

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

- | | |
|------------------------------------|-----------------------|
| 0 Réclamation | : contact@mupras.com |
| 0 Prise en charge | : pec@mupras.com |
| 0 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.

Déclaration de Maladie

N° W19-572543

95-337



Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0258

Société : ROYAL AIR MAROC

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : MERNISSI DRIBS.

Date de naissance : 1-7-40

Adresse : RUE AIN ASS EN DOUNE 1MN. Q CASA

HAI ESS AL AM (EX: C.I.L)

Télé. : 0522367554

0697587471

Total des frais engagés : 2020,- Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. AROUS SALIM
Praticien Assistan

Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

Lien de parenté :

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

Signature de l'adhérent(e) :

Le : 27/10/2021

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
			9	INP : 0311182923

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	27/03/2021	2080,00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

BELEVE 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'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 00000000	21433552 00000000	COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
D	00000000	35533411	00000000 11433553	MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
B				DATE DU DEVIS <input type="text"/>
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Hôpital sans Tabac

Fumer Tue

مستشفى بدون تدخين
التدخين يقتل

Casablanca, le : 27/09/2021

ORDONNANCE

Docteur :

PHARMACIE LA SOURCE
Melle EL MOUINI MOURA
Docteur en Pharmacie
7, Rue Ain Accidoune, Casablanca - Tel: 05 22 35 74

El rausur Heline
El le Réunion

1038	11 Larilin 40 mg	34.60 x 3
	1 p/j	44.00 x 3
132.00	2 Carshia 6,25 mg	92.00 x 2
	1/2 p x 2/j	2.77 x 3
184.00	31 Corasyl 5 mg	83.10 x 6
83.10	41 Cardiogynie 100 mg	120.00 x 6
	1 p/j	6.00 x 6
120.00	51 Sulpirine 4 mg	120.00 x 6
	J1 1/2/j	6.00 x 6
	J2 3/4 8/j	6.00 x 6

61 Abd elmalek 50 kg 57.7 x 3
173.10 1/2 81.5 82 42.8 x 3
1284.00 71 Jammet 50/85 kg
182.15 82
2080.00 fit de zonis

PHARMACIE LA SOURCE
Moulay EL MOUSSA MOUWA
DOSSIER DE PHARMACE
Y. DURMIER TÉL. 0524 24 83
Casablanca

Dr. AROUS SALIM
Professeur Assistant
Service de Cardiologie
Chu Ibn Rochd Casablanca

Janumét® 50 mg/850 mg et Janumet® 50 mg/1000 mg, comprimés pelliculés

sitagliptine/chlorhydrate de metformine

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

- Gardez cette notice.
- Si vous avez d'autre ou votre infirmier ou votre pharmacien.
- Ce médicament n'est pas destiné à d'autres personnes. Les malades sont identifiés.
- Si vous ressentez des effets indésirables, consultez votre médecin, votre pharmacien ou tout effet indésirable. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Janumet ?
2. Quelles sont les indications ?
3. Comment prendre Janumet ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver Janumet ?
6. Contenu de l'emballage. AMM N° : 267/19/DMP/21/NRQ

Distribué par MSD MAROC.
AMM N° : 267/19/DMP/21/NRQ
P.P.V: 428,00 DH.



6 118001 160488

e. autre pharmacien

e donnez pas ces signes de leur

en à votre pharmacien aussi cette notice.

1. Qu'est-ce que Janumet ?

P.P.V: 428,00 DH.

Janumet contient de la sitagliptine et de la metformine.

- la sitagliptine appartient à une classe d'inhibiteurs de la kinase des dipeptidyl peptidases 4 (DPP-4).
- la metformine appartient à une classe de biguanides.

Ils agissent ensemble pour aider les patients adultes atteints de diabète de type 2 à diminuer la quantité de sucre dans le sang.

Associé au régime alimentaire, Janumet aide à diminuer votre taux de sucre dans le sang. Il peut être utilisé seul ou avec certains médicaments hypoglycémiant pour diabète de type 2.

Qu'est-ce que le diabète de type 2 ?

Le diabète de type 2 est une maladie qui se produit pas assez d'insuline dans le corps. La cellule ne peut pas utiliser le sucre dans le sang. Cela peut conduire à des complications cardiaques, maladie rénale et maladie cérébrale.

2. Quelles sont les indications ?

Ne prenez jamais Janumet si :

- si vous êtes allergique à la sitagliptine ou à la metformine ou à l'un des



6 118001 160488

Distribué par MSD MAROC.

AMM N° : 267/19/DMP/21/NRQ

P.P.V: 428,00 DH.



6 118001 160488

et de la sitagliptine et de la metformine.

appelés DPP-4) et de la metformine (biguanides) sont également appelés DPP-4 inhibiteurs.

sang chez les patients atteints de diabète de type 2 ». Cela peut être causé par l'absorption de la metformine après un repas.

Le diabète de type 2 peut être traité par d'autres médicaments, dont l'insuline, mais il peut également être traité par d'autres médicaments.

Le diabète de type 2 peut être traité par d'autres médicaments, dont l'insuline, mais il peut également être traité par d'autres médicaments.

Ne prenez jamais Janumet si :

- si vous êtes allergique à la sitagliptine ou à la metformine ou à l'un des

Autres médicaments
Si vous devez recevoir un autre médicament, par exemple, pour l'iode, ou pour prendre Janumet avec d'autres médicaments, il sera décidé du moment où il faut prendre Janumet.

Informez votre médecin ou pharmacien pour prendre tout autre médicament ou complément alimentaire fréquemment des tests de suivi. Votre médecin devra peut-être modifier la dose ou prescrire un autre médicament.

- les médicaments (adrénaline, insulinase, etc.) utilisés pour traiter les maladies respiratoires, que l'asthme et l'arthrite rhumatoïde.
- les médicaments qui augmentent la pression artérielle.
- des médicaments utilisés pour traiter les maladies cardiaques ou inhibiteurs de la CCK-1.
- certains médicaments utilisés pour traiter les maladies (inhibiteurs de l'ECA et les inhibiteurs de la CCK-1).
- certains médicaments utilisés pour traiter les maladies cardiaques (β-sympathomimétiques, les inhibiteurs de l'ECA et les inhibiteurs de la CCK-1).
- les produits de contre-indication pour l'alcool.
- certains médicaments utilisés pour traiter les maladies cardiaques, que la cimétidine.
- la ranolazine, un médicament utilisé pour traiter le syndrome de la tige de la main.
- le dulotégravir, un médicament utilisé pour traiter le VIH.
- le vandétanib, un médicament utilisé pour traiter le cancer de la thyroïde.
- la digoxine (pour traiter les maladies cardiaques). Le sang peut être nécessaire pour déterminer si le médicament fonctionne correctement.

Janumet avec de l'alcool

Évitez une consommation excessive d'alcool, car cela peut augmenter le risque de maladie.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous planifiez de devenir enceinte, informez votre pharmacien avant de prendre ce médicament pendant la grossesse.

« Ne prenez jamais Janumet si :

Conduite de véhicules et de machines.

Ce médicament n'a pas d'effets secondaires connus sur la conduite de véhicules et de machines, mais il peut altérer votre aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

La prise de ce médicament peut entraîner une hypoglycémie, et peut altérer votre aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.



Pfizer NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALDACTONE® 50 ma. 75 mg, comprimé sécable

Encadré

- Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.
- Gardez cette notice, vous en aurez peut-être besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question ou si vous avez un doute, demandez à votre pharmacien des informations supplémentaires.
- Ce médicament vous a été prescrit par votre pharmacien. Ne le donnez jamais à quelqu'un, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait l'aggraver.
- Si l'un des effets indésirables mentionnés ci-dessous est grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre pharmacien.

P.P.V: 57DH70

LOT: B25144

EXP: 09.2022



6 118001 170029

s de la même pironolactone (diurétique potassium renéotane ou triamterène ou

), ait été utilisé pour le traitement des tumeurs des glandes surrénales, le mitotane, certains médicaments utilisés dans une greffe pour éviter le rejet du greffon (la cyclosporine).

P.P.V: 57DH70

LOT: B25638

EXP: 11.2022

SUMMARY

sténies à basse pression (les inhibiteurs de la conversion et les récepteurs de l'angiotensin II), iméthoprime, etc.

aliments et les



118001 170029

P.P.V: 57DH70

LOT: B26188

EXP: 06.2022



118001 170029

pironolactone

peut entraîner la peau pouvant se décolorer de façon très importante.

Il existe une variété d'origine bactérienne avec éosinophilie excessive de certains tissus (lancs) et manifestations cutanées (affections touchant les localisations cutanées).

La maladie se manifeste par la présence de liquides remplis de liquide sur la peau.

- Un mauvais fonctionnement des reins (insuffisance rénale aiguë).
- Un taux anormal de sels minéraux dans l'organisme tel qu'une augmentation du potassium dans le sang et une diminution du sodium dans le sang.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables à la pharmacovigilance.

Sommaire notice

Dans cette notice :

- QU'EST-CE QUE ALDACTONE, comprimé sécable ET DANS QUELLES CAS EST-IL UTILISE ?
- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CE MÉDICAMENT ?



118001 170029

produits de thérapies alternatives

a grossesse et

SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

Acénocoumarol

Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour vous.

Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la re lire.

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 pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

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

1. Quoi contient cette notice :

2. Qu'est-ce que SINTROM 4 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?

3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM

4 mg, comprimé ?

4. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?

5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

6. Comment informer

7. Informatio

PPV :

ELS CAS

Exp :

20,00

N° Lot :

mines K

Co-anticoagulant

coagulation & coagulation &

veines.

Il est prescrit

pour : (ce

empêche pui

majadees c

que fibrillation

certaines infi

Il peut être pr

2. QUELLES

PRENDRE SINTROM

3. Liste des li

Si votre mèc

contactez-le à

Contre indications :

Ne pr :

* Si vo

autres :

* En ca

* En ca

* I

champi

anti-infl

4. En cas d'ass

Mises en garde

5. Détails atten

Il est importan

t de ne pas pren

votre médecin e

de suivi de traite

Ce médicament

médecin :

* Pas de riea

* En cas d'insuf

* En associati

- l'aspirine ou

- les anti-infla

- le fluorouracil

anticancéreux).

Avant le traitement

Il convient de

saignement é

notamment d'

* un ulcère d

* un accident

* une opérati

* une hypot

* une cardiop

Principe de la

Pour être effi

suffisant pour

favoriserait une

La même dose d'AVK

coagulation chez toute

médecin de recherche la

meilleure pour les més

Une fois la dose appr

reste nécessaire car d

l'effet anticoagulant du r

L'effet anticoagulant des

et ils agissent encore qu

Surveillance du traiteme

Il convient de faire pa

du médicament il est uti

convient et pour surveil

Cet examen est indispen

du traitement. Progressi

ment sa fréquence peut diminuer, mais il sera fait au

d'évaluer l'activité

lécitique qui vous

jusqu'à l'équilibre

Sont pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de

Le traitement par Sintrom, vous devrez éviter toute consommation

excessive d'alcool, étant donné que l'alcool risque de modifier l'action de

Sintrom sur votre organisme,

Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

En général, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la

grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte.

Il convient de faire pa

si vous souhaitez être enceinte, parlez-en à votre médecin. Sauf cas très

particulier, votre traitement sera interrompu avant le début de la grossesse.

L'allaitement est possible.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENIT AU COURS DE LA GROSSESSE

OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE

MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN

MÉDICAMENT.

Sauf cas très

particulier, votre traitement sera interrompu avant le début de la grossesse.

L'allaitement est possible.

des entraîne

des machines :

aire des véhicules et

int anticoagulant, en

conseillée chez les

en l'absence de Lapp

se et du galactose (maladies

imprimé?

tion, fréquence d'administra

et reportez-vous à la rubrique «

1) en fonction de votre situation,

fonction des résultats de l'INR,

re décidées par un médecin, si

ème.

déterminante dans

que votre médecin

de l'INR.

in.

Le comprim

Sintrom® 4 mg

Acénocoumarol 10 comprimés

COVERSYL® 5 mg

Périndopril arginine, comprimé pelliculé sécable

Veuillez 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nuisible.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, contactez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?

3. Comment prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'Enzyme

- Code ATC: C09AA04

Coversyl 5 mg, comprimé pelliculé sécable est un IEC. Il agit en dilatant les vaisseaux sanguins, faciliter l'expulsion du sang dans les vaisseaux.

Coversyl 5 mg, comprimé pelliculé sécable est utilisé

• le traitement de l'hypertension artérielle,

• le traitement de l'infarctus du myocarde (le cœur est bloqué) et ayant un sanguin au cœur en l.

• la réduction du souffrant de mal, bloqué) et ayant un sanguin au cœur en l.

2. QUELLES SONT

COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ?

Si votre médecin vous a

de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais COVERSYL

• si vous êtes allergique à ce médicament mentionnés

conversion,

• si vous avez déjà eu des gonflements du visage, de la lèvre, des

des éruptions cutanées sévères lors de votre famille avait déjà eu

des angioédèmes.

• si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il faut prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable).

• si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale médicamenteux contenant de l'insuline pour diminuer votre

• si vous êtes dialysé(e) ou si vous bénéficiiez d'un autre fonction de la machine utilisée, COVERSYL peut ne pas

• si vous avez des problèmes rénaux avec diminution d'(sténose artérielle rénale).

• si vous êtes actuellement traité par sacubitril/valsartan.

l'insuffisance cardiaque. Avoir des douleurs et d'autre médicaments et

- les traitements de l'hypotension artérielle, des collapsus ou de l'asthme (éphédrine, noradrénaline ou adrénaline) ;
- sels d'or, en particulier lors d'administration intraveineuse (utilisés dans le traitement des symptômes de la polyarthrite rhumatoïde).

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable avec des aliments et boissons

Il est conseillé de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable avant un repas.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce

former votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Il recommandera normalement d'arrêter de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable avant d'être enceinte ou dès que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament. COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable, COVERSYL 5 mg, comprimé est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant.

si vous allaitez ou êtes sur le point de commencer à allaiter, comprimé pelliculé sécable est déconseillé aux femmes qui allaitent et il faut choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre bau-né ou un prématuré.

Utilisation de machines

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable n'affecte pas la vigilance mais des signes de fatigue en relation avec une baisse de la pression artérielle chez certains patients. Par conséquent, votre aptitude à conduire des engins de machine peut être diminuée.

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable contient du lactose monohydraté et il a informé d'une intolérance à certains sucrés, contactez-le avant d'acheter.

DIRE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ?

Trouvez ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Le avec un verre d'eau, de préférence à la même heure chaque jour. Votre médecin décidera de la dose adaptée pour vous.

Il sont les suivantes :

• dose usuelle initiale et la dose d'entretenir est de 5 mg par jour. Pour un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 10 mg par jour si nécessaire. La dose de 10 mg par jour est la dose maximale recommandée dans l'hypertension.

Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 5 mg par jour puis, si nécessaire, à 10 mg par jour.

Insuffisance cardiaque : la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après 2 semaines, la dose peut être augmentée à 5 mg par jour, qui est la dose maximale recommandée dans l'insuffisance cardiaque.

Maladie coronaire stable : la dose usuelle initiale est de 5 mg par jour. Après 2 semaines, cette dose peut être augmentée à 10 mg par jour, qui est la dose maximale recommandée dans cette indication.

Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après une semaine, cette dose peut être augmentée à 5 mg par jour puis à 10 mg par jour, la semaine suivante.

Si vous avez pris plus de COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable que vous

l'évidemment votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche, il plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension pouvant se traduire par des étourdissements. Si cela se produit, allongez-vous, jambes

de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable

et de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est nécessaire, si vous avez oublié de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable, le jour suivant reprendre simplement votre traitement comme d'habitude. Si de double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable étant généralement un longue durée, vous devez demander conseil à votre médecin avant de

d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus à votre médecin ou à votre pharmacien ou à votre infirmière.

PPV:92,00 DH

COVERSYL®

Périndopril arginine
Comprimés pelliculés sécables



6 118000 100294

avec le sang

l'infarctus, chez les patients

leur est réduit ou

rapport

ENDRE

z-le avant

autants contenus dans

tituteurs de l'enzyme de

COVERSYL®

Périndopril arginine

Comprimés pelliculés sécables



6 118000 100294

CARDIX®

Carvédilol

**COMPOSITION :**

Chaque comprimé contient :

CARDIX 6,25 mg : Carvédilol

CARDIX 25 mg : Carvédilol

Excipients : lactose, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulos

FORME :

Comprim

Comprim

INDICA'

CARDIX

• T

nel

CARDIX

• Tra

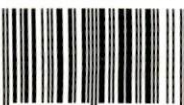
• Tra

EFFETS

Les effets

Système r

Card

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés6 118000 050568
LOT : 164
PER : DEC 2023
PPV : 44 DH 00**28 Comprimés**

Gas

Hém

Méta

Autre

diffus

La fr

se, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la vision et de la bradycardie.

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

CONTRE IN

Absolues :

- Patients
- Signes c
- Hypersen
- Antécéd
- Asthme
- Blocs au
- Bradycar
- Choc car
- Maladie
- Hypotens
- Phénomèn
- Associati
- En raison
- galactosiu

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés

6 118000 050568

décompensée ;
e ;
patients ;
structives ;auriculaire) ;
Hg) ;
périphériques ;
étidine ;

contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du

Relat

type vérapamil, diltiazem, bépridil ; antiarythmiques par voie intraveineuse (classe Ia et Ic).

MISE

Le congestive chronique symptomatique à posologie optimale est indispensable avant d'initier le

avant la première prise de carvédilol pour les patients en insuffisance cardiaque légère, modérée et sévère.

Il fait que le traitement par carvédilol, comme tout traitement bêtabloquant, peut entraîner une

suivie d'une posologie initiale faible puis progressivement croissante sous surveillance médicale

spécialisée.

• Ne pas interrompre brutalement le traitement, sauf en cas de nécessité selon l'avis de votre médecin traitant.

Précautions d'emploi :**CARDIX® 6,25mg**
28 Comprimés

6 118000 050568

LOT : 168
PER : FEV 2024
PPV : 44 DH 00

e colloïdale dioxyde, talc, Stéarate de magnésium.

≤ 35%) en association avec le traitement convention-

F209013/05

Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

Fl

LOT : 21E001
PER : 01/2025LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



6 118000 060468

SANOFI

LES
V
C
d

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

Cette notice avant de prendre ce médicament.

antes sur votre traitement.

ous avez un doute, demandez plus d'informations à

lement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un
entiques, car cela pourrait lui être nocif.

ID
Co
La
Fl
E
L
F

Excipients

LOT : 20E026
PER : 11/2024LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



6 118000 060468

40 mg/comprimé.

ice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

20 mg/2 ml.

yde de sodium, eau pour préparations injectables.

For
LAS
LAS
am

DAI

Voi

Ce :

LOT : 21E002
PER : 01/2025LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



6 118000 060468

options

is à 40 mg ; boîte de 20.

ENT

ment :

- 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 cardiolologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention 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 :

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-résistants

Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas est-il utile ?
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

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Cela empêche, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'eau, le comprimé ne se dissout que dans l'intestin grêle. C'est pour cette raison qu'il n'a pas d'effets indésirables sur la muqueuse gastrique.

CardioAspirine ne doit être pris que selon la prescription du médecin.

CardioAspirine est indiqué pour :

- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur les artères (suppression d'une sténose des artères coronaires);
- la prévention des attaques cérébrales, suite à l'apparition de signes précurseurs transitoires, AIT);
- la prévention des thromboses artérielles (caillots sanguins dans les vaisseaux coronaires) suite à un infarctus du myocarde.

CardioAspirine 100 mg/30cpr
Acide acétylsalicylique
P.P.V. : 27,70 DH
Bayer S.A.

Barcode: 6 118001 090280

CardioAspirine 100 mg/30cpr
Acide acétylsalicylique
P.P.V. : 27,70 DH
Bayer S.A.

Barcode: 6 118001 090280

CardioAspirine 100 mg/30cpr
Acide acétylsalicylique
P.P.V. : 27,70 DH
Bayer S.A.

Barcode: 6 118001 090280

valable 3 mois

Le 27/09/2021

DECLARATION DE MALADIE CHRONIQUE

(À adresser au médecin conseil de la MUPRAS sous pli confidentiel)

Je soussigné :

Dr ABDOUS SALIM
Professeur Hassan
Service de Cardiologie
Chu Ibn Rochd Casablanca

Certifie que Mlle, Mme, M. :

El Aaoua Hafidz b. El Terissa.

Présente

DVA + Imyc s/can .

Nécessitant un traitement d'une durée de :

2 Mois .

Dont ci-joint ordonnance :

(à défaut noter le traitement prescrit)