les doigts et les orteils, diminution de la sensibilité à la douleur ou au toucher, modification du goût, perte de mémoire.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILI



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

CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même s'il souffre de la même affection.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice :

Dans cette notice :

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

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

Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments

Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps. L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique. Les médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les

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

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner un virement au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

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

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments à effet inotropique,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques entraînant un rythme cardiaque lent ou irrégulier, choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle.

Faites attention avec CARDENSIEL :

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant de prendre CARDENSIEL :

Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

PER: 03 2023

LOT: 9MA082

Lasilix 40mg
20 Cp séc

P.P.V : 340DH60



SANOFI 

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

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

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

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

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

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

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

Formes pharmaceutiques et présentations

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

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

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

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

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

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

Lasilix[®] 40 mg

Lasilix[®] 20 mg/2 ml

PER: 03 2023

LOT: 9MA082

Lasilix 40mg
20 Cp séc

P.P.V : 340DH60



SANOFI 

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

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

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

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

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

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

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

Formes pharmaceutiques et présentations

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

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

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

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

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

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

PER: 03 2023

LOT: 9MA082

Lasilix 40mg
20 Cp séc

P.P.V : 340DH60



SANOFI 

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

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

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

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

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

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

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

Formes pharmaceutiques et présentations

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

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

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

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

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

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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



Dr Hind EL FILALI ADIB

Cardiologue

Cardiologue Interventionnelle

Diplômée de la faculté de médecine de Bordeaux

Epreuve d'effort-Echographie cardiaque
Réadaptation cardiaque

الدكتورة هند الفيلالي أديب

أخصائية في أمراض القلب والشرايين

أخصائية في قسطرة أمراض القلب والشرايين

خريجة كلية الطب ببورفو

فحص القلب بالصدى - اختيار الجهد
إعادة التأهيل القلبي

le : 21/01/2020

Date : 21/01/2020

à : Mme. BELGUANA FATNA

Acte :

CONSULTATION+ECG: 300.00 MAD

DOPPLER DES VAISSEaux DU COU : 800.00 MAD

Montant :

MILLE CENTS DIRHAMS

Docteur Hind EL FILALI
Cardiologue Interventionnelle
129 Bd. My Idriss 1er- Résidence My Idriss
2ème Etage - N° 4 CASABLANCA
Tél: 0522 86 20 74 Fax: 0522 86 20 76
ICE : 001625537000091



Dr Hind EL FILALI ADIB

Cardiologue

Cardiologie Interventionnelle

Diplômée de la faculté de médecine de Bordeaux

Epreuve d'effort-Echographie cardiaque

Réadaptation cardiaque

الدكتورة هند الفيلالي أديب

أخصائية في أمراض القلب والشرابيين

أخصائية في قسطرة أمراض القلب والشرابيين

خريجة كلية الطب ببوردو

فحص القلب بالصدى - اختبار الجهد

إعادة التأهيل القلبي
21/01/2020

Mme BELGUANA FATNA

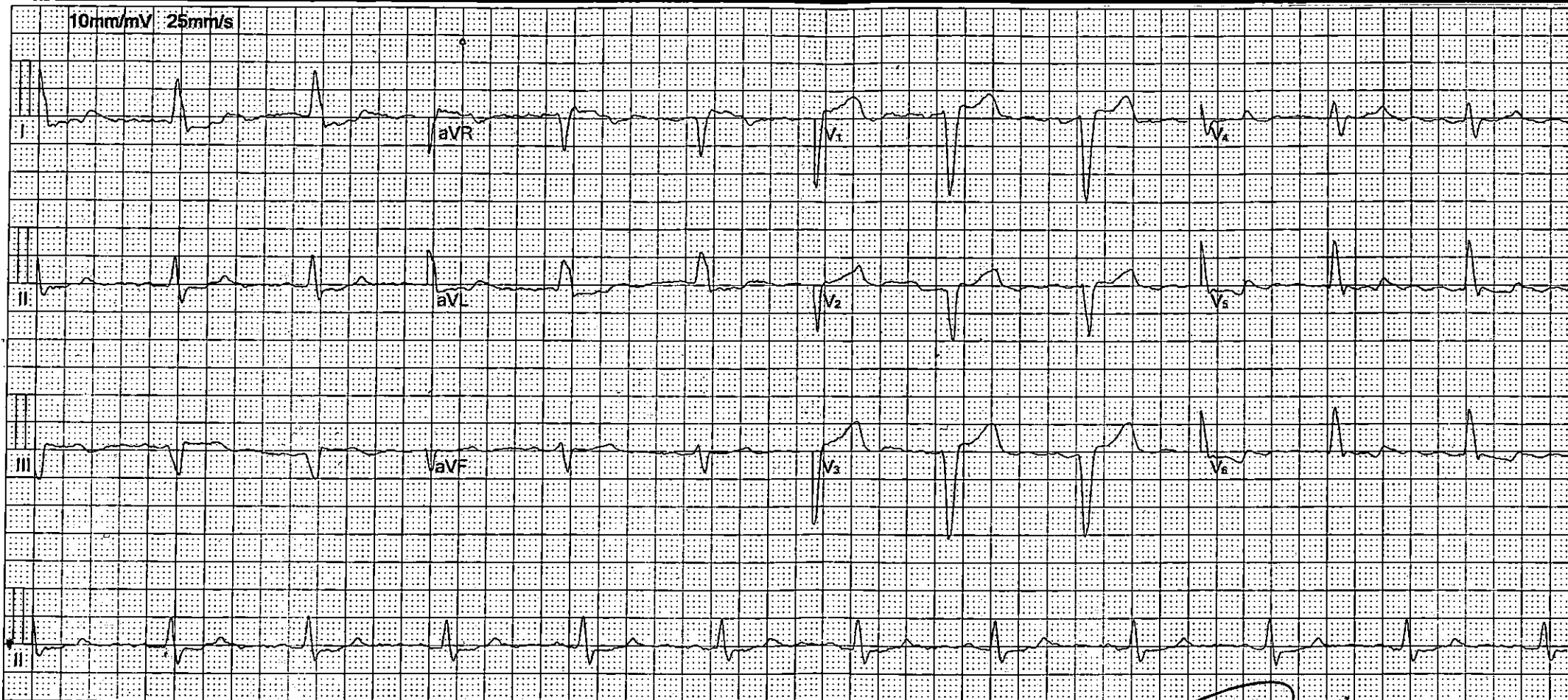
DOPPLER DES VAISSEAUX-DU-CAU

- Du côté droit et gauche : Surcharge athéromateuse diffuse au niveau des deux carotides primitives avec augmentation du rapport intima-média. Carotides internes et externes athéromateuses sans aucune lésion significative. Présence au niveau bulbaire droit d'une plaque de 15% sessile sans retentissement hémodynamique en aval
- Vertébrales normales et le flux est dans le sens physiologique

DR HIND EL FILALI ADIB

Dr. Hind EL FILALI ADIB
Cardiologue
Cardiologie Interventionnelle
120 Bd. Moulay Idriss 1er Résidence Moulay Idriss
2ème étage - N° 2 CASABLANCA
Tél: 05 22 86 20 74 - Fax: 05 22 86 20 76
ICB : 00 1 625057000001

10mm/mV 25mm/s



Fréquence : 1000 Hz	Interval.PQ : 186 ms
Durée ECG : 17 s	Interval. QT : 511 ms
FC : 61 bpm	Interval. QTc : 515 ms
Durée P : 112 ms	Axe P : 56.5°
Durée QRS : 119 ms	Axe QRS : -14.8°
Durée T : 362 ms	Axe T : 63.3°

Filtre Principal: On Filtre ADS: On

Suggestion
Dr. Hind EL FILALI ADIB
Cardiologue
Cardiologue Interventionnelle
120, Bd. My Idnes 1er. Résidence My Idnes
2ème Etage - N° 4 CASABLANCA
Tél: 0522 86 20 74 - Fax: 0522 86 20 76
ICE : 001625537600001
Signature Médecin: