

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

ditions 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.

rmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

biologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

optique :

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

éducation :

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

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

ntaire :

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

MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection du caractère personnel.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Moham
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax :

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 4815 Société : AN4833

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : Dessi - KHALID

Date de naissance : 02 - 04 - 1957

Adresse : Derb Karbir Rue 13 N° 144 Casablanca

Télé : 0675128186

Total des frais engagés : 1000000000 Dhs

Cadre réservé au Médecin

356, Rue Mohamed El Mouta
Professeur de Cardiologie
Dr. Sbaa SOUTAMI

Cachet du médecin :

Date de consultation : 11/05/2022

Nom et prénom du malade : DR. Sbaa SOUTAMI Age :

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 :

Le : / /

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
10/05/2022	Consultation	1	300	Signature et cachet du Médecin

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	11/05/22	8701,70

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

	H
25533412	21433552
00000000	00000000
D	
00000000	00000000
35533411	11433553

[Création, remont, adjonction]

Chirurgie, Thérapie, Nécessaire

DATE DU
DEVIS

s personnes physiques à l'égard du traitement des données

Docteur Saâd SOULAMI

Professeur de Cardiologie

Spécialiste des maladies du cœur et des vaisseaux

Diplômé de la Faculté de Médecine de Paris

Echo Doppler Couleur - Holter

Patient: -

DR 84

Chalal
 $(35,70 \times 15) = 535,50$
 Cardegic 160

Sedan
 $(34,60 \times 13) = 449,80$

Gasilis 40

lazai
 $(97,60 \times 15) = 1464,00$
 Fedslip 20

DR Saâd SOULAMI
 Professeur de Cardiologie
 356, Rue Mostafa El Maâni
 CASABLANCA
 Tél.: 0522 21 18 84 / 06 62 88 90 91 - Tél. / Fax: 05 22 26 13 36 - Urgence : 06 65 14 69 96

DR. Saâd SOULAMI
 Professeur de Cardiologie
 356, Rue Mostafa El Maâni
 CASABLANCA
 Tél.: 0522 21 18 84 / 06 62 88 90 91 - Tél. / Fax: 05 22 26 13 36 - Urgence : 06 65 14 69 96

الدكتور سعد السلمي

أستاذ سابق بكلية الطب بالدار البيضاء

اختصاصي في أمراض القلب والأوعية الدموية

خريج كلية الطب بباريس.

فحص القلب بالصدى والدوبلير بالألوان

Casablanca, le 11 MAI 2022

UN AN

3

160

LOT: 21E005
 PER.: 12/2022
 KARDEGIC 160MG
 SACHETS B30
 P.P.V.: 35DH70

5 118001 081189



3

1112

زنقة مصطفى المعاني (قرب زنقة الشايبير) 356

356, Rue Mostafa El Maâni (côte Rue d'Agadir) - 1^{er} étage - Casablanca - E-mail : cabinetsoulami@gmail.com

Tél.: 05 22 22 18 84 / 06 62 88 90 91 - Tél. / Fax: 05 22 26 13 36 - Urgence : 06 65 14 69 96

CNSS : 2700608 - IF : 41802254 - ICE : 001755076000067 - IPN : 091130922

$$(4,00 \times 90) = 3124,00$$

Chfia. 6/25



2 - 2 - 2



Dr Saâd SOULAMI
Professeur de Cardiologie
356, Rue Mostafa El Maâni
Tél: 22.18.84/26 13.36 - CASA

63,30

Ballonyl - 8g



1 Sib & 3 ayrep

8701,70

Dr Saâd SOULAMI
Professeur de Cardiologie
356, Rue Mostafa El Maâni
Tél: 22.18.84/26 13.36 - CASA

Docteur Saâd SOULAMI Professeur de Cardiologie

Spécialiste des maladies du Cœur et des vaisseaux
Diplômé de la Faculté de Médecine de Paris
Echo Doppler Couleur - Holter



الدكتور سعد السالمي
أستاذ سابق بكلية الطب بالدار البيضاء

• اختصاصي في أمراض القلب والوعي الدموية
خريج كلية الطب بباريس
فحص القلب بالصدى والدوبلير بالالوان

Patient: _____ Casablanca, le _____

Casablanca, le

111822

Je Sais

Dr. SARA SOUTAM
356, Rue Mostafa El Meaoui
Casablanca
Tél. 0522 22 18 8410522 26 13 36

entire

One 11th DRESS ICHAFIT.

Blonde Me HFA avec Diaphane

Boyle Shirk

Ce tableau résume les résultats.

Typhim et au
clenil et ote

Dr. Saad SOULAMI
Professeur de Cardiologie
356, Rue Mohamed El Maâni
CASABLANCA
Tél: 0522 22 18 8410522 26 13 36

de lycée

356. زنقة مصطفى المعانى (قرب زنقة أڭادير) - الدار البيضاء

356, Rue Mostafa El Maâni (coté Rue d'Aqadir) - 1^{er} étage - Casablanca - E-mail : cabinetsoulami@gmail.com

Tél.: 05 22 22 18 84 / 06 62 88 90 91 - Tél./Fax: 05 22 26 13 36 - Urgence : 06 65 14 69 96

CNSS : 2700608 - IF : 41802254 - ICE : 001755076000067 - IPN : 091130922



KARDEGIC® 160mg

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

SANOFI

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable.

b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

ACETYLSALICYLATE DE DL-LYSINE 288 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique : 160 mg).
ie, glycyrhizinate

LOT : 20E023
PER. : 06 2022
KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70

6 118001 081189

(indications)

Indication et contenu de l'aspirine

LOT : 21E002
PER. : 09 2022
KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70

6 118001 081189

(Contre-indications)

LOT : 20E019
PER. : 05 2022
KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70

6 118001 081189

d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée tout
CONTRE-INDIQUÉ

Grossesse et Allaitement

Ce médicament
avise contre de
saignements gyné
concomitant par
l'aspirine est pré
uricosuriques, ou
lorsque l'aspirine

Interactions médi

L'allaitement est

Grossesse et Allaitement

b) PRECAUTIONS

Il est important d
de santé ou situat
antécédent d'ulcère
d'hémorragies diges

suves, hypertension artérielle, port de stérilet.

L'aspirine augme

très faibles doses
jours. Prévenir vo

l'anesthésiste ou le
chirurgical, même

Ce médicament ne
administré en cas d

c) INTERACTIONS

INTERACTION

LOT : 20E015
PER. : 11 2021
KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70

6 118001 081189

LOT : 20E021
PER. : 06 2022
KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70

6 118001 081189

LOT : 21E010
PER. : 05 2023
KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70

6 118001 081189

CE MEDICAMENT ?

LOT : 20E024
PER. : 06 2022
KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70

6 118001 081189

LOT : 20E010
PER. : 09 2021
KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70

6 118001 081189

REDLIP 20 et 40 mg, comprimé pelliculé en boîte de 30.

Simvastatine

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

Gardez cette notice, vous pourrez 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.

1. Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

La substance active est :

REDLIP 20 mg :

Simvastatine : 20 mg pour un comprimé pelliculé.

REDLIP 40 mg :

Simvastatine : 40 mg pour un comprimé pelliculé.

Composition qualitative en excipients :

Lactose monohydraté, amidon prégalatinisé, cellulose microcristalline, butylhydroxyanisole, acide ascorbique, acide citrique monohydraté, stéarate de magnésium, Opadry-OY-22920 jaune, Opadry Y-1-7000 blanc (REDLIP 20 mg) et Opadry Y-34997 rose (REDLIP 40 mg).

Excipient à effets notoires : Lactose.

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Ce médicament est un hypolipémiant.

3. Indications thérapeutiques :

REDLIP est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL), et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, REDLIP augmente les niveaux du bon cholestérol (cholestérol HDL). REDLIP fait partie de la classe de médicaments appelés statines.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol total est composé principalement de cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères en formant une plaque. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut ralentir ou bloquer le flux sanguin vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque ou une attaque cérébrale.

Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'aggrader dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladie cardiaque.

Vous devez poursuivre un régime hypolipémiant pendant la prise de ce médicament.

REDLIP est utilisé en complément d'un régime hypolipémiant, si vous avez :

... dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre...
... (génétiquement familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang, et...
... élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec une...
... une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). REDLIP peut prolonger votre...
... indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin. Votre médecin peut mesurer...
... n'importe immédiat dû à un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut mesurer...
... guin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez...
... concerné :

... que vous êtes diabétique ou si vous présentez un risque de survenue d'un...
... de vous serez suivi attentivement par votre médecin. Vous pouvez débouter un diabète si vous avez un taux de sucre...
... (glycémie) et de graisse élevés dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée.
... Informez votre médecin si vous avez une insuffisance respiratoire grave.

En cas de douleur musculaire, de sécheresse musculaire douloureuse ou de faiblesse musculaire, prévenir immédiatement votre médecin traitant. Ceci, car en de rares cas, les problèmes musculaires peuvent être graves, y compris les atteintes musculaires entraînant des lésions des reins ; et très rarement des décès sont survenus.

Le risque d'atteinte musculaire est plus grand avec des doses élevées de REDLIP, en particulier avec la dose de 40 mg. Le risque d'atteinte musculaire est aussi plus grand chez certains patients. Parlez à votre médecin si un de ces éléments vous concerne :

... vous consommez une grande quantité d'alcool,
... vous avez des problèmes rénaux,
... vous avez des problèmes thyroïdiens,
... vous avez 65 ans ou plus,
... vous êtes une femme,
... vous avez déjà eu des problèmes musculaires pendant un traitement par médicament hypolipémiant appelé "statine" ou "fibrate",
... vous ou un membre proche de votre famille avec un trouble musculaire héréditaire.

Enfants :

La sécurité d'emploi et l'efficacité ont été étudiées chez des garçons et des filles nées depuis au moins un an, âgés de 10 à 17 ans (voir la rubrique 4). REDLIP n'a pas été étudié chez les enfants âgés de moins de 10 ans. Pour plus d'informations, parlez-en à votre médecin.

Les comprimés de REDLIP, comprimé pelliculé contiennent un sucre appelé lactose. Si votre médecin vous a informé d'une intolerance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

8. Interactions :

Interactions avec d'autres médicaments :

En raison du risque accru de problèmes musculaires lors de la prise de REDLIP avec les médicaments contenant l'une des substances actives suivantes (certains d'entre eux sont déjà listés dans la rubrique 5), il est particulièrement important que vous informez votre médecin si vous prenez :

... ciclosporine (utilisé souvent chez les patients transplantés),
... danazol (une hormone de synthèse utilisée pour traiter l'endométriose, lorsque la muqueuse utérine se développe à l'extérieur de l'utérus),
... médicaments avec une substance active telle qu'itraconazole, kéticonazole, fluconazole, posaconazole ou voriconazole (utilisés pour traiter les infections fongiques),
... fibrate avec des substances actives telles que gemfibrozil et bezafibrate (utilisés pour diminuer le cholestérol),
... érythromycine, clarthromycine, théthromycine ou acide fusidique (utilisés pour traiter les infections bactériennes). Ne prenez pas d'acide fusidique pendant l'utilisation de ce médicament. Voir aussi la rubrique 6 de cette notice,

... inhibiteurs de protéase du VIH tels qu'indinavir, neflifavir, ritonavir et saquinavir (utilisés pour traiter le SIDA),
... boceprevir ou telaprevir (utilisés pour traiter les infections dues au virus de l'hépatite C),
... nefazodone (antidépresseur),
... amiodarone (utilisé pour traiter un rythme cardiaque irrégulier),
... vérapamil, diltiazem, ou amiodarone (utilisés pour traiter l'hypertension artérielle, les douleurs thoraciques associées à une maladie cardiaque ou d'autres troubles cardiaques),
... colchicine (utilisé dans le traitement de la goutte).

De même que pour les médicaments listés ci-dessus, informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou avez pris un autre médicament obtenu sans ordonnance. En particulier, informez votre médecin si vous prenez des médicaments contenant l'une des substances actives suivantes :

... des médicaments avec une substance active pour éviter la formation de caillots sanguins, tels que warfarine, phenprocoumon, acenocumarol (anticoagulants),

... du fibréfibrate (également utilisé pour baisser le cholestérol),

... de la niacine (également utilisé pour baisser le cholestérol),

... de la rifampicine (utilisé dans le traitement de la tuberculose).

Vous devez également prévenir le médecin qui vous prescrit un nouveau médicament que vous prenez REDLIP.

Interactions avec les aliments et les boissons :

Le jus de pamplemousse contient une ou plusieurs substances qui peuvent modifier la façon dont votre corps utilise certains médicaments, dont REDLIP. La consommation de jus de pamplemousse doit être évitée.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

9. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

Ne prenez pas REDLIP si vous êtes enceinte, désirez le devenir ou pensez l'être. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, arrêtez immédiatement de prendre REDLIP et consultez votre médecin. Ne prenez pas REDLIP si vous allez, car on ne sait pas si ce médicament passe dans le lait maternel.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

10. Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines :

REDLIP n'a pas ou peu d'influence sur votre aptitude à conduire ou à utiliser des machines. Toutefois, lors de la conduite de véhicules ou de l'utilisation de machines, il faut tenir compte du fait que des étourdissements ont été rapportés après la prise de Simvastatine.

11. Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de REDLIP que vous n'auriez dû : Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

12. Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre REDLIP : Ne prenez pas un comprimé supplémentaire, prenez simplement votre traitement habituel comme prévu le jour suivant.

13. Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Si vous arrêtez de prendre REDLIP : Informez-en votre médecin car votre cholestérol peut augmenter de nouveau.

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

Liste I.

Pour les conditions de conservation, se référer à l'emballage extérieur

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

Nom et adresse du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché au Maroc :

ATLAS PHARM

Quatrième industriel,

Route principale 7, Rue C,

BP 10000, Casablanca, Maroc

Code postal : 20000

Téléphone : +212 33 80 00 00

Fax : +212 33 80 00 01

E-mail : info@atlaspharm.ma

Site Internet : www.atlaspharm.ma

Code de référence : 6118000420286

Code de couleur : 00000000000000000000000000000000

Dénomination du médicament :
Tareg® 40 mg
Tareg® 80 mg
Tareg® 160 mg
DCI : Valsartan

Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont



6118001030309

TAREG 160 mg

28 comprimés pelliculés

PPV : 180.30 DH



6118001030309

TAREG 160 mg

28 comprimés pelliculés

PPV : 180.30 DH

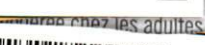


6118001030309

TAREG 160 mg

28 comprimés pelliculés

PPV : 180.30 DH



6118001030309

TAREG 160 mg

28 comprimés pelliculés

PPV : 180.30 DH

ables devient grave ou si vous
sirable non mentionné dans cette
médecin ou à votre pharmacien.

ans quel cas est-il utilisé ?
ions à connaître avant <de
areg ?
utiliser> tareg ?
ésirables éventuels ?
eg?

t dans quel cas est-il utilisé ?
ce active qui influence le système
le de l'organisme. Il produit une
nguins et fait baisser ainsi la
édecin peut contrôler l'effet du
re pression.

tement de l'hypertension légère
chez les enfants et les

6118001030309
TAREG 160 mg

28 comprimés pelliculés
PPV : 180.30 DH

combinaison avec d'autres médicaments lorsque vous ne tolérez pas certains médicaments à cause de leurs effets secondaires.

Votre médecin peut aussi prescrire Tareg pour traiter les patients après un infarctus du myocarde.

Tareg ne doit être pris que sur prescription médicale.

2. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> Tareg?

Une hypertension artérielle non traitée peut entraîner des lésions au niveau des organes vitaux comme le cœur, les reins et le cerveau. Vous pouvez vous sentir en parfaite santé et ne ressentir aucune manifestation de maladie mais une hypertension non traitée peut entraîner des séquelles tardives telles qu'une attaque cérébrale, un infarctus du myocarde, une insuffisance cardiaque, une insuffisance rénale ou la cécité. Ce médicament peut affecter les réactions, l'aptitude à la conduite et l'aptitude à utiliser des outils ou des machines.

Prévenez votre médecin avant de prendre Tareg si vous

- souffrez d'une maladie grave des reins ou du foie,
- souffrez de vomissements ou de diarrhée ou si vous prenez de fortes doses de diurétiques (qui servent à éliminer l'eau en excès dans votre organisme).
- Si vous présentez des réactions telles qu'un gonflement du visage, des bras et des jambes, des yeux, des lèvres ou de la langue (signes d'un angio-tédème) après la prise de Tareg. Dans ces cas, vous devez être surveillé et recevoir éventuellement un traitement approprié.

Il est important qu'un manque de sel et/ou qu'une hydratation insuffisante de votre organisme soient corrigés avant le début du traitement. Ceci peut se produire en cas de forts vomissements, de diarrhées ou si vous prenez des diurétiques. La prudence est recommandée si vous êtes traité par un inhibiteur de l'ECA ou l'aliskirène (médicaments contre l'hypertension artérielle).

Prévenez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez un autre médicament en plus de Tareg car il faudra peut-être modifier les doses, prendre certaines précautions ou, dans certains cas, cesser de prendre l'un des médicaments. Ceci concerne les médicaments sur ordonnance ainsi que ceux en vente libre et tout particulièrement

- les médicaments pour le traitement de

6118001030309
TAREG 160 mg

28 comprimés pelliculés
PPV : 180.30 DH

6118001030309
TAREG 160 mg

28 comprimés pelliculés
PPV : 180.30 DH

CARDIX®

Carvédilol

LOT : 165
PER : JAN 2024
PPV : 44 DH 00

6,25 mg

25 mg

crystalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs, oxyde de fer jaune, silice colloïdale dioxyde, talc, Stéarate de magnésium.

ES ET PRÉSENTATIONS :

de 14 et de 28

24 et 28

EFFETS :

cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection ≤ 35%) en association avec le traitement conventionnel (enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitalique).

essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie) : tachycardie chronique stable

ment observés sont les suivants :

tachycardie, hypotension et, rarement, syncope ; astoural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique) ; auriculoventriculaire ; l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose. et vomissements.

nécessitant l'arrêt du traitement.

rise de poids.

• possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients traités par carvédilol.

ces ne dépend pas de la dose, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la vision.

ONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés



6 118000 050568

LOT : 161
PER : NOV 2023
PPV : 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés



6 118000 050568

LOT : 173
PER : MAI 2024
PPV : 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés



6 118000 050568

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés



6 118000 050568

LOT : 165
PER : JAN 2024
PPV : 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés



6 118000 050568

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés



6 118000 050568

LOT : 161
PER : NOV 2023
PPV : 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés



6 118000 050568

LOT : 157
PER : JUL 2023
PPV : 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés



6 118000 050568

LOT : 172
PER : MAR 2024
PPV : 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés



6 118000 050568

LOT : 165
PER : JEV 2024
PPV : 44 DH 00

avec un volume de liquide suffisant au moment de l'administration.

Centre Anti-Poison du Maroc (05 37 68 64 64).

28 Comprimés

LOT : 173
PER : JUN 2024
PPV : 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés



6 118000 050568

CARDIX®

Carvédilol

|||||

CARDIX® 6,25mg

28 Comprimés



6 118000 050568

28 Comp

6,25 mg 6,25 mg

crocristalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs, oxyde de fer jaune, silice colloïde

LES ET PRÉSENTATIONS :

tte de 14 et de 28

de 14 et de 28

TIQUES :

ce cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection ≤ 35%) en

NET COMBINANT inhibiteur de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitalique.

28 Comp

LOT : 176

PER : JUJ 2024

PPV : 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg

28 Comprimés



6 118000 050568

LOT : 173

PER : MAI 2024

PPV : 44 DH 00

entielle (dont l'origine organique n'est pas établie) chronique stable

ent observés sont les suivants :

s.

• bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;

inhalation, génital, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique) ;

in bloc auriculoventriculaire ;

ation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

arrhée et vomissements.

pénie, nécessitant l'arrêt du traitement.

prise de poids.

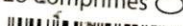
on. • possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patient

ables ne dépend pas de la dose, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la vision et

ENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN

CARDIX® 6,25mg

28 Comprimés



118000 050568

isance cardiaque sévère décompensée ;

ctionnement hépatique ;

naux des excipients ;

;

oniques obstructives ;

3° degrés ;

/min) ;

s bloc sino-auriculaire) ;

au < 85 mm Hg) ;

rouies circulatoires périphériques ;

me, sultopride ou cimétidine ;

actose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de

ase ;

par antagonistes calciques de type vérapamil, diltiazem, bépridil ; antiarythm

idine.

ne

ACTIONS D'EMPLOI :

nel de l'insuffisance cardiaque congestive chronique symptomatique à posolog

ple depuis au moins 4 semaines avant la première prise de carvédilol pour les patients e

nt doit prendre en compte le fait que le traitement par carvédilol, comme tou

cardiaque.

par une première dose, suivie d'une posologie initiale faible puis progressivement cr

emment le traitement, sauf en cas de nécessité selon l'avis de votre médecin traitant

é régulière de la glycémie est recommandée chez les diabétiques au moment de l'initiation

le traitement après la première administration, au cours de la première semaine de traitemen

nte, une surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique do

chirurgicale, informer l'anesthésiste.

andée chez les patients susceptibles d'avoir un phéochromocytome ou de présenter un angor de

de lentilles de contact est attirée sur le fait que ce médicament réduit la sécrétion lacrymale.

est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction

CARDIX® 6,25mg

28 Comprimés



118000 050568

28 Comp

aggravation de l'insuffisance cardiaque.

le traitement, sauf en cas de nécessité selon l'avis de votre médecin traitant

é régulière de la glycémie est recommandée chez les diabétiques au moment de l'initiation

le traitement après la première administration, au cours de la première semaine de traitemen

nte, une surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique do

chirurgicale, informer l'anesthésiste.

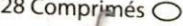
andée chez les patients susceptibles d'avoir un phéochromocytome ou de présenter un angor de

de lentilles de contact est attirée sur le fait que ce médicament réduit la sécrétion lacrymale.

est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction

CARDIX® 6,25mg

28 Comprimés



118000 050568

28 Comp

MENT :

dans les conditions normales d'utilisation, peut être prescrit pendant la grossesse si

ce médicament n'est recommandée.

nts sont excrétés dans le lait maternel. Par mesure de précaution, il convient d'éviter, si ce

alait.

ON DE MACHINES :

us les médicaments modifiant la pression artérielle, la conduite de véhicules et l'utilisation

ssèmes ou symptômes analogues sous traitement. Ceci s'applique particulièrement au débu

ement avec l'alcool.

SES :

entre plusieurs médicaments, veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien s

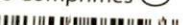
ance.

STRATION :

ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

CARDIX® 6,25mg

8 Comprimés



118000 050568

alés avec un volume de liquide suffisant au momen

le Centre Anti-Poison du Maroc (05 37 68 64 64).

28 Comp

LOT : 174

PER : MAI 2024

PPV : 44 DH 00

6 118000 050568

28 C

CARDIX® 6,25mg

28 Comprimés



6 118000 050568

Carv

LOT : 150

PER : SEP 2023

PPV : 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg

28 Comprimés



6 118000 050568

28 C

LOT : 162

PER : NOV 2023

PPV : 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg

28 Comprimés



6 118000 050568

28 C

LOT : 167

PER : FEV 2024

PPV : 44 DH 00

6 118000 050568

118000 050568

CARDIX®

Carvédilol

6,25 mg

25 mg

lactose, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs, oxyde de fer jaune, silice colloïdale dioxyde, talc, Stéarate de magnésium.

PARMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

te de 14 et de 28

de 14 et 28

100 mg

Carvédilol

**COMPOSITION :**

Chaque comprimé contient :

CARDIX 6,25 mg : Carvédilol 6,25 mg

CARDIX 25 mg : Carvédilol 25 mg

Excipients : lactose, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs, oxyde de fer jaune, silice colloïdale dioxyde, talc, Stéarate de magnésium.

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

Comprimés doses à 6,25 mg, boîte de 14 et de 28

Comprimés doses à 25 mg, boîte de 14 et 28

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :**CARDIX 6,25 et 25 mg**

- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection ≤ 35%) en association avec le traitement conventionnel comportant inhibiteur de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitalique.

CARDIX 25 mg

- Traitement de l'hypertension essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)
- Traitement de l'angine de poitrine chronique stable

EFFETS INDESIRABLES :

Les effets indésirables les plus fréquemment observés sont les suivants :

Système nerveux central : étourdissements.*Cardiovasculaires* :

- Bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;
- œdème (péphérique, général, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique) ;
- possibilité de survenue d'un bloc auriculoventriculaire ;
- possibilité de décompensation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

Gastro-intestinaux : nausées, diarrhée et vomissements.*Hématologiques* : thrombocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.*Métaboliques* : hyperglycémie, prise de poids.*Autres* : anomalies de la vision, possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant une atteinte vasculaire diffuse et/ou une altération de la fonction rénale.

La fréquence des effets indésirables ne dépend pas de la dose, 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 INDICATIONS :**Absolues :**

- Patients ayant une insuffisance cardiaque sévère décompensée ;
- Signes cliniques de dysfonctionnement hépatique ;
- Hypersensibilité au carvédilol ou à l'un des excipients ;
- Antécédent de réaction anaphylactique ;
- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives ;
- Blocs auriculoventriculaires des 2^e et 3^e degrés ;
- Bradycardie sévère (< 50 contractions/min) ;
- Choc cardiogénique ;
- Maladie du sinus cardiaque (y compris bloc sino-auriculaire) ;
- Hypotension sévère (pression systolique < 85 mm Hg) ;
- Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires périphériques ;
- Association avec : Floctafénine, sultopride ou cimétidine ;
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase ;

Relatives :

- Traitement concomitant par antagonistes calciques de type vérapamil, diltiazem, bépridil ; antiarythmiques par voie intraveineuse (classe Ia et Ic), clonidine, sultopride, cimétidine.
- Association à l'Amiodarone

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

- Le traitement conventionnel de l'insuffisance cardiaque congestive chronique symptomatique à posologie optimale est indispensable avant d'initier le traitement par carvédilol.

L'état du patient doit être stable depuis au moins 4 semaines avant la première prise de carvédilol pour les patients en insuffisance cardiaque légère, modérée et sévère.

- La surveillance du patient doit prendre en compte le fait que le traitement par carvédilol, comme tout traitement bêtabloquant, peut entraîner une aggravation de l'insuffisance cardiaque.
- Le traitement est instauré par une première dose, 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 :

- Une surveillance médicale régulière de la glycémie est recommandée chez les diabétiques au moment de l'initiation du traitement par le carvédilol ou à l'augmentation de posologie.

Il faut une surveillance du traitement après la première administration, au cours de la première semaine de traitement et à chaque augmentation de dose. Une fois la dose efficace atteinte, une surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être effectuée, ainsi qu'un contrôle régulier de la fonction rénale.

- Avant une intervention chirurgicale, informer l'anesthésiste.

La prudence est recommandée chez les patients susceptibles d'avoir un phéochromocytome ou de présenter un angor de Prinzmetal.

- L'attention des porteurs de lentilles de contact est attirée sur le fait que ce médicament réduit la sécrétion lacrymale.

- L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse : Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être prescrit pendant la grossesse si besoin. En cas de traitement jusqu'à l'accouchement, une surveillance médicale attentive du nouveau-né est recommandée.

Allaient : Les bêtabloquants sont excrétés dans le lait maternel. Par mesure de précaution, il convient d'éviter, si cela est possible, l'administration de ce médicament chez la femme qui allaite.

CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES :

Comme il est de règle pour tous les médicaments modifiant la pression artérielle, la conduite de véhicules et l'utilisation de machines sont déconseillées si les patients présentent des étourdissements ou symptômes analogues sous traitement. Ceci s'applique particulièrement au début du traitement ou lorsque celui-ci est modifié, ou encore en cas d'association avec l'alcool.

ZONEMENTES :

Pour plusieurs médicaments, veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous avez pris récemment un autre médicament.

INSCRIPTION :

L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

LOT: 181
PER: AUT 2024
Prix: 44 DH 00

s avec un volume de liquide suffisant au moment des repas.

Centre Anti-Poison du Maroc (05 37 68 64 64).

sérieure à 30 °C et à l'abri de l'humidité.

CARDIX® 6,25mg

28 Comprimés



6 118000 050568



LABORATOIRES PHARMACEUTICAL INSTITUTE

BP 4491 - 11850 Ain El Aouda - MAROC

PHARMACIEN RESPONSABLE : Maria SEDRATI

F209013/05



Gélule
Voie orale

Ballonyl®

Charbon activé

Deva
Pharmaceutique

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Charbon activé 162 mg.

Excipients : qsp 1 gélule.

FORME ET PRESENTATIONS

Gélules

Boite de 20, 30 et 60

PROPRIETES

Ballonyl est un charbon végétal activé. Grâce à son fort pouvoir adsorbant, il permet la capture des gaz, des toxines et de la fermentation. Il agit sur le processus de digestion, en luttant contre les ballonnements et de flatulences.

LOT:220258
DU00:03/2025
63,30DH

Fabriqué par :

148-14
T.M.

VOIE D'ADMINISTRATION ET UTILISATIONS

Voie orale

Lasix® 40 mg

Lasix® 20 mg/2 ml

Eurosémide

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 vendez pas.

LASILIX 40MG
20CP SEC
P.P.U:34DH60
PER..05 2025

ersonnellement prescrit. Ne
les identiques, car cela pou
avoir besoin de la relâche

11

6 118000 069468

LASILIX 40MG
20CP SEC
P.P.V:34DH60

6 118000 060468

se, silice colloïdale, talc, stéatite

droxyde de sodium, eau de

Presentations

dosés à 40 mg ; boîte d'able

ICAMENT

traitement :
ou rénale,
e plus souvent en associa-

LOT : 21E006
PER : 05/2023
LASILIX 40MG
20CP SEC
P.P.V : 34DH60

6 118000 060468

6 118000 060468

LASILIX 40MG
20CP SEC
P.P.V : 34DH6
LOT : 20E014

6 118000 060468

cas suivants :
é aigu du poumon, arrêt cardiaque,
(*élévation importante de la tension artérielle*)

poussées hypertensives sévères

LASILIX 40MG
20CP SEC
P.P.V : 34DH6
LOT : 21E003
PER.:03 2025

in de sel),
IX.

LOT: 200901
LASILIX 40MG
20CP SEC

9 21
DE01 D.D.U. 34DH60

6 118000 060468

KARDEGIC® 160mg

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

SANOFI

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable.

b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

ACETYSALICYLATE DE DL-LYSINE 288 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique : 160 mg).

Excipients : Glycocolle, arôme mandarine, glycyrrhizinate d'ammonium.

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Poudre pour solution buvable; Sachet-dose ; boîte de 30.

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEURS DE L'AGGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

ce dosage est plus
é certaines affections
aux autres

ce dosage est plus
é lui-ci, seul juge de
ment.

EDICAMENT ?

les cas suivants :
- en évolution, •
inflammatoires
hme), • En cas
concomitant
aux (lorsque
dehors

d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine est CONTRE-INDIQUE à partir du 6ème mois de la grossesse (cf. Grossesse et Allaitement).

Ce médicament N'a pas d'avis contraire de v. saignements gynécomatit par le l'aspirine est prescr. uricosuriques, ou d lorsque l'aspirine es. Interactions médicales. L'allaitement est c. Grossesse et Allaitement.

b) PRECAUTIONS

Il est important de de santé ou si tuel antécédent d'ulcér d'hémorragies di port de stérilet.

L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès les très faibles doses jours. Prévenir vo l'anesthésiste ou s chirurgical, même.

Ce médicament ne administré en cas d'insuffisance rénale.

c) INTERACTIONS INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'ENTREPRENDRE D'AUTRE TRAITEMENT, le PHARMACIEN nota oraux (notamment les doses) ou un traitemen d'autres anti-inflammatoires prescrit à des dosages

LOT : 20E018
PER. : 05 2022

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70

6 118001 081189

LOT : 20E018
PER. : 05 2022

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70

6 118001 081189

LOT : 21E010
PER. : 05 2023

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70

6 118001 081189

LOT : 21E004
PER. : 10 2022

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70

6 118001 081189

DERSSY KHAOUA
ID: 1
Professeur de Cardiologie
356, Rue Mostaia El Maâni
CASABLANCA
TSL: 0522 22 18 84 0522 26 13 36

11-May-2022 21:36:54

Fréq.Card: 80 BPM
Int PR: 164 ms
Dur.QRS: 148 ms
QT/QTc: 391 / 428 ms
Axes P-R-T: 44 12 138
Moy RR: 741 ms
QTcB: 454 ms
QTcF: 432 ms

RYTHME SINUSAL

BLOC DE BRANCHE GAUCHE [QRS = 120+ MS, ASPECT Q/S DE 80+ MS EN V1/V2, R DE 85+ MS EN

D1/AVL/V5/V6]

ECG ANORMAL

ATTENTION: LA QUALITE DES DONNEES PEUT INFLUENCER L'INTERPRETATION

Non confirmé

