

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

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



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

Déclaration de Maladie

N° W19-566061

77638

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 668 Société : RAM

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : SAGHIA BANOU ABOLPAWAG

Date de naissance : 01/01/1942

Adresse : HAY SALMIA II Rm 1 N° 215 CASA

Tél. : 06 35 23 795

Total des frais engagés : 578,10 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 09 JUL 2021

Nom et prénom du malade : KARMI FATNA

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

Nature de la maladie :

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 : CASA Le : 08/07/21

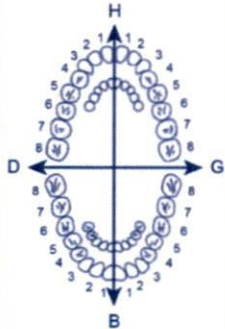
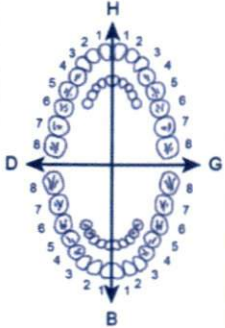
Signature de l'adhérent(e) :

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
				INP : <input type="text"/>
	Malochie chronique			

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
		578,10

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

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

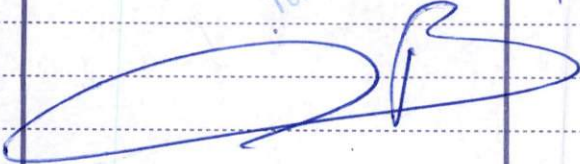
RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES				
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.				
Important : Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.				
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>
				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 COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	H 25533412 21433552 00000000 00000000 D ————— G 00000000 00000000 35533411 11433553 B			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	[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

PHARMACIE BELLOUCH
Rue 1 N°116 Salma II Sidi
Casablanca
Tél: 22 38 36 84

Casa Le

Facture N° 10

M. SAGHIR BA Moud
Abdelmalek

Quantité	désignation	Prix	Montant
1	Carbimazepine 100	-	2700
1	ODIAY myy	-	6880
1	Protex 2,5 mg	-	122,40
2	Stipend. 700 mg 1076211,20		
2	Detercilop 72,00 144,00		
<p>ICE: 092014547</p> <p>00163761111119</p> <p>No = 57810</p>			
			

LOT202739 1

EXP 01 202

PP 00

68,80

TAPE 10520

STAGID 700 mg,
comprimé sécable
Embonate de metformine

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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE STAGID 700 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE STAGID 700 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE STAGID 700 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER STAGID 700 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE STAGID 700 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament est un antidiabétique oral (biguanide). Il est destiné au traitement du diabète associé à un régime alimentaire adéquat. Il peut parfois être prescrit en association à l'insuline.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE STAGID 700 mg, comprimé sécable ?

• Ne prenez jamais STAGID 700 mg, comprimé sécable

les

• si vous

à la

autres

dans

• si vous

à vos

• si vous

contrôl

accompagnant par

exemple d'une hyperglycémie

sévère (taux de sucre trop élevé

dans le sang), de nausées, de

vomissements, d'une déshydrata-

tion, d'une perte de poids rapide

ou d'une acidocétose. L'acidocé-

tose est une affection qui

consiste en une accumulation

dans le sang de substances

appelées « corps cétoniques » et

qui peut provoquer un précoma

diabétique. Les symptômes sont

plus particulièrement une douleur

à l'estomac, une respiration

rapide et profonde, une envie de

dormir ou une haleine ayant une

odeur fruitée inhabituelle,

• si vous avez perdu trop d'eau

(déshydratation), par exemple

suite à une diarrhée persistante

ou sévère, ou si vous avez vomi

plusieurs fois d'affilée. La

déshydratation peut entraîner

des problèmes de reins, qui

peuvent vous mettre en danger

d'acidose lactique (voir « Faites

attention avec STAGID 700 mg,

comprimé sécable »).

• si vous avez une infection grave,

par exemple une infection des

poumons ou des bronches, ou

une infection des reins. Des

infections sévères peuvent

entraîner des problèmes de reins

qui peuvent vous mettre en

danger d'acidose lactique

(voir « Faites attention avec

STAGID 700 mg, comprimé

sécable » ci-dessous).

• si vous prenez un traitement contre

l'insuffisance
avez récemm
cardiaque, si
graves problè
sanguine (tel
avez des diffi
Ceci peut en
d'apport en o

LOT
EXP
PPV

210037
01 2024
107.60

107/60

• Faites attent
700 mg, comp

**Veuillez noter
particulier su
lactique:**

STAGID peut
complication tr
appelée acido
particulier si
fonctionnent p
Le risque d'ac
également ac
diabète non
prolongé ou
d'alcool. Les
l'acidose lac
vomissements
ventre (doule
avec crampes
sensation de
avec une fatig
difficultés à
vous trouve
situation, vou
besoin d'être
immédiateme
un traitemen
lactique peut
coma. Arrêtez
prendre STA
immédiateme
l'hôpital le plu

STAGID à lui
pas d'hypogly
sucre dans le
Cependant,
STAGID en r
d'autres médic

STAGID 700 mg,
comprimé sécable
Embonate de metformine

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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE STAGID 700 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE STAGID 700 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE STAGID 700 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER STAGID 700 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE STAGID 700 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament est un antidiabétique oral (biguanide). Il est destiné au traitement du diabète associé à un régime alimentaire adéquat. Il peut parfois être prescrit en association à l'insuline.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE STAGID 700 mg, comprimé sécable ?

• Ne prenez jamais STAGID 700 mg, comprimé sécable

les

• si vous

à la

autres

dans

• si vous

à vos

• si vous

contrôl

accompagnant par

exemple d'une hyperglycémie

sévère (taux de sucre trop élevé

dans le sang), de nausées, de

vomissements, d'une déshydrata-

tion, d'une perte de poids rapide

ou d'une acidocétose. L'acidocé-

tose est une affection qui

consiste en une accumulation

dans le sang de substances

appelées « corps cétoniques » et

qui peut provoquer un précoma

diabétique. Les symptômes sont

plus particulièrement une douleur

à l'estomac, une respiration

rapide et profonde, une envie de

dormir ou une haleine ayant une

odeur fruitée inhabituelle,

• si vous avez perdu trop d'eau

(déshydratation), par exemple

suite à une diarrhée persistante

ou sévère, ou si vous avez vomi

plusieurs fois d'affilée. La

déshydratation peut entraîner

des problèmes de reins, qui

peuvent vous mettre en danger

d'acidose lactique (voir « Faites

attention avec STAGID 700 mg,

comprimé sécable »).

• si vous avez une infection grave,

par exemple une infection des

poumons ou des bronches, ou

une infection des reins. Des

infections sévères peuvent

entraîner des problèmes de reins

qui peuvent vous mettre en

danger d'acidose lactique

(voir « Faites attention avec

STAGID 700 mg, comprimé

sécable » ci-dessous).

• si vous prenez un traitement contre

l'insuffisance
avez récemm
cardiaque, si
graves problè
sanguine (tel
avez des diffi
Ceci peut en
d'apport en o

LOT
EXP
PPV

210037
01 2024
107.60

107/60

• Faites attent
700 mg, comp

**Veuillez noter
particulier su
lactique:**

STAGID peut
complication tr
appelée acido
particulier si
fonctionnent p
Le risque d'ac
également ac
diabète non
prolongé ou
d'alcool. Les
l'acidose lac
vomissements
ventre (doule
avec crampes
sensation de
avec une fatig
difficultés à
vous trouve
situation, vou
besoin d'être
immédiateme
un traitemen
lactique peut
coma. Arrêtez
prendre STA
immédiateme
l'hôpital le plu

STAGID à lui
pas d'hypogly
sucre dans le
Cependant,
STAGID en r
d'autres médic

Preterax[®] Arginine 2,5 mg / 0,625 mg

Comprimé pelliculé

Péridopril arginine/Indapamide

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions interrogez votre médecin ou à 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 à votre pharmacien. Certains effets indésirables pourraient être graves. D'autres peuvent être bénins. Mais tous les effets indésirables ne sont pas mentionnés dans cette notice. • Cf. Quels sont les effets indésirables.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que PRETERAX 2,5 mg/0,625 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PRETERAX 2,5 mg/0,625 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre PRETERAX 2,5 mg/0,625 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver PRETERAX 2,5 mg/0,625 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE PRETERAX 2,5 MG/0,625 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - péridopril et diurétiques, code ATC : C09BA04. PRETERAX 2,5 mg/0,625 mg, comprimé pelliculé est une association de deux principes actifs, péridopril et 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 (IEC). 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 PRETERAX 2,5 MG/0,625 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 PRETERAX 2,5 mg/0,625 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 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 démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si un membre de votre famille a déjà eu ces symptômes quel que soit les circonstances (angio-œdème).
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'akisirène 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 de l'artère rénale).
- si vous êtes dialysé ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, PRETERAX peut ne pas être adapté.
- 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 PRETERAX 2,5 mg/0,625 mg, comprimé pelliculé en début de grossesse (Cf. Grossesse et allaitement)).
- si vous allaitez.
- si vous êtes actuellement traité par saquinavir/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque (voir les rubriques «Avertissements et précautions» et «Autres médicaments et PRETERAX 2,5 mg/0,625 mg»).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre PRETERAX 2,5 mg/0,625 mg, comprimé pelliculé :

- si vous avez une sténose aortique (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.

- baclofène (pour traiter les spasmés musculaires),
 - médicaments pour le cœur (ex : digoxine),
 - calcium (pour les os),
 - laxatifs stimulants,
 - anti-inflammatoires non stéroïdiens (ex : aspirine),
 - amphotéricine B (pour les champignons),
 - médicaments pour le cœur (ex : digoxine),
 - tétracycline (pour les infections),
 - triméthoprime (pour les infections),
 - vasodilatateurs (pour les maladies cardiovasculaires),
 - médicaments utilisés dans le traitement de l'hypertension, du choc ou de l'asthme (ex : éphédrine, noradrénaline ou adrénaline).
- PRETERAX 2,5 mg/0,625 mg, comprimé pelliculé avec des aliments, boissons et de l'alcool

Il est conseillé de prendre PRETERAX 2,5 mg/0,625 mg, comprimé pelliculé avant un repas.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Si 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 PRETERAX 2,5 mg/0,625 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 PRETERAX 2,5 mg/0,625 mg, comprimé pelliculé.

PRETERAX 2,5 mg/0,625 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 PRETERAX 2,5 mg/0,625 mg, comprimé pelliculé si vous allaitez.

Informez votre médecin si vous allaitez ou si vous êtes sur le point de commencer l'allaitement. PRETERAX 2,5 mg/0,625 mg, comprimé pelliculé est contre-indiqué chez les femmes qui allaitent. Votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est nouveau-né ou prématuré.

CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

Généralement, PRETERAX 2,5 mg/0,625 mg, comprimé pelliculé n'affecte pas la vigilance mais des réactions individuelles comme des étourdissements ou de 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.

PRETERAX 2,5 mg/0,625 mg, comprimé pelliculé contient du lactose monohydraté

Si votre médecin vous a informé que vous présentez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE PRETERAX 2,5 MG / 0,625 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Veillez 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 augmenter la posologie à 2 comprimés par jour ou si vous souffrez d'insuffisance rénale, à modifier la posologie. Le comprimé doit être avalé avec un verre d'eau en une prise quotidienne, de préférence le matin et avant le repas.

Si vous avez pris plus de PRETERAX 2,5 mg/0,625 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien

MERCK**DETENSIEL® 10 mg,
comprimé pelliculé sécable****Bisoprolol fumarate**

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 Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
3. Comment prendre Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE DETENSIEL 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

La substance active de Détensiel est le bisoprolol, qui appartient à la classe des bêta-bloquants.

La posologie doit être adaptée en fonction de la réponse au traitement.

Dans tous les cas, la posologie doit être adaptée individuellement et progressivement, en fonction notamment de la fréquence cardiaque et de la réponse au traitement.

Durée du traitement

Le traitement par Détensiel est généralement un traitement au long cours.

Posologie chez les patients présentant une insuffisance hépatique et/ou rénale

Aucune adaptation posologique n'est généralement nécessaire chez les patients présentant des troubles de la fonction hépatique ou rénale de sévérité légère à modérée.

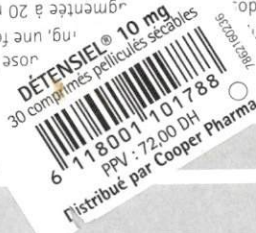
Chez les patients atteints d'insuffisance rénale présentant des troubles sévères de la fonction hépatique, la dose maximale est de 10 mg par jour.

Posologie chez les personnes âgées

Le traitement doit être initié avec des faibles doses (5 mg) et sous surveillance étroite.

Posologie chez l'enfant

En l'absence d'étude sur les effets du bisoprolol chez l'enfant, l'utilisation



Voie orale

Merck

7870801017

DETENSIEL® 10 mg, comprimé pelliculé sécable

Bisoprolol fumarate

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 Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable et dans

quels cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Détensiel

10 mg, comprimé pelliculé sécable ?

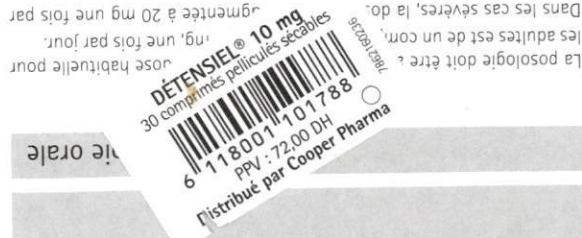
3. Comment prendre Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?

6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE DETENSIEL 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?



La posologie doit être adaptée à la situation de chaque patient. Les adultes est de un comprimé, une fois par jour. Dans les cas sévères, la dose peut être augmentée à 20 mg une fois par jour. Dans tous les cas, la posologie doit être adaptée individuellement et progressivement, en fonction notamment de la fréquence cardiaque et de la réponse au traitement.

Durée du traitement

Le traitement par Détensiel est généralement un traitement au long cours.

Posologie chez les patients présentant une insuffisance hépatique et/ou rénale

Aucune adaptation posologique n'est généralement nécessaire chez les patients présentant des troubles de la fonction hépatique ou rénale de sévérité légère à modérée.

Chez les patients atteints d'insuffisance rénale présentant des troubles créatinine < 20 ml/min) et chez les patients présentant des troubles sévères de la fonction hépatique, la dose maximale est de 10 mg par jour.

Posologie chez les personnes âgées

Le traitement doit être initié avec des faibles doses (5 mg) et sous surveillance étroite.

Posologie chez l'enfant

En l'absence d'étude sur les effets du bisoprolol chez l'enfant, l'utilisation

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 d'autres questions, 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.



CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-ré-



Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites