

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 canalaire, 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 canalaire.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- | | |
|------------------------------------|-----------------------|
| 0 Réclamation | : contact@mupras.com |
| 0 Prise en charge | : pec@mupras.com |
| 0 Adhésion et changement de statut | : adhesion@mupras.com |

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

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



Déclaration de Maladie

Nº P19- 0042735

(132506)

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)
Matricule : 5442 Société : Royal Air Maroc

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : El GOTTAYA MALKA

Date de naissance : 03/10/1986 RABII OULFA

Adresse : N° 65 HAX HASSANI

Tél. : 06.74.20.86.10 Total des frais engagés : 2505,90 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Dr. BENCHAIROUNE Driss
Cardiologue - Rythmologue
103, Bd Oum Rabii Oulfa - Casablanca
Tél. 05 22 00 00 20 - 07 77 04 78 68

Cachet du médecin :

Date de consultation : 03/10/2022

Nom et prénom du malade : El GOTTAYA MALKA Age :

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : HSA

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 : 17 OCT. 2022

Signature de l'adhérent(e) : /

ACCUEIL

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
03/10/2022	CS + ECG	1	350,00	DR. BENCHARKOUNE Driss Cardiologue - Rythmologue 153, Bd Oum Rabi Oulfa - Casablanca Tel: 05 22 90 80 20 - 07 77 04 78 68
03/10/2022	ECG	1	800,00	DR. BENCHARKOUNE Driss Cardiologue - Rythmologue 153, Bd Oum Rabi Oulfa - Casablanca Tel: 05 22 90 80 20 - 07 77 04 78 68

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 <p>PHARMACIE AL BOUSTANE Houida BELHOUCINE 580, Bd Ibn Sina Derb El Widad Hay Hassani - CASABLANCA Tél. : 05 22 90 33 97</p>	<p>03/10/2011</p> <p>PHARMACIE AL BOUSTANE Houida BELHOUCINE 580, Bd Ibn Sina Derb El Widad Hay Hassani - CASABLANCA Tél. : 05 22 90 33 97</p>	<p>1355,80</p>

ANALYSES - RADIOPHARMACIES

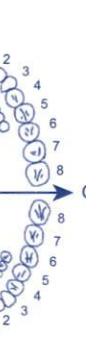
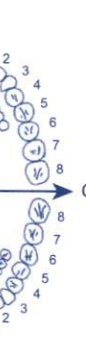
AUXILIAIRES MEDICAUX

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 canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	H 25533412 00000000	G 21433552 00000000		COEFFICIENT DES TRAVAUX
	D 00000000 35533411	B 00000000 11433553		MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

Dr Driss BENCHAKROUNE

Cardiologue - Rythmologue

Diplômé de la faculté de médecine de Rabat

Diplômé en rythmologie de l'université de Bordeaux

Ancien médecin des hôpitaux de Bruxelles

Ancien médecin de l'hôpital militaire de Rabat

دكتور بنشررون ادريس

متخصص في أمراض القلب والشرايين

متخصص في اضطرابات نبضات القلب

خريج كلية الطب بالرباط و بوردو (فرنسا)

طبيب سابق بمستشفيات بروكسل (بلجيكا)

طبيب سابق بالمستشفى العسكري (الرباط)

CABINET DE CONSULTATIONS ET D'EXPLORATIONS CARDIO-VASCULAIRES

Electrocardiogramme

Echographie cardiaque
trans-thoracique

Echographie cardiaque
trans-oesophagienne

Echographie doppler
vasculaire

Holter rythmique

Holter tensionnel

Epreuve d'effort

Rythmologie diagnostique
et interventionnelle

Implantation de pacemaker

Implantation de
défibrillateur

Electrophysiologie
endocavitaire

Exploration des troubles
du rythme cardiaque
et palpitations

03/10/2022

ORDONNANCE

Mme EL GOTTYA Malika

$154,70 \times 6 = 928,20$

COVERAM 5/5 mg : 1 comp par jour le matin (ou ARTEMON 5/5

mg)

$50,70 \times 6 = 304,20$

CARDENISHEL 2,5 mg : 1 comp. par jour le matin

$30,70 \times 6 = 184,20$

KARDEGIC 75 mg : 1 sachet par jour au repas de midi

$30,70 \times 6 = 184,20$

(TRAITEMENT DE 06 MOIS / ne pas arrêter sans avis médical)

- Prochain RDV : 06 mois (le ..03...04...10.23)

$1355,20$

193, bd Oum Rabii - 2ème étage - Oulfa Casablanca
شارع أم الربيع - ولها - البيضاء 193

(au dessus laboratoire ORBIO - Face Lydec)

Tel : 05 22 90 80 20

Portable/WhatsApp : 07 77 04 78 68

06 61 29 13 24

Email : driss.benchakroune@gmail.com



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

7878030695

MERCK

MERCK

CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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

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

Dans cette notice :

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

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

Classe pharmacothérapeutique

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

Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable.. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou l'IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner 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,
- diabète métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang,

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

• insuffisance cardiaque aiguë,
• tachycardie cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur,

• rythme cardiaque lent ou irrégulier,
• faisant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

7878030695

MERCK

MERCK

CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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

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

Dans cette notice :

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

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

Classe pharmacothérapeutique

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

Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable.. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou l'IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner 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,
- diabète métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang,

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

• insuffisance cardiaque aiguë,
• tachycardie cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur,

• rythme cardiaque lent ou irrégulier,
• faisant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

7878030695

MERCK

MERCK

CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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

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

Dans cette notice :

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

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

Classe pharmacothérapeutique

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

Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable.. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou l'IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner 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,
- diabète métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang,

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

• insuffisance cardiaque aiguë,
• tachycardie cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur,

• rythme cardiaque lent ou irrégulier,
• faisant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

7878030695

MERCK

MERCK

CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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

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

Dans cette notice :

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

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

Classe pharmacothérapeutique

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

Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable.. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou l'IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner 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,
- diabète métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang,

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

• insuffisance cardiaque aiguë,
• tachycardie cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur,

• rythme cardiaque lent ou irrégulier,
• faisant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

7878030695

MERCK

MERCK

CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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

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

Dans cette notice :

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

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

Classe pharmacothérapeutique

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

Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable.. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou l'IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrenale,
- diabète métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang,

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

• insuffisance cardiaque aiguë,
• tachycardie cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur,

• rythme cardiaque lent ou irrégulier,
• faisant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

7878030695

MERCK

MERCK

CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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

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

Dans cette notice :

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

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

Classe pharmacothérapeutique

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

Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable.. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou l'IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrenale,
- diabète métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang,

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

• insuffisance cardiaque aiguë,
• tachycardie cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur,

• rythme cardiaque lent ou irrégulier,
• faisant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.



KARDEGIC® 75mg

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

SANOFI

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

- Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la relire. • Si vous avez d'autres questions interrogez votre médecin ou votre pharmacien. • Ce médicament vous a été prescrit uniquement pour vous. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. • Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ET DANS QUES CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGGRÉATION PLAQUETTAIRE, HÉPARINE EXCLUE.

Ce médicament contient de l'aspirine, KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose appartenant à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récidives d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'ajuster ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ces médicaments ne seront à l'abîme. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose sans faire confiance à votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :

- si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, mentionnés dans la rubrique 6;

- si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens -AINS-);

- si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour;

- si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la pisse (réaction à un médicament -leucotriènes- ou -esters-AINS-);

- si vous avez une réaction allergique à un ulcère de l'estomac ou duodénum;

- si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens);

- si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements;

- si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur;

- si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

- si vous avez une maladie hérititaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges;

- si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou duodénum ou une inflammation de l'estomac, gastrite;

- si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles);

- si vous avez une maladie des reins ou du foie;

- si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée);

- si vous avez des règles abondantes.

Les syndromes de Raye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et relevant de l'acide acetylsalicylique. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

ne doit pas être administré aux enfants.

Pendant le traitement, il faut surveiller régulièrement la coagulation sanguine. Si une faible polyglobulie est détectée, arrêter immédiatement le traitement.

Les personnes souffrant de l'ulcère de l'estomac et en cas d'autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, tez immédiatement votre médecin en cas de

troubles digestifs, tels que nausées, vomissements, douleurs dans le ventre peuvent survenir. Le risque est plus élevé chez les personnes âgées, chez les personnes qui souffrent d'ulcère de l'estomac et en cas d'autre maladie.

Si vous êtes enceinte, la prise de ce médicament peut entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements.

Il est recommandé de prendre ce médicament, prévenez votre médecin. Ne le conservez pas dans votre armoire à pharmacie. Il est destiné aux enfants et aux adolescents.

6 et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

ne contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou faire prendre un médicament de la même famille à un enfant ou à une personne âgée (les AINS comme par exemple l'ibuprofène). Ne prenez pas en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements.

Il est recommandé de lire attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose en même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou duodénum;

- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel;

- un autre médicament à base de benzborbromone ou probenecide (médicaments utilisés pour traiter la goutte);

- un autre médicament à base d'anagrelide (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang);

- le ticagrelor (en dehors des indications validées),

- un autre médicament à base de débréotide (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins);

- l'acorandol (qui n'a pas été approuvé pour traiter l'ulcère de poitrine).

Informez votre médecin si vous prenez un médicament à la fois :

- méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/ semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers);

- atopiques gastro-intestinaux, antiacides et adsorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs);

- anticoagulant oral, thrombolytique ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang);

- anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre);

- ticagrelor (dans les indications validées),

- cobimatinib,

- ibritumomab,

- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux);

- médicaments mixtes adrénergiques-sérotoninergiques,

- inhibiteur de la monoamine oxydase (si votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avec récemment pris ou pourrez prendre tout autre médicament).

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose avec des aliments, boissons et de l'alcool

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de lésions au niveau gastro-intestinal.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

Grossesse : Ce médicament contient de l'aspirine (acide acetylsalicylique). Ne prendre AUCUN

autre médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

- jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste

KARDEGIC® 75mg

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

SANOFI

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

- Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la relire. • Si vous avez d'autres questions interrogez votre médecin ou votre pharmacien. • Ce médicament vous a été prescrit uniquement pour vous. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. • Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ET DANS QUES CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGGRÉATION PLAQUETTAIRE, HÉPARINE EXCLUE.

Ce médicament contient de l'aspirine, KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose appartenant à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récidives d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'ajuster ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ces médicaments ne seront à l'abîme. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose sans faire confiance à votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :

- si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, mentionnés dans la rubrique 6;

- si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens -AINS-);

- si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour;

- si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la pisse (réaction à un médicament -leucotriènes- ou -esters-AINS-);

- si vous avez une réaction allergique à un ulcère de l'estomac ou duodénum;

- si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens);

- si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements;

- si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur;

- si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

- si vous avez une maladie hérititaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges;

- si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou duodénum ou une inflammation de l'estomac, gastrite;

- si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles);

- si vous avez une maladie des reins ou du foie;

- si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée);

- si vous avez des règles abondantes.

Les syndromes de Raye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et relevant de l'acide acetylsalicylique. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

ne doit pas être administré aux enfants.

Pendant le traitement, il faut surveiller régulièrement la coagulation sanguine. Si une faible polyglobulie est détectée, arrêter immédiatement le traitement.

Les personnes souffrant de l'ulcère de l'estomac et en cas d'autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, tez immédiatement votre médecin en cas de

troubles digestifs, tels que nausées, vomissements, douleurs dans le ventre peuvent survenir. Le risque est plus élevé chez les personnes âgées, chez les personnes qui souffrent d'ulcère de l'estomac et en cas d'autre maladie.

Si vous êtes enceinte, la prise de ce médicament peut entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements.

Il est recommandé de prendre ce médicament, prévenez votre médecin. Ne le conservez pas dans votre armoire à pharmacie. Il est destiné aux enfants et aux adolescents.

6 et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

ne contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou faire prendre un médicament de la même famille à vos enfants ou à vos adolescents (les AINS comme par exemple l'ibuprofène) sans passer à votre pharmacien.

L'association de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements.

Il est recommandé de lire les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose en même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou duodénum;

- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel;

- un autre médicament à base de benzborbromone ou probenecide (médicaments utilisés pour traiter la goutte);

- un autre médicament à base d'anagrelide (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang);

- le ticagrelor (dans les indications validées),

- un autre médicament à base de débréotide (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins);

- l'acorandol (dans les indications validées pour traiter l'ostéoporose de postmenopausique).

Informez votre médecin si vous prenez un médicament à la fois de :

- méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/ semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers);

- atopiques gastro-intestinaux, antiacides et adsorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs);

- anticoagulant oral, thrombolytique ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang);

- anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre);

- ticagrelor (dans les indications validées),

- cobimétilin;

- ibutinib;

- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux);

- médicaments mixtes adrénergiques-sérotoninergiques,

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

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose avec des aliments, boissons et de l'alcool

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de lésions au niveau gastro-intestinal.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

Grossesse : Ce médicament contient de l'aspirine (acide acetylsalicylique). Ne prendre AUCUN autre médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

- jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste

KARDEGIC® 75mg

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

SANOFI

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

- Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la relire. • Si vous avez d'autres questions interrogez votre médecin ou votre pharmacien. • Ce médicament vous a été prescrit uniquement pour vous. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. • Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ET DANS QUES CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGGRÉATION PLAQUETTAIRE, HÉPARINE EXCLUE.

Ce médicament contient de l'aspirine, KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose appartenant à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récidives d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'ajuster ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ces médicaments ne seront à l'abîme. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose sans faire confiance à votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :

- si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, mentionnés dans la rubrique 6;

- si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens -AINS-);

- si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour;

- si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la pisse (réaction à un médicament -leucotriènes- ou -esters- AINS-);

- si vous avez une réaction allergique à un ulcère de l'estomac ou duodénum;

- si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens);

- si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements;

- si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur;

- si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

- si vous avez une maladie hérititaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges;

- si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou duodénum ou une inflammation de l'estomac, gastrite;

- si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles);

- si vous avez une maladie des reins ou du foie;

- si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée);

- si vous avez des règles abondantes.

Les syndromes de Raye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez

des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et relevant de l'acide acetylsalicylique. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

ne doit pas être administré aux enfants de moins de 16 ans. Pendant le traitement, il faut surveiller régulièrement la coagulation sanguine. Si une coagulation sanguine trop faible peut se produire, arrêter immédiatement le traitement.

Les personnes souffrant de l'ulcère de l'estomac et en cas d'ulcère de l'estomac ou duodénum, sont recommandées. Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, doivent immédiatement votre médecin en cas de

KARDEGIC 75 MG
SACHETS B30
01.12.2024
P.P.V.: 30DH70
6 1180001061847

très faibles doses, et ce même lorsque la dose quotidienne ou la dose journalière de ce médicament, prévenez votre médecin. Les enfants et les adolescents, et les personnes souffrant de l'ulcère de l'estomac ou duodénum, sont recommandées. Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

ne doivent contenir de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose d'autre médicament qui contient de l'aspirine ou faire prendre un médicament de la même famille à un enfant ou à une personne âgée (les AINS comme par exemple l'ibuprofène). KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose pourra entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements.

Liisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose en même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou duodénum;

- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel;

- un autre médicament à base de benzborbromone ou probenecide (médicaments utilisés pour traiter la goutte);

- un autre médicament à base d'anagrelide (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),

- le ticagrelor en dehors des indications validées,

- un autre médicament à base de débréotide (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),

- l'acorandol si vous prenez également pour traiter l'ulcère de poitrine;

Informez votre médecin si vous prenez un médicament à cause de :

- méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/ semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers);

- atopiques gastro-intestinaux, antiacides et adsorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs);

- anticoagulant oral, thrombolytique ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang);

- anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre);

- ticagrelor (dans les indications validées),

- cobimétiptin,

- ibuprofén,

- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux);

- médicaments mixtes adrénergiques-sérotoninergiques,

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

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose avec des aliments, boissons et de l'alcool

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de lésions au niveau gastro-intestinal.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

Grossesse : Ce médicament contient de l'aspirine (acide acetylsalicylique). Ne prendre AUCUN

autre médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

- jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste

Dr Driss BENCHAKROUNE

Cardiologue - Rythmologue

Diplômé de la faculté de médecine de Rabat

Diplômé en rythmologie de l'université de Bordeaux

Ancien médecin des hôpitaux de Bruxelles

Ancien médecin de l'hôpital militaire de Rabat

دكتور بن شقرنون ادريس

متخصص في أمراض القلب والشرايين

متخصص في اضطرابات نبضات القلب

خريج كلية الطب بالرباط و بوردو (فرنسا)

طبيب سابق بمستشفيات بروكسل (بلجيكا)

طبيب سابق بالمستشفى العسكري (بالرباط)

CABINET DE CONSULTATIONS ET D'EXPLORATIONS CARDIO-VASCULAIRES

Electrocardiogramme

Echographie cardiaque
trans-thoracique

Echographie cardiaque
trans-oesophagienne

Echographie doppler
vasculaire

Holter rythmique

Holter tensionnel

Epreuve d'effort

Rythmologie diagnostique
et interventionnelle

Implantation de pacemaker

Implantation de
défibrillateur

Electrophysiologie
endocavitaire

Exploration des troubles
du rythme cardiaque
et palpitations

Le 03.10.2022

COMPTE RENDU D'ECHOGRAPHIE DOPPLER CARDIAQUE

Mme EL GOTTAYA Malika

Ventricule gauche de taille normale, HVG concentrique symétrique modérée, de bonne contractilité globale et segmentaire, FEVG = 67 %SB.

Pressions de remplissage du VG basses E/Ea = 6.42

Ventricule droit non dilaté, de bonne fonction systolique, TAPSE = 22 mm, Onde Sa tric = 13 cm/s.

OG légèrement dilatée à 21 cm² de surface.

OD de taille normale

Aorte ascendante de taille normale. Péricarde sec

Veine cave inférieure fine et compliant.

Absence de thrombus intra-cavitaire ou de végétation décelable en ETT.

Sigmoïdes aortiques : 3 cusps, de bonne ouverture, absence de rétrécissement aortique - fuite aortique grade 1+

Valves mitrales de bonne ouverture, absence de rétrécissement mitral, fuite mitrale minime

Profil mitral normal

Absence d'anomalie valvulaire pulmonaire ou tricuspidale.

Fuite tricuspidale minime physiologique, PAPS à 26 mmHg.

AU TOTAL : Cardiopathie hypertensive compensée, FEVG 67 % SB.

193, bd Oum Rabii - 2ème étage - Oulfa - Casablanca

شارع أم الربيع - ولها - الربضاء

(au dessus laboratoire ORBIO - Face Lydec)

Tel : 05 22 90 80 20

Portable/WhatsApp : 07 77 04 78 68

06 61 29 13 24

Email : driss.benchakroune@gmail.com

Dr. BENCHAKROUNE Driss
Cardiologue - Rythmologue
193, Bd Oum Rabii Oulfa - Casablanca
05 22 90 80 20 - 07 77 04 78 68



Dr Driss BENCHAKROUNE

Cardiologue - Rythmologue

Diplômé de la faculté de médecine de Rabat

Diplômé en rythmologie de l'université de Bordeaux

Ancien médecin des hôpitaux de Bruxelles

Ancien médecin de l'hôpital militaire de Rabat

دكتور بنشررون ادريس

متخصص في أمراض القلب والشرايين

متخصص في اضطرابات نبضات القلب

خريج كلية الطب بالرباط و بوردو (فرنسا)

طبيب سابق بمستشفيات بروكسل (بلجيكا)

طبيب سابق بالمستشفى العسكري (الرباط)

CABINET DE CONSULTATIONS ET D'EXPLORATIONS CARDIO-VASCULAIRES

Electrocardiogramme

Echographie cardiaque
trans-thoracique

Echographie cardiaque
trans-oesophagienne

Echographie doppler
vasculaire

Holter rythmique

Holter tensionnel

Epreuve d'effort

Rythmologie diagnostique
et interventionnelle

Implantation de pacemaker

Implantation de
défibrillateur

Electrophysiologie
endocavitaire

Exploration des troubles
du rythme cardiaque
et palpitations

Casablanca, le 03.10.2022

NOTE D'HONORAIRE

Nom : El. GANTAMA

Prénom : NAWIA

<input checked="" type="checkbox"/> Consultation + ECG	= 350.00.....
<input checked="" type="checkbox"/> Echodoppler cardiaque	= 800.00.....
<input type="checkbox"/> Echodoppler vasculaire	=
<input type="checkbox"/> Holter ECG	=
<input type="checkbox"/> Holter tensionnel	=
<input type="checkbox"/> Contrôle de Pacemaker	=
<input type="checkbox"/> Contrôle de Défibrillateur	=
<input type="checkbox"/> Autre :	=
	TOTAL = 1150.00.....

Total (en lettres) : Mille cent cinquante dirhams

TP :36046312 ICE:001893439000027 IF:20744261

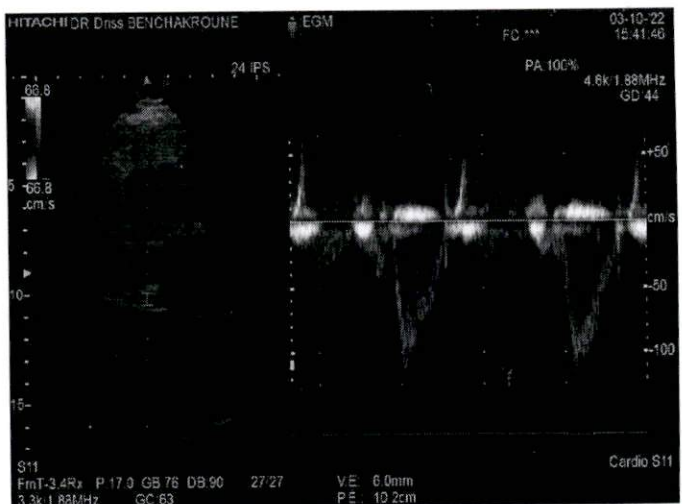
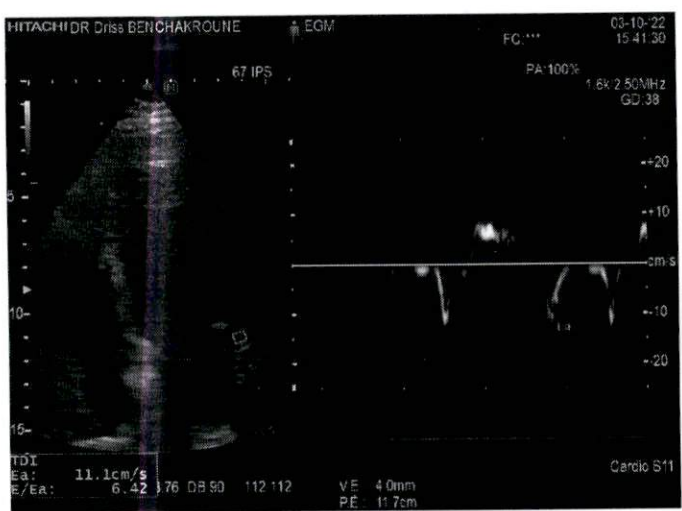
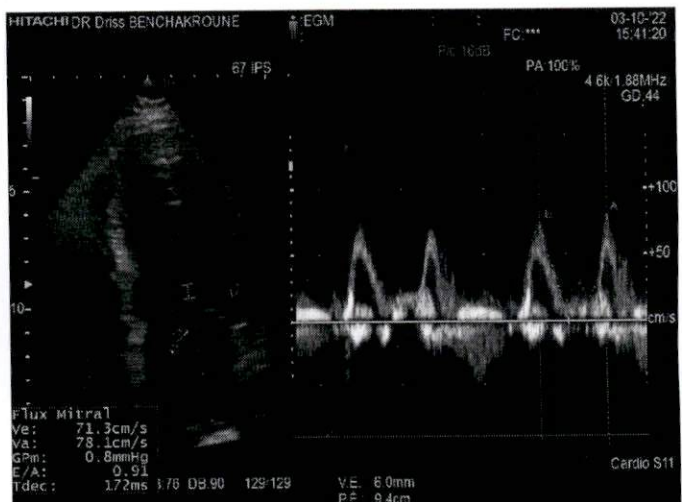
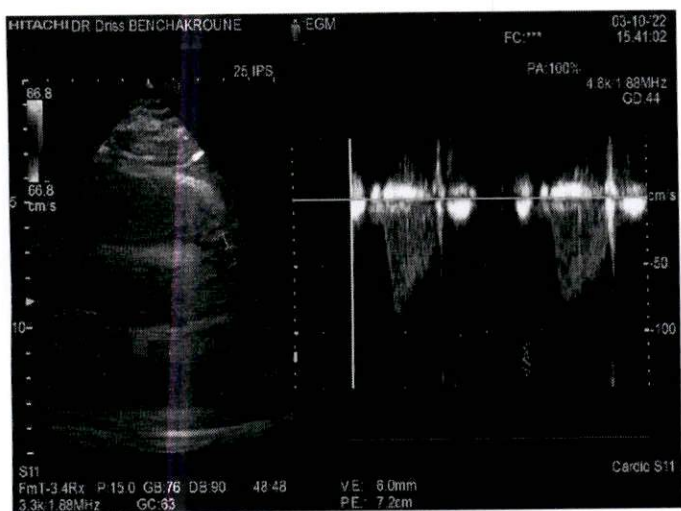
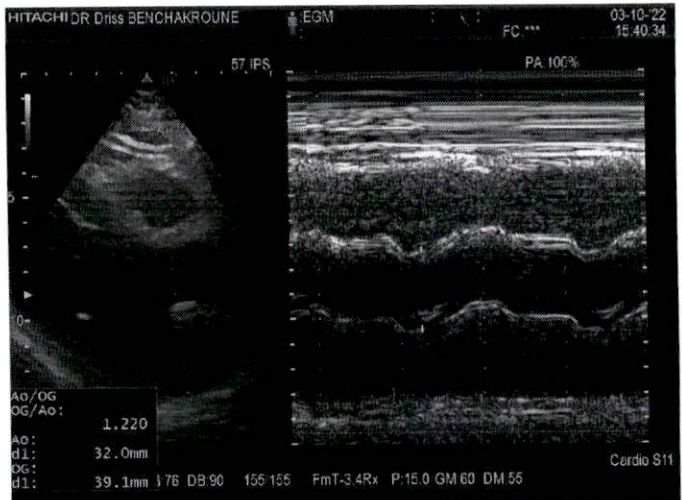
Dr. BENCHAKROUNE Driss
Cardiologue - Rythmologue
193, Bd Oum Rabii - Casablanca
Tél. 05 22 90 80 20 - 07 77 04 78 68

193, bd Oum Rabii - 2ème étage - Oulfa - Casablanca
شارع أم الريـع - ولـفا - البيضاـء
(au dessus laboratoire ORBIO - Face Lydec)

Tel : 05 22 90 80 20
Portable/WhatsApp : 07 77 04 78 68
06 61 29 13 24

Email : driss.benchakroune@gmail.com





Poids : 86 Kg

TA : 140/83 - 134/63

Dr BENCHAKROUNE Driss

Nom : EL GOTAYA MALIKA Clin:

SN:0003439 Sexe :

Age :

ECG

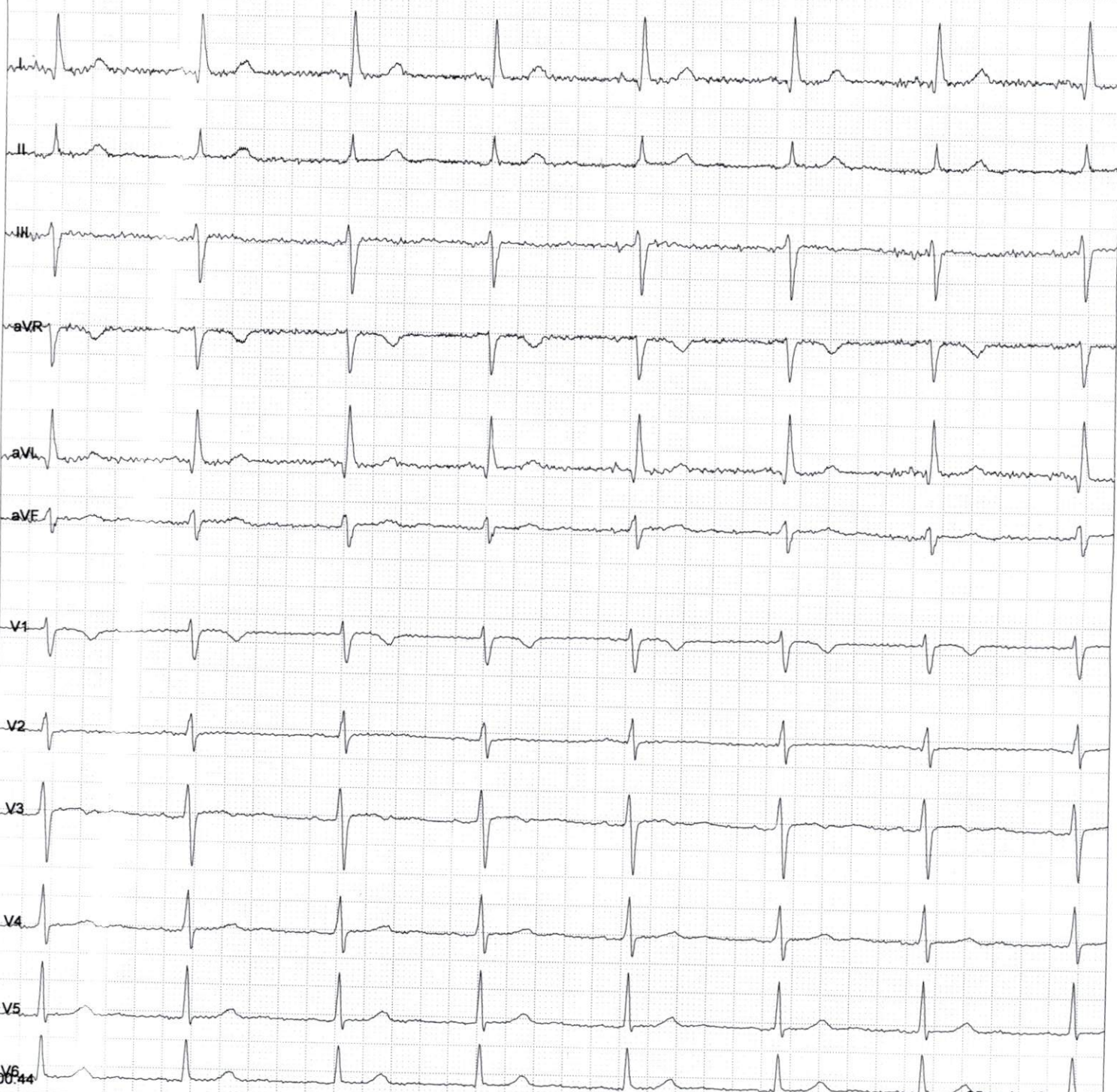
Serv:

Cas:

Lit:

Date: 03/10/2022 14:29:00

bpm	59	56	60	57	56	59	56
ms	1012	1062	994	1036	1058	1006	1054



Fréquence :	1000 Hz	Intervalle PR	208 ms	Prompt: Puls. totals 53 , Rythme normal 53 , SVE 0 , VE 0 .
Temps d'échantillon	56 s	Intervalle QT	454 ms	
HR:	59 bpm	Intervalle QTc	449 ms	
Intervalle P	84 ms	Axe P	33,11°	
Intervalle QRS	92 ms	Axe QRS	-1,55°	
Intervalle T	232 ms	Axe T	37,47°	

MJ à Driss
RH 32 sec
Driss
Réflexes A. de D.
Signature du médecin :