

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° W21-704397

116164

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1646 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre

Nom & Prénom : KARIM Mohamed

Date de naissance : 01/01/1953

Adresse : Lot Nassin N° 304 Hay Nassin

Sidi Maorouf

Tél. : 06 48 21 22 10 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 28/01/2019

Nom et prénom du malade : KARIM MOHAMED Age:

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

Nature de la maladie : AVC + HTA + Inséguement Rénal

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) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

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
28/04/2015	ECG		322,2295	INF : 121.621.191
				Dr. Mohamed Attagoue
				Cardiologue
				01/04/2015
				France

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
N°: 002817109000025 PHARMACIE JOUAHART SOCIÉTÉ AM SARL 27/04/2027	28/04/22	1623,30 DH

[illegible]

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

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			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>														
	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <th colspan="2">G</th> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <th colspan="2">B</th> </tr> </tbody> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	G		00000000	00000000	35533411	11433553	B		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	G																	
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	<p>(Création, remont, adjonction)</p> <p>Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



مصلحة أمراض القلب الدار البيضاء - الوازيس
CLINIQUE Cardiologique Casa-Oasis
Cardiologie / Cardiologie Interventionnelle / Radiologie Vasculaire Interventionnelle
Chirurgie Cardio Vasculaire et Thoracique
Coro-Scanner / 128 barrettes

28/04/22

الدكتور محمد علاوي

Dr. Mohamed ALLAOUI

CARDIOLOGUE

DES de Cardiologie
et

Pathologie Vasculaire
de la Faculté

de
Médecine de PARIS

Ancien Interne
des

Hôpitaux de NANCY

Membre de la Société
Française de Cardiologie

Mr Karim Mohamed

• Captevia 75/100 mg
270,00 DH x 3
1 cplj midi S.V

• Dapicor 5 mg
55,00 DH x 3
1 cplj matin S.V

• Bisocard 2,5 mg
37,00 DH x 3
1 cplj matin S.V

• ESAC 20 mg
144,50 DH x 3
1 gelly matin S.V
3 fois

• Lasilia 40 mg
34,60 DH x 3
1/2 cplj midi S.V

1623,30 DH

PHARMACIE JOUAHART
ESSALAM SARL
Riad Sakam Imm 21 Mag 2 Sup 27
Tr 3a Mediouna - Casablanca

Dr. ALLAOUI Mohamed
Cardiologue
20, Rue de France Ville Oasis - Casa
Tél: 0522 98 07 06 - Fax: 0522 98 83 25

CLINIQUE CARDIOLOGIQUE
CASA - OASIS
20, Rue de France Ville Oasis - Casa
Tél: 0522 98 07 06 - Fax: 0522 98 83 25

20, Rue France Ville - Oasis - CASABLANCA 20000 - الوازيس - الدار البيضاء

Tél. : 05 22 98 75 75 / 05 22 98 07 06 / 05 22 99 49 72 - Fax : 05 22 98 83 25 - GSM : 06 72 29 45 14 - 06 72 29 47 13 - 06 72 29 48 72

E-mail : clinique_cardiologique@hotmail.com - Patente : 34788311 - C.N.S.S : 7379622 - I.F. : 01006967 - I.C.E : 001750502000084

N° Cpte : 190 780 21211 430 4969 0009 74 Banque Centrale Populaire - Casablanca

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CoPlavix[®] 75 mg/100 mg

comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétylsalicylique

SANOFI 

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 ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
CoPlavix 75mg/100mg
b30 cp
P.P.V : 270,00 DH

rrait leur être nocif, même si les
tiques aux vôtres.
Je effet indésirable, parlez-en à
cien. Ceci s'applique aussi à tout
as mentionné dans cette notice



quel cas est-il utilisé
naître avant de prendre CoPlavix

1. Comment prendre CoPlavix
2. Quels sont les effets indésirables éventuels
3. Comment conserver CoPlavix
4. Contenu de l'emballage et autres informations

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

CoPlavix contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) et
asse de médicaments appelés antiagrégants

- si vous avez une maladie asso
- si vous avez une maladie
- si vous souffrez d'une maladie
- si vous souffrez d'une maladie
- si vous êtes dans le 3ème trim

Précautions d'emploi ; mises e

Avertissements et précautio

Si l'une des situations mentionn
vous devez en avertir votre méde

- si vous avez un risque hémor
- une maladie qui peut prov
- un ulcère de l'estomac).
- des troubles de la coag
internes (saignement au se
articulation).
- une blessure grave récente
- une intervention chirurgica
- une intervention chirurgica
les 7 jours à venir.
• si vous avez eu un caillot dans u
vasculaire cérébral ischémique)
• si vous présentez une maladie
• si vous avez des antécédents d'a
compris les allergies à tout médica
• si vous avez de la goutte.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CoPlavix[®] 75 mg/100 mg

comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétylsalicylique

SANOFI 

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 ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
CoPlavix 75mg/100mg
b30 cp
P.P.V : 270,00 DH

rrait leur être nocif, même si les
tiques aux vôtres.
Je effet indésirable, parlez-en à
cien. Ceci s'applique aussi à tout
as mentionné dans cette notice



quel cas est-il utilisé
naître avant de prendre CoPlavix

1. Comment prendre CoPlavix
2. Quels sont les effets indésirables éventuels
3. Comment conserver CoPlavix
4. Contenu de l'emballage et autres informations

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

CoPlavix contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) et
asse de médicaments appelés antiagrégants

- si vous avez une maladie asso
- si vous avez une maladie
- si vous souffrez d'une maladie
- si vous souffrez d'une maladie
- si vous êtes dans le 3ème trim

Précautions d'emploi ; mises e

Avertissements et précautio

Si l'une des situations mentionn
vous devez en avertir votre méde

- si vous avez un risque hémor
- une maladie qui peut prov
- un ulcère de l'estomac).
- des troubles de la coag
internes (saignement au se
articulation).
- une blessure grave récente
- une intervention chirurgica
- une intervention chirurgica
les 7 jours à venir.
• si vous avez eu un caillot dans u
vasculaire cérébral ischémique)
• si vous présentez une maladie
• si vous avez des antécédents d'a
compris les allergies à tout médica
• si vous avez de la goutte.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CoPlavix[®] 75 mg/100 mg

comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétylsalicylique

SANOFI 

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 ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
CoPlavix 75mg/100mg
b30 cp
P.P.V : 270,00 DH

rrait leur être nocif, même si les
tiques aux vôtres.
Je effet indésirable, parlez-en à
cien. Ceci s'applique aussi à tout
as mentionné dans cette notice



quel cas est-il utilisé
naître avant de prendre CoPlavix

1. Comment prendre CoPlavix
2. Quels sont les effets indésirables éventuels
3. Comment conserver CoPlavix
4. Contenu de l'emballage et autres informations

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

CoPlavix contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) et
asse de médicaments appelés antiagrégants

- si vous avez une maladie asso
- si vous avez une maladie
- si vous souffrez d'une maladie
- si vous souffrez d'une maladie
- si vous êtes dans le 3ème trim

Précautions d'emploi ; mises e

Avertissements et précautio

Si l'une des situations mentionn
vous devez en avertir votre méde

- si vous avez un risque hémor
- une maladie qui peut prov
- un ulcère de l'estomac).
- des troubles de la coag
internes (saignement au se
articulation).
- une blessure grave récente
- une intervention chirurgica
- une intervention chirurgica
les 7 jours à venir.
• si vous avez eu un caillot dans u
vasculaire cérébral ischémique)
• si vous présentez une maladie
• si vous avez des antécédents d'a
compris les allergies à tout médica
• si vous avez de la goutte.

ESAC® 20 mg

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau. Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre, car il peut lui causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

14450
10/23
44DH50

.....20,00 mg
ésium trihydraté.
p 1 gélule gastrorésistante
ns quel cas est-il utilisé ?

Ce médicament se présente sous forme de gélules contenant des microgranules gastro-résistants.

ESAC est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

ESAC est utilisé dans :

- le traitement de l'oesophagite érosive par reflux (inflammation de l'oesophage),
- la prévention des rechutes de certaines oesophagites,
- le traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (brûlures et remontées acides),
- le traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*,
- le traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS),
- la prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

Quelles sont les informations nécessaires avant de prendre ESAC 20 mg ?

Il est particulièrement important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres médicaments, même ceux sans prescription médicale.

Ne pas utiliser ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à l'un des constituants d'ESAC,
- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons,
- si vous prenez un médicament contenant de l'atazanavir (utilisé dans le traitement du VIH).

Prendre des précautions particulières avec ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous prenez d'autres médicaments comme l'itraconazole ou le kétoconazole (pour les infections fongiques), le diazépam (contre l'anxiété), la phénytoïne (pour l'épilepsie), la warfarine (pour des troubles de la coagulation sanguine), ou le cisapride (pour des troubles liés à un retard de l'évacuation gastrique).
- si vous avez des problèmes hépatiques graves. Vous devez en discuter avec votre médecin, il peut réduire la posologie.
- si vous avez des problèmes rénaux graves. Vous devez en discuter avec votre médecin.
- si une association de médicaments vous est prescrite pour l'éradication de *Helicobacter pylori* avec ESAC ou si vous prenez d'autres médicaments dans le cadre d'un traitement.

Si vos symptômes persistent après 4 semaines, consultez votre médecin.

Par la suite, votre médecin peut vous recommander de prendre une gélule de 20 mg une fois par jour, en fonction de vos besoins.

Le traitement à la demande, en fonction des besoins, n'est pas recommandé chez les patients traités par un AINS, susceptibles de développer un ulcère gastro-duodénal.

Adultes :

- Traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori* :

La dose initiale est de 20 mg associé à deux antibiotiques (amoxicilline 1 G et clarithromycine 500 Mg) deux fois par jour pendant 7 jours.

- Traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :

La dose habituelle est de 20 mg une fois par jour. La durée de traitement est de 4 à 8 semaines.

- Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :

20 mg une fois par jour.

ESAC ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 12 ans en l'absence de données disponibles.

Suivez strictement les instructions de votre médecin et si vous avez un doute, n'hésitez pas à lui demander conseil.

Si vous avez pris plus d'ESAC 20 mg que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez oublié de prendre ESAC 20 mg :

Prenez-le dès que possible.

Cependant, si vous êtes prêt à prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que vous avez oubliée mais poursuivez votre traitement normalement.

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ESAC 20 mg est susceptible d'entraîner occasionnellement des effets indésirables chez certaines personnes.

Ces effets indésirables sont généralement d'intensité légère et disparaissent à l'arrêt du traitement.

Effets indésirables fréquents

(chez 1 à 10 % des patients traités) :

Maux de tête, diarrhée, constipation, nausées, vomissements, douleurs abdominales, flatulence.

Effets indésirables peu fréquents

(chez moins de 1 % des patients traités) :

Sensation vertigineuse, œdème périphérique, paresthésie (sensation anormale dans une région cutanée ou profonde), somnolence, insomnie, augmentation des enzymes du foie, réactions cutanées (dermatite, rash, prurit, urticaire), malaise.

Effets indésirables rares

(chez moins de 0,1 % des patients traités) :

Confusion mentale réversible, vertiges, étourdissements, maux de tête et hallucinations.



ESAC® 20 mg

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau. Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre, car il peut lui causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

14450
10/23
44DH50

.....20,00 mg
ésium trihydraté.
p 1 gélule gastrorésistante
ns quel cas est-il utilisé ?

Ce médicament se présente sous forme de gélules contenant des microgranules gastro-résistants.

ESAC est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

ESAC est utilisé dans :

- le traitement de l'oesophagite érosive par reflux (inflammation de l'oesophage),
- la prévention des rechutes de certaines oesophagites,
- le traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (brûlures et remontées acides),
- le traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*,
- le traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS),
- la prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

Quelles sont les informations nécessaires avant de prendre ESAC 20 mg ?

Il est particulièrement important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres médicaments, même ceux sans prescription médicale.

Ne pas utiliser ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à l'un des constituants d'ESAC,
- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons,
- si vous prenez un médicament contenant de l'atazanavir (utilisé dans le traitement du VIH).

Prendre des précautions particulières avec ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous prenez d'autres médicaments comme l'itraconazole ou le kétoconazole (pour les infections fongiques), le diazépam (contre l'anxiété), la phénytoïne (pour l'épilepsie), la warfarine (pour des troubles de la coagulation sanguine), ou le cisapride (pour des troubles liés à un retard de l'évacuation gastrique).
- si vous avez des problèmes hépatiques graves. Vous devez en discuter avec votre médecin, il peut réduire la posologie.
- si vous avez des problèmes rénaux graves. Vous devez en discuter avec votre médecin.
- si une association de médicaments vous est prescrite pour l'éradication de *Helicobacter pylori* avec ESAC ou si vous prenez d'autres médicaments dans le cadre d'un traitement.

Si vos symptômes persistent après 4 semaines, consultez votre médecin.

Par la suite, votre médecin peut vous recommander de prendre une gélule de 20 mg une fois par jour, en fonction de vos besoins.

Le traitement à la demande, en fonction des besoins, n'est pas recommandé chez les patients traités par un AINS, susceptibles de développer un ulcère gastro-duodénal.

Adultes :

- Traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori* :

La dose initiale est de 20 mg associé à deux antibiotiques (amoxicilline 1 G et clarithromycine 500 Mg) deux fois par jour pendant 7 jours.

- Traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :

La dose habituelle est de 20 mg une fois par jour. La durée de traitement est de 4 à 8 semaines.

- Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :

20 mg une fois par jour.

ESAC ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 12 ans en l'absence de données disponibles.

Suivez strictement les instructions de votre médecin et si vous avez un doute, n'hésitez pas à lui demander conseil.

Si vous avez pris plus d'ESAC 20 mg que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez oublié de prendre ESAC 20 mg :

Prenez-le dès que possible.

Cependant, si vous êtes prêt à prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que vous avez oubliée mais poursuivez votre traitement normalement.

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ESAC 20 mg est susceptible d'entraîner occasionnellement des effets indésirables chez certaines personnes.

Ces effets indésirables sont généralement d'intensité légère et disparaissent à l'arrêt du traitement.

Effets indésirables fréquents

(chez 1 à 10 % des patients traités) :

Maux de tête, diarrhée, constipation, nausées, vomissements, douleurs abdominales, flatulence.

Effets indésirables peu fréquents

(chez moins de 1 % des patients traités) :

Sensation vertigineuse, œdème périphérique, paresthésie (sensation anormale dans une région cutanée ou profonde), somnolence, insomnie, augmentation des enzymes du foie, réactions cutanées (dermatite, rash, prurit, urticaire), malaise.

Effets indésirables rares

(chez moins de 0,1 % des patients traités) :

Confusion mentale réversible, vertiges, étourdissements, maux de tête et hallucinations.



ESAC® 20 mg

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau. Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre, car il peut lui causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

14450
10/23
44DH50

.....20,00 mg
.....ésium trihydraté.
.....p 1 gélule gastrorésistante
.....ns quel cas est-il utilisé ?

Ce médicament se présente sous forme de gélules contenant des microgranules gastro-résistants.

ESAC est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

ESAC est utilisé dans :

- le traitement de l'oesophagite érosive par reflux (inflammation de l'oesophage),
- la prévention des rechutes de certaines oesophagites,
- le traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (brûlures et remontées acides),
- le traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*,
- le traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS),
- la prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

Quelles sont les informations nécessaires avant de prendre ESAC 20 mg ?

Il est particulièrement important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres médicaments, même ceux sans prescription médicale.

Ne pas utiliser ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à l'un des constituants d'ESAC,
- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons,
- si vous prenez un médicament contenant de l'atazanavir (utilisé dans le traitement du VIH).

Prendre des précautions particulières avec ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous prenez d'autres médicaments comme l'itraconazole ou le kétoconazole (pour les infections fongiques), le diazépam (contre l'anxiété), la phénytoïne (pour l'épilepsie), la warfarine (pour des troubles de la coagulation sanguine), ou le cisapride (pour des troubles liés à un retard de l'évacuation gastrique).
- si vous avez des problèmes hépatiques graves. Vous devez en discuter avec votre médecin, il peut réduire la posologie.
- si vous avez des problèmes rénaux graves. Vous devez en discuter avec votre médecin.
- si une association de médicaments vous est prescrite pour l'éradication de *Helicobacter pylori* avec ESAC ou si vous prenez ESAC dans le cadre d'un traitement à long terme.

Si vos symptômes persistent après 4 semaines, consultez votre médecin.

Par la suite, votre médecin peut vous recommander de prendre une gélule de 20 mg une fois par jour, en fonction de vos besoins.

Le traitement à la demande, en fonction des besoins, n'est pas recommandé chez les patients traités par un AINS, susceptibles de développer un ulcère gastro-duodénal.

Adultes :

- Traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori* :

La dose initiale est de 20 mg associé à deux antibiotiques (amoxicilline 1 G et clarithromycine 500 Mg) deux fois par jour pendant 7 jours.

- Traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :

La dose habituelle est de 20 mg une fois par jour. La durée de traitement est de 4 à 8 semaines.

- Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :

20 mg une fois par jour.

ESAC ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 12 ans en l'absence de données disponibles.

Suivez strictement les instructions de votre médecin et si vous avez un doute, n'hésitez pas à lui demander conseil.

Si vous avez pris plus d'ESAC 20 mg que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez oublié de prendre ESAC 20 mg :

Prenez-le dès que possible.

Cependant, si vous êtes prêt à prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que vous avez oubliée mais poursuivez votre traitement normalement.

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ESAC 20 mg est susceptible d'entraîner occasionnellement des effets indésirables chez certaines personnes.

Ces effets indésirables sont généralement d'intensité légère et disparaissent à l'arrêt du traitement.

Effets indésirables fréquents

(chez 1 à 10 % des patients traités) :

Maux de tête, diarrhée, constipation, nausées, vomissements, douleurs abdominales, flatulence.

Effets indésirables peu fréquents

(chez moins de 1 % des patients traités) :

Sensation vertigineuse, œdème périphérique, paresthésie (sensation anormale dans une région cutanée ou profonde), somnolence, insomnie, augmentation des enzymes du foie, réactions cutanées (dermatite, rash, prurit, urticaire), malaise.

Effets indésirables rares

(chez moins de 0,1 % des patients traités) :

Confusion mentale réversible, vertiges, étourdissements, maux de gorge et hallucinations.



Lasilix[®] 40 mg **Lasilix[®] 20 mg/2 ml**

Furosémide

SANOFI 

Lisez attentivement

Elle contient
Si vous avez
votre médecin
Ce médicament
d'autre, consultez
Gardez-le à l'abri

LOT : 21E010
PER.05 2025

**LASILIX 40MG
20CP SEC**

P.P.V : 34DH60



Lisez attentivement avant de prendre ce médicament.

Il s'agit de votre traitement.

Si vous avez un doute, demandez plus d'informations à

le médecin qui vous a prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un

autre, car cela pourrait lui être nocif.

En cas de besoin, lisez de nouveau la notice.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

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

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

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

Formes pharmaceutiques et présentations

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

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

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

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

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

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

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosémide

SANOFI 

Lisez attentivement

Elle contient
Si vous avez
votre médecin
Ce médicament
d'autre, consultez
Gardez-le à l'abri

LOT : 21E010
PER.05 2025

**LASILIX 40MG
20CP SEC**

P.P.V. : 34DH60



Lisez attentivement avant de prendre ce médicament.

Il s'agit de votre traitement.

Si vous avez un doute, demandez plus d'informations à

votre médecin. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, car cela pourrait lui être nocif.

Si vous avez un doute, demandez plus d'informations à

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

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

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

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

Formes pharmaceutiques et présentations

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

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

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

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

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

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

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

Lasilix[®] 40 mg

Lasilix[®] 20 mg/2 ml

Furosémide

SANOFI 

Lisez attentivement

Elle conti

Si vous

votre mé

Ce méd

d'autre,

Gardez

LOT : 21E010
PER.05 2025

LASILIX 40MG

20CP SEC

P.P.V : 34DH60



6

118000 060468

Lisez attentivement avant de prendre ce médicament.

Il s'agit de votre traitement.

Si vous avez un doute, demandez plus d'informations à

le médecin qui vous a prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un

autre, car cela pourrait lui être nocif.

Consultez la notice de la relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

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

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

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

Formes pharmaceutiques et présentations

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

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

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

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

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

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

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

بيزوكارد^٢ 2.5 ملغ، 5 ملغ، 10 ملغ،

أقراص مغلفة قابلة للكسر

للسمى الدولي الموحد (DCI): بيسوبرولول فيومارات

التفاعلات مع الأدوية الأخرى:

تناول أدوية أخرى:

إذا كنت تتناول أو تناولت مؤخرًا أي أدوية مؤخرًا، بما فيها الأدوية التي يتم الحصول عليها دون وصفة طبية، فقم باستشارة الطبيب أو الصيدلي.

أخبر طبيبك إذا كنت تتناول أي من التالي بالتزامن مع بيزوكارد^٢. أقراص مغلفة قابلة للكسر:

• أدوية معينة تستعمل لعلاج عدم انتظام نبضات القلب (مضادات عدم انتظام نبضات القلب مجموعة 1 كولونيدين، ديسوبراميد، إيدوكالين، فينيتوين، فيليكانيدين، بروفيانوفون) • بعض الأدوية المستعملة لعلاج ارتفاع ضغط الدم، الذئبة، أو عدم انتظام نبضات القلب (حاصرات قنوات الكالسيوم فلوإيميل و ديلتيازيم) • بعض الأدوية المستعملة لعلاج ارتفاع ضغط الدم نوع كولونيدين، ميتيل دوبا، موكسوليدين، ريلميدينيون. عموماً، لا تتوقف عن تناول هذه الأدوية دون استشارة الطبيب أولاً.

أخبر طبيبك قبل تناول الأدوية التالية بالتزامن مع بيزوكارد^٢. أقراص مغلفة قابلة للكسر: قد يتسبب طبيبك لحرقية جاذبة بتكرار أكثر:

• بعض الأدوية المستعملة لعلاج ارتفاع ضغط الدم أو الذئبة الصدرية (حاصرات قنوات الكالسيوم نوع دلتا، إيدوكالين، فيلوتيدين و أملوديين) • بعض الأدوية المستعملة لعلاج عدم انتظام نبضات القلب (مضادات عدم انتظام نبضات القلب مجموعة 3 أميودارون) • حاصرات بيتا للاستعمال المنهجي (مثل نيتروجليتيرول، نوع العين المستعملة لعلاج الجلوكوما) • بعض الأدوية المستعملة لعلاج مرض الزهايمر أو لعلاج الجلوكوما (نوع شبه نظير الجودي كركون أو كارداكول) أو أدوية معينة مستعملة لعلاج المشاكل القلبية الحادة (نوع ميسالي الجودي أيزوبوتالين و دوبيوناسين) • مضادات داء السكري بما في ذلك الإنسولين • عقاقير التخدير (كأنتي تستعمل خلال العملية الجراحية) • ديجيتاليس، يستعمل لعلاج قصور عضلة القلب • مضادات الالتهاب مثل النيتروبيديا المستعملة لعلاج التهاب المفاصل، الألم أو التهاب مثل إيبوبروفين أو ديكلوفيناك، إن دواء من الممكن أن يخفض ضغط الدم، سواء كان هذا الغرض مطلوب أو غير مطلوب، مثل الأدوية المضادة لارتفاع ضغط الدم و الكاتبات (مضادات لالتهاب التهابية مثل إيمبرامين أو فينيتريزين، أدوية معينة مستعملة لعلاج الصداع أو خلال التخدير (باريتينوزات مثل فينوبريتال) أو أدوية معينة مضادة للأمراض العظمية التي يفقد المصاب بها الاتصال بالواقع (فيتونيلازين مثل ليفوميبرومازين) • ميتيلوكورين، المستعمل للوقاية أو لعلاج اللاريا • العلاجات المضادة للأكسبات تسمى مثبطات مونواسين أوكسيداز (معدنا مثبطات مونواسين أوكسيداز ب) مثل موكسوليدين.

إذا كنت تتناول أو تناولت مؤخرًا أي أدوية أخرى، بما فيها الأدوية التي يتم الحصول عليها دون وصفة طبية، فقم باستشارة الطبيب أو الصيدلي.

الاستعمال خلال فترة الحمل والإرضاع:

استشير طبيبك أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.

من الممكن أن يؤدي استعمال بيزوكارد^٢. أقراص مغلفة قابلة للكسر خلال فترة الحمل إلى إيذاء الجنين. أخري طبيبك إذا كنت حامل أو تخططين لذلك.

سيقرر هوامتي إذا كان من الممكن تناول بيزوكارد^٢. أقراص مغلفة قابلة للكسر خلال فترة الحمل.

من غير المعروف إذا كان بيسوبرولول يفرز في حليب الثدي، لذلك، لا يوصى بالإرضاع خلال فترة العلاج بيزوكارد^٢. أقراص مغلفة قابلة للكسر.

الرياضيون

يوجه انتباه الرياضيين إلى أن هذا الدواء يحتوي على المادة الفعالة التي يمكن أن تسبب رد فعل إيجابي في اختبارات ضوابط المنشطات.

التأثير على القدرة على قيادة المركبات أو استخدام الآلات

قد يؤثر العلاج بيسوبرولول على قدرتك على القيادة أو تشغيل الآلات اعتماداً على قدرة تعاملك للدواء. يجب أخذ الحيطة بشكل خاص عند بداية العلاج، عند زيادة الجرعة أو تغييرها، وعند تناول الكحول بشكل متزامن.

• يجب قراءة هذه النشرة كاملة قبل تناول هذا الدواء.

• يرجى الاحتفاظ بهذه النشرة، فقد تحتاج إلى قراءتها مرة ثانية.

• إذا كان لديك أي سؤال أو شك، يرجى استشارة الطبيب أو الصيدلي.

• لقد تم وصف هذا الدواء لكم شخصياً، ولا يجوز إعطاؤه لشخص آخر وإن تشابهت الأعراض، فقد يؤدي ذلك إلى أضرار غير محمودة.

• في حالة وجود آثار جانبية حادة، أو آثار جانبية غير مذكورة في هذه النشرة، يرجى استشارة الطبيب أو الصيدلي.

1 - ما هو بيزوكارد^٢. أقراص مغلفة قابلة للكسر و ما هي دواعي الاستعمال؟

2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول بيزوكارد^٢. أقراص مغلفة قابلة للكسر؟

3 - كيف يستعمل بيزوكارد^٢. أقراص مغلفة قابلة للكسر؟

4 - ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

5 - كيف يحفظ بيزوكارد^٢. أقراص مغلفة قابلة للكسر؟

6 - معلومات إضافية.

1 - ما هو بيزوكارد^٢. أقراص مغلفة قابلة للكسر و ما هي دواعي الاستعمال؟

الفئة الدوائية و العلاجية:

المادة الفعالة في بيزوكارد^٢ هي بيسوبرولول، ينتمي بيسوبرولول إلى مجموعة من الأدوية تعرف بحاصرات بيتا.

دواعي الاستعمال العلاجية:

علاج قصور القلب المزمن المستمر مع انخفاض وظيفة الضغط الانقباضي للبطين الأيسر كتكملة لمثبطات الأنزيم ومدرات البول وعرضيا للدجيجات.

2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول بيزوكارد^٢. أقراص مغلفة قابلة للكسر؟

موانع الاستعمال:

لا تتناول بيزوكارد^٢. أقراص مغلفة قابلة للكسر في الحالات التالية:

• الحساسية (فرط الحساسية) لبيسوبرولول أو لأي مكونات أخرى • الربو أو المشاكل التنفسية المزمنة الحادة • اضطرابات جهاز الدوران الطرفية الحادة (داء ريتو)، التي تسبب الإحساس بوخز خفيف في أصابع اليدين و القدمين

أو تغير لونهن إلى اللون الشاحب أو الأزرق • أورام الغدة الكظرية النادرة غير المعالجة (ورم القواتم) • الحماض الذي يظهر بزيادة مستوى الحامض في الدم

لا تتناول بيزوكارد^٢. إذا كنت تعاني من أي من المشاكل القلبية التالية:

• سوء حالة قصور عضلة القلب، تحتاج لحقن أدوية في الوريد لتحفيز قوة انقباض عضلة القلب • بقاء سرعة القلب أو عدم انتظامها • انخفاض ضغط الدم.

الإحذات و المحاذير الخاصة:

إذا كنت تعاني من أي من الحالات التالية، أخبر طبيبك قبل تناول بيزوكارد^٢. أقراص مغلفة قابلة للكسر. قد يقرر هوامتي اتخاذ احتياطات خاصة (مثل وصف علاج إضافي أو القيام بالفحوصات بتكرار أكثر):

• إذا كنت تعاني من داء السكري • صام صائم • إذا كنت تعاني من اضطرابات في نبضات القلب (ذبحة برنزيوتال، و هي عبارة عن نوع خاص من ألم الصدر يسبب تقلص الشرايين التاجية التي تزود عضلة القلب بالدم) • إذا كنت تعاني من مشاكل في الكلى و الكبد • إذا كنت تعاني من ضعف جهاز الدوران الدموي • إذا كنت تعاني (و عانيت في السابق) من الصدفية • إذا كنت تعاني من ورم الغدة الكظرية (ورم القواتم) • إذا كنت تعاني من اضطرابات الغدة الدرقية.

بالإضافة إلى ذلك، أخبر طبيبك:

• إذا كنت تتناول أدوية لعلاج الحساسية (لوقاية من حرقى الفش مثلًا)

BISOCARD® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg
Comprimés Pelliculés Sécables
DCI : Fumarate de Bisoprolol

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre le 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.

4. Quelles sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE BISOCARD®, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

La substance active de BISOCARD® est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêta-bloquants.

Indications thérapeutiques :

Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable avec réduction de la fonction ventriculaire systolique gauche en complément des inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) et des diurétiques, et éventuellement, des digitales.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE BISOCARD®, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ?

Contre-indications :

Ne prenez jamais BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants
- asthme ou problèmes respiratoires chroniques sévères • troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu • phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale • acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

Ne prenez jamais BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë • aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur • rythme cardiaque lent • pression artérielle basse • certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier • choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable :

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant de prendre BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable ; il/elle pourra décider des mesures de précaution particulières (par exemple, vous prescrire un traitement complémentaire ou réaliser des contrôles plus fréquents) : • diabète • jeûne strict • certaines maladies du cœur, comme les troubles du rythme cardiaque, ou les douleurs thoraciques sévères au repos (angor de Prinzmetal) • problèmes rénaux ou hépatiques • troubles moins sévères de la circulation sanguine périphérique • asthme ou problèmes respiratoires chroniques moins sévères • antécédents d'affection cutanée squameuse (psoriasis) • tumeur de la glande surrénale (phéochromocytome) • troubles thyroïdiens.

Par ailleurs, prévenez votre médecin si vous devez subir :

- un traitement de désensibilisation (en prévention du rhume des foies par exemple) car BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable peut augmenter les risques de réaction allergique ou amplifier la sévérité de ces réactions • une anesthésie (dans le cadre d'une intervention chirurgicale par exemple) car BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable peut avoir des effets sur la façon dont votre organisme réagit dans une telle situation.

Enfants et adolescents

BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable n'est pas recommandé chez les enfants ou les adolescents.

Interactions avec d'autres médicaments

Autres médicaments et BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Ne prenez pas les médicaments suivants en même temps que BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable sans avoir consulté spécifiquement votre médecin à ce sujet :

- certains médicaments utilisés pour traiter les irrégularités ou anomalies du rythme cardiaque (anti-arythmiques de classe I de type quinidine, disopyramide, lidocaïne, phénytoïne, fécainide, propofène) • certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension, l'angine de poitrine ou les irrégularités du rythme cardiaque (inhibiteurs calciques de type vérapamil et diltiazem) • certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension de type clonidine, méthildopa, moxonidine, rilmenidine. Cependant, n'interrompez pas ces traitements sans avoir d'abord pris l'avis de votre médecin.

Demandez l'avis de votre médecin avant de prendre les médicaments suivants en même temps que BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable ; votre médecin pourra juger nécessaire de contrôler votre état plus fréquemment :

- certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension ou l'angine de poitrine (inhibiteurs calciques de la famille des dihydropyridines, de type flémidine et amlodipine) • certains médicaments utilisés pour traiter les irrégularités ou anomalies du rythme cardiaque (anti-arythmiques de classe II de type amiodarone) • les bêta-bloquants en application locale (comme le timolol en goutte ophtalmique pour le traitement du glaucome) • certains médicaments utilisés par exemple pour traiter la maladie d'Alzheimer ou pour traiter le glaucome (parasympathomimétiques de type tacrine ou carbacol) ou certains médicaments utilisés dans le traitement des problèmes cardiaques aigus (sympathomimétiques de type isoprenaline et dobutamine) • les antidiabétiques, notamment l'insuline • les anesthésiques (lors d'interventions chirurgicales, par exemple) • la digitaline, utilisée pour traiter l'insuffisance cardiaque • les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) utilisés pour traiter l'arthrite, les douleurs ou les inflammations (ibuprofène ou diclofénac par exemple) • tout médicament susceptible de faire baisser la pression artérielle, qu'il s'agisse d'un effet recherché ou indésirable, comme les antihypertenseurs, certains médicaments contre la dépression (antidépresseurs tricycliques tels l'imipramine ou amitriptyline), certains médicaments utilisés pour traiter l'épilepsie ou employés au cours de l'anesthésie (barbituriques tels que phénobarbital) ou certains médicaments contre la maladie mentale caractérisée par une perte de contact avec la réalité (phénothiazines tels que la lévomépromazine) • la méfloquine, utilisée pour la prévention ou le traitement du paludisme • les traitements contre la dépression appelés inhibiteurs de la monoamine-oxydase (sauf les IMAO-B) tels que la moclobémide.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

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

L'utilisation de BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable pendant la grossesse pourrait nuire à l'enfant à naître. Prévenez votre médecin si vous êtes enceinte ou prévoyez de l'être. Il/elle avisera si vous pouvez prendre BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable pendant votre grossesse.

On ignore si le bisoprolol passe dans le lait maternel humain. Par conséquent, l'allaitement n'est pas recommandé pendant le traitement par BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable.

Sportifs

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.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

La capacité à conduire un véhicule ou à utiliser des machines peut être altérée sous traitement par bisoprolol. Il convient d'être particulièrement attentif en début de traitement, en cas de modification de posologie ainsi

BISOCARD® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg
Comprimés Pelliculés Sécables
DCI : Fumarate de Bisoprolol

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre le 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.

- 37100
4. Quelles sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable ?
 6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE BISOCARD®, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

La substance active de BISOCARD® est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêta-bloquants.

Indications thérapeutiques :

Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable avec réduction de la fonction ventriculaire systolique gauche en complément des inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) et des diurétiques, et éventuellement, des digitales.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE BISOCARD®, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ?

Contre-indications :

Ne prenez jamais BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants
- asthme ou problèmes respiratoires chroniques sévères • troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu • phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale • acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

Ne prenez jamais BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë • aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur • rythme cardiaque lent • pression artérielle basse • certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier • choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable :

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant de prendre BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable ; il/elle pourra décider des mesures de précaution particulières (par exemple, vous prescrire un traitement complémentaire ou réaliser des contrôles plus fréquents) : • diabète • jeûne strict • certaines maladies du cœur, comme les troubles du rythme cardiaque, ou les douleurs thoraciques sévères au repos (angor de Prinzmetal) • problèmes rénaux ou hépatiques • troubles moins sévères de la circulation sanguine périphérique • asthme ou problèmes respiratoires chroniques moins sévères • antécédents d'affection cutanée squameuse (psoriasis) • tumeur de la glande surrénale (phéochromocytome) • troubles thyroïdiens.

Par ailleurs, prévenez votre médecin si vous devez subir :

- un traitement de désensibilisation (en prévention du rhume des foies par exemple) car BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable peut augmenter les risques de réaction allergique ou amplifier la sévérité de ces réactions • une anesthésie (dans le cadre d'une intervention chirurgicale par exemple) car BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable peut avoir des effets sur la façon dont votre organisme réagit dans une telle situation.

Enfants et adolescents

BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable n'est pas recommandé chez les enfants ou les adolescents.

Interactions avec d'autres médicaments

Autres médicaments et BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Ne prenez pas les médicaments suivants en même temps que BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable sans avoir consulté spécifiquement votre médecin à ce sujet :

- certains médicaments utilisés pour traiter les irrégularités ou anomalies du rythme cardiaque (anti-arythmiques de classe I de type quinidine, disopyramide, lidocaïne, phénytoïne, fécainide, propofène) • certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension, l'angine de poitrine ou les irrégularités du rythme cardiaque (inhibiteurs calciques de type vérapamil et diltiazem) • certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension de type clonidine, méthildopa, moxonidine, rilmenidine. Cependant, n'interrompez pas ces traitements sans avoir d'abord pris l'avis de votre médecin.

Demandez l'avis de votre médecin avant de prendre les médicaments suivants en même temps que BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable ; votre médecin pourra juger nécessaire de contrôler votre état plus fréquemment :

- certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension ou l'angine de poitrine (inhibiteurs calciques de la famille des dihydropyridines, de type flémidine et amlodipine) • certains médicaments utilisés pour traiter les irrégularités ou anomalies du rythme cardiaque (anti-arythmiques de classe II de type amiodarone) • les bêta-bloquants en application locale (comme le timolol en goutte ophtalmique pour le traitement du glaucome) • certains médicaments utilisés par exemple pour traiter la maladie d'Alzheimer ou pour traiter le glaucome (parasympathomimétiques de type tacrine ou carbacol) ou certains médicaments utilisés dans le traitement des problèmes cardiaques aigus (sympathomimétiques de type isoprenaline et dobutamine) • les antidiabétiques, notamment l'insuline • les anesthésiques (lors d'interventions chirurgicales, par exemple) • la digitaline, utilisée pour traiter l'insuffisance cardiaque • les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) utilisés pour traiter l'arthrite, les douleurs ou les inflammations (ibuprofène ou diclofénac par exemple) • tout médicament susceptible de faire baisser la pression artérielle, qu'il s'agisse d'un effet recherché ou indésirable, comme les antihypertenseurs, certains médicaments contre la dépression (antidépresseurs tricycliques tels l'imipramine ou amitriptyline), certains médicaments utilisés pour traiter l'épilepsie ou employés au cours de l'anesthésie (barbituriques tels que phénobarbital) ou certains médicaments contre la maladie mentale caractérisée par une perte de contact avec la réalité (phénothiazines tels que la lévomépromazine) • la méfloquine, utilisée pour la prévention ou le traitement du paludisme • les traitements contre la dépression appelés inhibiteurs de la monoamine-oxydase (sauf les IMAO-B) tels que la moclobémide.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

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

L'utilisation de BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable pendant la grossesse pourrait nuire à l'enfant à naître. Prévenez votre médecin si vous êtes enceinte ou prévoyez de l'être. Il/elle avisera si vous pouvez prendre BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable pendant votre grossesse.

On ignore si le bisoprolol passe dans le lait maternel humain. Par conséquent, l'allaitement n'est pas recommandé pendant le traitement par BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable.

Sportifs

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.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

La capacité à conduire un véhicule ou à utiliser des machines peut être altérée sous traitement par bisoprolol. Il convient d'être particulièrement attentif en début de traitement, en cas de modification de posologie ainsi

BISOCARD® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg
Comprimés Pelliculés Sécables
DCI : Fumarate de Bisoprolol

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre le 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.

4. Quelles sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE BISOCARD®, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

La substance active de BISOCARD® est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêta-bloquants.

Indications thérapeutiques :

Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable avec réduction de la fonction ventriculaire systolique gauche en complément des inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) et des diurétiques, et éventuellement, des digitaliques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE BISOCARD®, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ?

Contre-indications :

Ne prenez jamais BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants
- asthme ou problèmes respiratoires chroniques sévères
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

Ne prenez jamais BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur
- rythme cardiaque lent
- pression artérielle basse
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable :

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant de prendre BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable ; il/elle pourra décider des mesures de précaution particulières (par exemple, vous prescrire un traitement complémentaire ou réaliser des contrôles plus fréquents) :

- diabète
- jeûne strict
- certaines maladies du cœur, comme les troubles du rythme cardiaque, ou les douleurs thoraciques sévères au repos (angor de Prinzmetal)
- problèmes rénaux ou hépatiques
- troubles moins sévères de la circulation sanguine périphérique
- asthme ou problèmes respiratoires chroniques moins sévères
- antécédents d'affection cutanée squameuse (psoriasis)
- tumeur de la glande surrénale (phéochromocytome)
- troubles thyroïdiens.

Par ailleurs, prévenez votre médecin si vous devez subir :

- un traitement de désensibilisation (en prévention du rhume des foies par exemple) car BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable peut augmenter les risques de réaction allergique ou amplifier la sévérité de ces réactions
- une anesthésie (dans le cadre d'une intervention chirurgicale par exemple) car BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable peut avoir des effets sur la façon dont votre organisme réagit dans une telle situation.

Enfants et adolescents

BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable n'est pas recommandé chez les enfants ou les adolescents.

Interactions avec d'autres médicaments

Autres médicaments et BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Ne prenez pas les médicaments suivants en même temps que BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable sans avoir consulté spécifiquement votre médecin à ce sujet :

- certains médicaments utilisés pour traiter les irrégularités ou anomalies du rythme cardiaque (anti-arythmiques de classe I de type quinidine, disopyramide, lidocaïne, phénytoïne, fécainide, propofène) • certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension, l'angine de poitrine ou les irrégularités du rythme cardiaque (inhibiteurs calciques de type vérapamil et diltiazem) • certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension de type clonidine, méthildopa, moxonidine, rilmenidine. Cependant, n'interrompez pas ces traitements sans avoir d'abord pris l'avis de votre médecin.

Demandez l'avis de votre médecin avant de prendre les médicaments suivants en même temps que BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable ; votre médecin pourra juger nécessaire de contrôler votre état plus fréquemment :

- certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension ou l'angine de poitrine (inhibiteurs calciques de la famille des dihydropyridines, de type flémidine et amlodipine) • certains médicaments utilisés pour traiter les irrégularités ou anomalies du rythme cardiaque (anti-arythmiques de classe II de type amiodarone) • les bêta-bloquants en application locale (comme le timolol en goutte ophtalmique pour le traitement du glaucome) • certains médicaments utilisés par exemple pour traiter la maladie d'Alzheimer ou pour traiter le glaucome (parasympathomimétiques de type tacrine ou carbacol) ou certains médicaments utilisés dans le traitement des problèmes cardiaques aigus (sympathomimétiques de type isoprenaline et dobutamine) • les antidiabétiques, notamment l'insuline
- les anesthésiques (lors d'interventions chirurgicales, par exemple)
- la digitaline, utilisée pour traiter l'insuffisance cardiaque
- les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) utilisés pour traiter l'arthrite, les douleurs ou les inflammations (ibuprofène ou diclofénac par exemple) • tout médicament susceptible de faire baisser la pression artérielle, qu'il s'agisse d'un effet recherché ou indésirable, comme les antihypertenseurs, certains médicaments contre la dépression (antidépresseurs tricycliques tels l'imipramine ou amitriptyline), certains médicaments utilisés pour traiter l'épilepsie ou employés au cours de l'anesthésie (barbituriques tels que phénobarbital) ou certains médicaments contre la maladie mentale caractérisée par une perte de contact avec la réalité (phénothiazines tels que la lévomépromazine) • la méfloquine, utilisée pour la prévention ou le traitement du paludisme • les traitements contre la dépression appelés inhibiteurs de la monoamine-oxydase (sauf les IMAO-B) tels que la moclobémide.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

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

L'utilisation de BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable pendant la grossesse pourrait nuire à l'enfant à naître. Prévenez votre médecin si vous êtes enceinte ou prévoyez de l'être. Il/elle avisera si vous pouvez prendre BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable pendant votre grossesse.

On ignore si le bisoprolol passe dans le lait maternel humain. Par conséquent, l'allaitement n'est pas recommandé pendant le traitement par BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable.

Sportifs

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.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

La capacité à conduire un véhicule ou à utiliser des machines peut être altérée sous traitement par bisoprolol. Il convient d'être particulièrement attentif en début de traitement, en cas de modification de posologie ainsi

DIPICOR®

Comprimés

COMPOSITIONS

DIPICOR 5 mg

par comprimé

5 mg

10 mg

53,00

Etu de 30 et 60.
Etu de 30 et 60.

ingoreux

NOM ET ADRESSE DE L'EXPLOITANT Laboratoires AFRIC-PHAR

Zone industrielle, Ouest Ain Harrouda, Route Régionale N° 322 (ex R.S 111) Km 12.400 Ain Harrouda 28630 Mohammédia - Maroc

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- Hypertension artérielle (en monothérapie ou en association avec des diurétiques thiazidiques, β -bloquants, ou inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IECA)),
- Traitement préventif des crises d'angor stable
- Traitement préventif des crises : angor d'effort, angor spontané (dont l'angor de Prinzmetal)

CONTRE - INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de :

- Absolue :
 - Hypersensibilité à l'amlopipine
 - Hypersensibilité aux dihydropyridines.

Relative :

- Dantrolène.

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

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :

- Chez les personnes âgées, les demi-vies d'élimination sont similaires à celles rencontrées chez les personnes jeunes. Il est recommandé dans ce cas un schéma posologique normal.
- Insuffisance rénale : l'amlopipine est éliminée principalement sous forme de métabolites inactifs, éliminée dans l'urine 10 % seulement du médicament intact. Il n'existe pas de corrélation entre les altérations aux concentrations plasmatiques de l'amlopipine et le degré d'insuffisance rénale. Chez ces malades, l'amlopipine peut être utilisée aux doses normales. L'amlopipine n'est pas dialysée.
- Insuffisance hépatique : comme tous les antagonistes calciques, chez les malades avec altération de la fonction hépatique, la demi-vie de l'amlopipine est prolongée (du moment que l'amlopipine est métabolisée par cette voie) n'ont pas été établies des recommandations pour une posologie appropriée. Par précaution, chez ces malades, le médicament doit être administré initialement à la dose de 2,5 mg une fois par jour.
- L'amlopipine n'est pas liée à un effet métabolique indésirable ni aux altérations des lipides plasmatiques, et donc adéquate pour l'administration aux malades présentant l'asthme, le diabète et la goutte.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Association déconseillée :

- Dantrolène (perfusion) : chez l'animal, des cas de fibrillations ventriculaires mortelles sont constamment observés lors de l'administration de verapamil et de dantrolène par voie IV. L'association d'un antagoniste du calcium et de dantrolène est donc potentiellement dangereuse. Cependant, quelques patients ont reçu l'association nifédipine et dantrolène sans inconvénient.

Associations nécessitant des précautions d'emploi :

- Alpha-1-bloquants (alfuzosine, prazosine) : majoration de l'effet hypotenseur. Risque d'hypotension orthostatique sévère. Surveillance clinique. Recherche d'hypotension orthostatique dans les heures qui suivent la prise du médicament -1-bloquant (en particulier en début de traitement par celui-ci).
- Baclofène : majoration de l'effet antihypertenseur. Surveillance de la tension artérielle et adaptation posologique de l'antihypertenseur si nécessaire.
- Rifampicine (décrit pour verapamil, diltiazem et nifédipine) : diminution des concentrations plasmatiques de l'antagoniste du calcium par augmentation de son métabolisme hépatique. Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de l'antagoniste du calcium pendant le traitement par la rifampicine et après son arrêt.
- Itraconazole (par extrapolation à partir de la nifédipine, de la féléodipine et de l'isradipine) : risque majoré d'œdèmes par diminution du métabolisme hépatique de la dihydropyridine. Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de la dihydropyridine pendant le traitement par l'itraconazole et après son arrêt.

Associations à prendre en compte :

- Béta-bloquants : hypotension, défaillance cardiaque chez les malades en insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée (effet inotrope négatif in vitro des dihydropyridines, plus ou moins marqué en fonction des produits, et susceptible de s'additionner aux effets inotropes négatifs des bêta-bloquants). La présence d'un traitement bêta-bloquant peut par ailleurs minimiser la réaction sympathique réflexe mise en jeu en cas de répercussion hémodynamique excessive.
- Antidépresseurs imipraminiques (tricycliques) : effet antihypertenseur et risque d'hypotension orthostatique majorés (effet additif).
- Corticoïdes, tétracosactide par voie générale : diminution de l'effet antihypertenseur (rétention hydrosodée des corticoïdes).
- Neuroleptiques : effet antihypertenseur et risque d'hypotension orthostatique majorés (effet additif).

DIPICOR®

Comprimés

COMPOSITIONS

DIPICOR 5 mg

par comprimé

5 mg

10 mg

53,00

Etu de 30 et 60.
Etu de 30 et 60.

ingoreux

NOM ET ADRESSE DE L'EXPLOITANT Laboratoires AFRIC-PHAR

Zone industrielle, Ouest Ain Harrouda, Route Régionale N° 322 (ex R.S 111) Km 12.400 Ain Harrouda 28630 Mohammédia - Maroc

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- Hypertension artérielle (en monothérapie ou en association avec des diurétiques thiazidiques, β -bloquants, ou inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IECA)),
- Traitement préventif des crises d'angor stable
- Traitement préventif des crises : angor d'effort, angor spontané (dont l'angor de Prinzmetal)

CONTRE - INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de :

- Absolue :
 - Hypersensibilité à l'amlopipine
 - Hypersensibilité aux dihydropyridines.

Relative :

- Dantrolène.

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

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :

- Chez les personnes âgées, les demi-vies d'élimination sont similaires à celles rencontrées chez les personnes jeunes. Il est recommandé dans ce cas un schéma posologique normal.
- Insuffisance rénale : l'amlopipine est éliminée principalement sous forme de métabolites inactifs, éliminée dans l'urine 10 % seulement du médicament intact. Il n'existe pas de corrélation entre les altérations aux concentrations plasmatiques de l'amlopipine et le degré d'insuffisance rénale. Chez ces malades, l'amlopipine peut être utilisée aux doses normales. L'amlopipine n'est pas dialysée.
- Insuffisance hépatique : comme tous les antagonistes calciques, chez les malades avec altération de la fonction hépatique, la demi-vie de l'amlopipine est prolongée (du moment que l'amlopipine est métabolisée par cette voie) n'ont pas été établies des recommandations pour une posologie appropriée. Par précaution, chez ces malades, le médicament doit être administré initialement à la dose de 2,5 mg une fois par jour.
- L'amlopipine n'est pas liée à un effet métabolique indésirable ni aux altérations des lipides plasmatiques, et donc adéquate pour l'administration aux malades présentant l'asthme, le diabète et la goutte.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Association déconseillée :

- Dantrolène (perfusion) : chez l'animal, des cas de fibrillations ventriculaires mortelles sont constamment observés lors de l'administration de vérapamil et de dantrolène par voie IV. L'association d'un antagoniste du calcium et de dantrolène est donc potentiellement dangereuse. Cependant, quelques patients ont reçu l'association nifédipine et dantrolène sans inconvénient.

Associations nécessitant des précautions d'emploi :

- Alpha-1-bloquants (alfuzosine, prazosine) : majoration de l'effet hypotenseur. Risque d'hypotension orthostatique sévère. Surveillance clinique. Recherche d'hypotension orthostatique dans les heures qui suivent la prise du médicament -1-bloquant (en particulier en début de traitement par celui-ci).
- Baclofène : majoration de l'effet antihypertenseur. Surveillance de la tension artérielle et adaptation posologique de l'antihypertenseur si nécessaire.
- Rifampicine (décrit pour vérapamil, diltiazem et nifédipine) : diminution des concentrations plasmatiques de l'antagoniste du calcium par augmentation de son métabolisme hépatique. Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de l'antagoniste du calcium pendant le traitement par la rifampicine et après son arrêt.
- Itraconazole (par extrapolation à partir de la nifédipine, de la féléodipine et de l'isradipine) : risque majoré d'œdèmes par diminution du métabolisme hépatique de la dihydropyridine. Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de la dihydropyridine pendant le traitement par l'itraconazole et après son arrêt.

Associations à prendre en compte :

- Béta-bloquants : hypotension, défaillance cardiaque chez les malades en insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée (effet inotrope négatif in vitro des dihydropyridines, plus ou moins marqué en fonction des produits, et susceptible de s'additionner aux effets inotropes négatifs des bêta-bloquants). La présence d'un traitement bêta-bloquant peut par ailleurs minimiser la réaction sympathique réflexe mise en jeu en cas de répercussion hémodynamique excessive.
- Antidépresseurs imipraminiques (tricycliques) : effet antihypertenseur et risque d'hypotension orthostatique majorés (effet additif).
- Corticoïdes, tétracosactide par voie générale : diminution de l'effet antihypertenseur (rétention hydrosodée des corticoïdes).
- Neuroleptiques : effet antihypertenseur et risque d'hypotension orthostatique majorés (effet additif).

DIPICOR®

Comprimés

COMPOSITIONS

DIPICOR 5 mg

par comprimé

5 mg

10 mg

53,00

Etu de 30 et 60.
Etu de 30 et 60.

ingoreux

NOM ET ADRESSE DE L'EXPLOITANT Laboratoires AFRIC-PHAR

Zone industrielle, Ouest Ain Harrouda, Route Régionale N° 322 (ex R.S 111) Km 12.400 Ain Harrouda 28630 Mohammédia - Maroc

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- Hypertension artérielle (en monothérapie ou en association avec des diurétiques thiazidiques, β -bloquants, ou inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IECA)),
- Traitement préventif des crises d'angor stable
- Traitement préventif des crises : angor d'effort, angor spontané (dont l'angor de Prinzmetal)

CONTRE - INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de :

- Absolue :
 - Hypersensibilité à l'amlopipine
 - Hypersensibilité aux dihydropyridines.

Relative :

- Dantrolène.

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

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :

- Chez les personnes âgées, les demi-vies d'élimination sont similaires à celles rencontrées chez les personnes jeunes. Il est recommandé dans ce cas un schéma posologique normal.
- Insuffisance rénale : l'amlopipine est éliminée principalement sous forme de métabolites inactifs, éliminée dans l'urine 10 % seulement du médicament intact. Il n'existe pas de corrélation entre les altérations aux concentrations plasmatiques de l'amlopipine et le degré d'insuffisance rénale. Chez ces malades, l'amlopipine peut être utilisée aux doses normales. L'amlopipine n'est pas dialysée.
- Insuffisance hépatique : comme tous les antagonistes calciques, chez les malades avec altération de la fonction hépatique, la demi-vie de l'amlopipine est prolongée (du moment que l'amlopipine est métabolisée par cette voie) n'ont pas été établies des recommandations pour une posologie appropriée. Par précaution, chez ces malades, le médicament doit être administré initialement à la dose de 2,5 mg une fois par jour.
- L'amlopipine n'est pas liée à un effet métabolique indésirable ni aux altérations des lipides plasmatiques, et donc adéquate pour l'administration aux malades présentant l'asthme, le diabète et la goutte.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Association déconseillée :

- Dantrolène (perfusion) : chez l'animal, des cas de fibrillations ventriculaires mortelles sont constamment observés lors de l'administration de verapamil et de dantrolène par voie IV. L'association d'un antagoniste du calcium et de dantrolène est donc potentiellement dangereuse. Cependant, quelques patients ont reçu l'association nifédipine et dantrolène sans inconvénient.

Associations nécessitant des précautions d'emploi :

- Alpha-1-bloquants (alfuzosine, prazosine) : majoration de l'effet hypotenseur. Risque d'hypotension orthostatique sévère. Surveillance clinique. Recherche d'hypotension orthostatique dans les heures qui suivent la prise du médicament -1-bloquant (en particulier en début de traitement par celui-ci).
- Baclofène : majoration de l'effet antihypertenseur. Surveillance de la tension artérielle et adaptation posologique de l'antihypertenseur si nécessaire.
- Rifampicine (décrit pour verapamil, diltiazem et nifédipine) : diminution des concentrations plasmatiques de l'antagoniste du calcium par augmentation de son métabolisme hépatique. Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de l'antagoniste du calcium pendant le traitement par la rifampicine et après son arrêt.
- Itraconazole (par extrapolation à partir de la nifédipine, de la féléodipine et de l'isradipine) : risque majoré d'œdèmes par diminution du métabolisme hépatique de la dihydropyridine. Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de la dihydropyridine pendant le traitement par l'itraconazole et après son arrêt.

Associations à prendre en compte :

- Béta-bloquants : hypotension, défaillance cardiaque chez les malades en insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée (effet inotrope négatif in vitro des dihydropyridines, plus ou moins marqué en fonction des produits, et susceptible de s'additionner aux effets inotropes négatifs des bêta-bloquants). La présence d'un traitement bêta-bloquant peut par ailleurs minimiser la réaction sympathique réflexe mise en jeu en cas de répercussion hémodynamique excessive.
- Antidépresseurs imipraminiques (tricycliques) : effet antihypertenseur et risque d'hypotension orthostatique majorés (effet additif).
- Corticoïdes, tétracosactide par voie générale : diminution de l'effet antihypertenseur (rétention hydrosodée des corticoïdes).
- Neuroleptiques : effet antihypertenseur et risque d'hypotension orthostatique majorés (effet additif).

Id :

28/04/2022 14:26:27

Indéfini --- (---) Indéfini

Taille : --- cm Poids : --- kg TA : 070 mmHg

Méd. :

Technicien :

Commentaires :

20, Rue de l'Industrie
Tél: 0522 98 06 Fax: 0522 98 06

CLINIQUE CARDIOLOGIQUE
CASA - OASIS

Heel

FC: 76 bpm

PR: --- ms

QRS: 148 ms

QT/QTcH: 424/452 ms

QTcB: 477 ms

QTcF: 459 ms

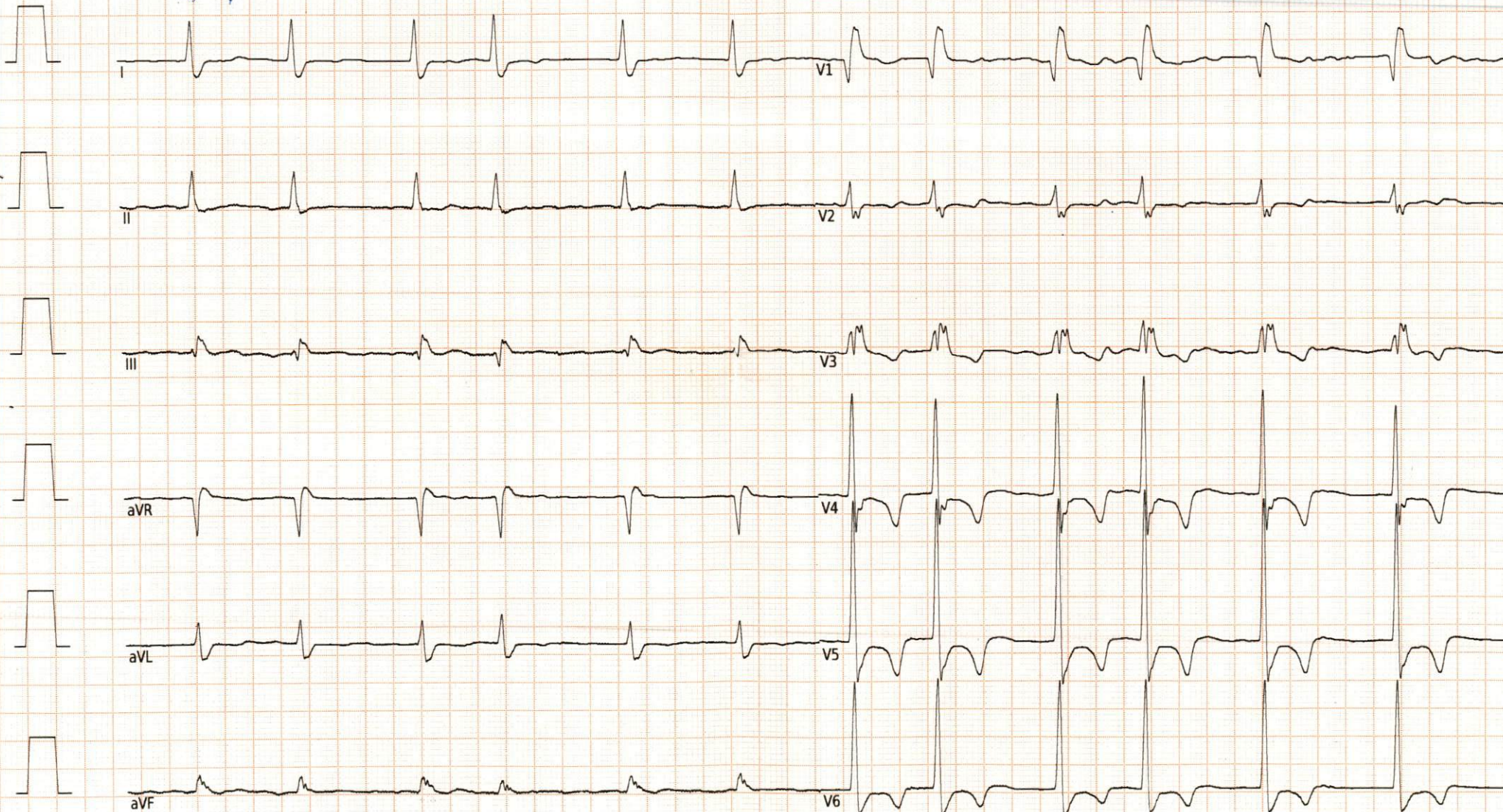
Rv5-v6/Sv1 : 2.67/--- mV

Sok-Lyon : 2.67 mV

Axe: ---/47/103 °

RAPPORT NON CONFIRMÉ

IP. 120/72



Dép. : 25mm/s 10mm/mV LP:40Hz AC:50Hz Cardioline ECG200+ v.2.16.11852



مصلحة أمراض القلب الدار البيضاء - الوازيس
CLINIQUE Cardiologique Casa-Oasis
Cardiologie / Cardiologie Interventionnelle / Radiologie Vasculaire Interventionnelle
Chirurgie Cardio Vasculaire et Thoracique
Coro-Scanner / 128 barrettes

Casablanca, le 28 Avril 2022

Mr KARIM Mohamed

FACTURE N° 001520/6022

Date	Désignation	QT	Montant
28/04/2022	Consultation Cardiologique+ECG	1	300,00 0,00 0,00 0,00 0,00 0,00 0,00
			300,00

Arrêtée la présent facture à la somme de :
Trois Cents Dirhams (300,00 dhs)

20, Rue de France Ville - Oasis - Casa
Tél: 0522 98 07 06 - Fax: 0522 98 83 25
Dr. ALLAOUI Mohamed
Cardiologue
CLINIQUE CARDIOLOGIQUE
CASA - OASIS
20, Rue de France Ville - Oasis - Casa
Tél: 0522 98 07 06 - Fax: 0522 98 83 25