

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Radiologie et Biologie :

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

## Optique :

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

## Rééducation :

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

## Dentaire :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



## Déclaration de Maladie

M22- 0025217

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1467 Société :  
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : MOUMEN BRAHIM  
 Date de naissance : 01-06-1954  
 Adresse : 14 lot old HARES 1+AY MY RACHID Casa  
 Tél. : 0664941231 Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 11/10/2022  
 Nom et prénom du malade : MOUMEN BRAHIM Age :  
 Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie : Cancer  
 Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :  
 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

## 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



# 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
11/10/2022	C8 a.e.c		250 par	

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Prescription
	11/10/2022	234,60

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				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																	
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	<b>[Création, remont, adjonction]</b> Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
			DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



11/10/22

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

Naumen Brahim

(89.10x3) • Bisoprolol 200mg 1/2 cplj matin

(37.00x3) • Bisoprolol 2.5mg 1cplj matin

(27.10x3) • Cardioaspirine 100mg 1cplj midi

(28.10x3) • Aspirine 40mg 1cplj midi

(57.80x3) • Kalsif 1cplj

(49.50x3) • Torva 10mg 1cplj soir

(112.50x3) • Nononitrol 20mg x 2cplj

• Vastarel 80mg  
1 gelyj matin

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# VASTAREL<sup>®</sup> 80 mg

Gélules à libération prolongée

Dichlorhydrate de trimétazidine

**Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes sur son utilisation et son traitement.**

- 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 pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4

## Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que VASTAREL 80 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre VASTAREL 80 mg ?
3. Comment prendre VASTAREL 80 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VASTAREL 80 mg ?
6. Informations supplémentaires

## 1. QU'EST-CE QUE VASTAREL 80 MG ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament est préconisé chez l'adulte en association à d'autres médicaments, dans le traitement de l'angine de poitrine (douleur de la poitrine due à une maladie coronarienne).

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE VASTAREL 80 MG ?

**Ne prenez jamais VASTAREL 80 mg, gélule à libération prolongée :**

- Si vous êtes allergique à la trimétazidine ou à l'un des autres composants de ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une maladie de Parkinson : maladie du cerveau affectant les mouvements (tremblement, raideur de la posture, mouvements lents, démarche déséquilibrée avec une tendance à trainer les pieds).
- Si vous avez des problèmes rénaux graves.

## Avertissement et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre VASTAREL 80 mg.

Ce médicament n'est pas un traitement curatif d'une crise d'angine de poitrine, ni un traitement initial de la crise d'angine de poitrine instable. Ce n'est pas un traitement de l'infarctus du myocarde. En cas de survenue d'une crise d'angine de poitrine, prévenez votre médecin. Des examens pourront vous être demandés et le traitement sera éventuellement modifié. Ce médicament peut induire ou aggraver des symptômes tels que tremblement, raideur de la

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

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, VASTAREL 80 mg, peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Les effets indésirables suivants ont été décrits :

### Fréquent (survenant chez moins d'1 patient sur 10) :

Sensations vertigineuses, maux de tête, douleur abdominale, diarrhée, digestion difficile, sensation d'être malade, vomissement, éruption cutanée, démangeaison, urticaire, sensation de fatigue.

### Rare (survenant chez moins d'1 patient sur 1000) :

Battements rapides ou irréguliers du cœur (appelés également palpitations), battements cardiaques extra-systoliques, accélération des battements du cœur, chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges ou sensations vertigineuses (tête qui tourne), ou évanouissement, malaise (en général vous ne vous sentez pas bien), chute, rougeurs brusques du visage.

### Indéterminé (la fréquence ne peut être déterminée à partir des données disponibles) :

Symptômes extrapyramidaux (mouvements inhabituels incluant tremblement des mains et des doigts, déformation des mouvements du corps, démarche en trainant des pieds, raidir des bras et des jambes) habituellement réversibles à l'arrêt du traitement.

Troubles du sommeil (difficulté à s'endormir, somnolence), sensation de tête qui tourne (vertige), constipation, importante rougeur se généralisant à tout le corps avec des pustules, gonflement du visage, des lèvres, de la langue et de la gorge pouvant provoquer des difficultés pour avaler ou respirer.

Diminution importante du nombre de cellules sanguines de la lignée blanche pouvant

112,50

112,50


112,50




# كالييف®

بيكاربونات البوتاسيوم

التقديم :


علبة تحتوي على 18 قرصا  اتر

علبة تحتوي على 36 قرصا  اتر

التركيب

بيكاربونات البوتاسيوم ..... 1400 ملغ

(ما يعادل 14 ملمول من البوتاسيوم)

سواغ كمية كافية لقرص واحد  اتر

الخصائص :

يعتبر البوتاسيوم الكاتيون الأساسي لداخل الخلايا . إنه المحدد الأهم للحجم الخلوي والأسموزي للسوائل الجسمية . كما أنه يعتبر عاملا مساهما في عدد كبير من عمليات التحويل الغذائي . ويجب معالجة حالات التفريغ البوتاسي نظرا لاحتمال وقوع مضاعفات بالقلب والأعصاب العضلية التي تعرض لها هذه الحالات .

دواعي الاستعمال

يوصف ببيكاربونات البوتاسيوم في أغلبية حالات التفريغ البوتاسي الخالي من القلاء أو في حالة النقص البوتاسي

مع ميل لازدياد الحموضة أو مع إزدياد الحموضة ظاهر ومصاحب

- فقدان كميات مهمة من السوائل المعدية والمعوية (إسهال، قيء ، ناسور)

- إفراط في استعمال المسهلات

- المعالجة بمضادات (لانهدراز الكاربوني)

- المعالجة بالمدرات البولية التيازيديّة

- المعالجة بالكورتكود

- الإلتهاب المزمن للكلية وحوضها

- ارتفاع الحموضة للكلية

مقادير الأدوية :

من المهم أن تأخذ بعين الإعتبار كمية البوتاسيوم التي يحتويها التحضير في الوصفة ، وليس جرعة ملح البوتاسيوم .

وللإشارة فالجرعة المقترحة هي :

- للعلاج الوقائي :

• 30 إلى 50 ملمول من البوتاسيوم في اليوم ، أي قرصين إلى ثلاثة أقراص من الكالييف خلال المعالجة بأدوية

الديجيتاليك أو بالمدرات البولية التي تسبب تفريغ البوتاسيوم

- للعلاج الشافي من نقص بوتاسي ظاهر :

• 70 إلى 100 ملمول (أي بمعدل 80 ملمول) من البوتاسيوم في اليوم أي 6 أقراص من الكالييف تأخذ مقسمة على

عدة مرات .

ويمكن أخذ الدواء عن طريق الفم في حالة الكاليوبييني المعتدلة وذلك عند عدم وجود اضطرابات هضمية (قيء) أو

اضطرابات في الوظيفة الكلوية . تحصل الجرعة عند الرضيع والطفل في السن الأول إلى ملمول واحد للكيلوغرام في اليوم

# KALIEFF®

PPU 28DH40  
EXP 01/2026  
LOT 1N026 3

PPU 28DH40  
EXP 04/2026  
LOT 24028 3

## PRÉSENTATIONS

Boîte de 8 comprimés eff

Boîte de 6 comprimés eff

## COMPOSITION

Bicarbonate de potassium ..... 1400 mg

(correspondant à 14 mmol de potassium)

Excipients : qs un comprimé effervescent

## PROPRIÉTÉS

Le potassium est le principal cation intracellulaire. Il est un déterminant majeur du volume cellulaire et de l'osmolarité des liquides corporels.

De plus, le potassium est un co-facteur de nombreux processus métaboliques.

Les états de déplétion potassique doivent être traités du fait des risques cardiaques et neuro-musculaires essentiellement, auxquels ils exposent.

## INDICATIONS

L'administration du bicarbonate de potassium est indiquée dans la plupart des états de déplétion potassique sans alcalose, ou en cas de déficit potassique avec tendance à l'acidose, ou avec acidose métabolique déclarée concomitante.

- Pertes gastro-intestinales importantes (diarrhées, vomissements, fistules)
- Abus de laxatifs
- Traitement par les inhibiteurs de l'anhydrase carbonique
- Traitement par les diurétiques thiazidiques
- Traitement par les corticoïdes
- Pyélonéphrite chronique
- Acidose tubulaire.

## POSOLOGIE

Il importe, dans la prescription, de tenir compte de la quantité de potassium contenue dans la Préparation et non du dosage en sel de potassium.

A titre indicatif, les doses proposées sont :

- Dans le traitement préventif : 30 à 50 mmol de potassium/jour, soit 2 à 3 comprimés de KALIEFF, lors des traitements digitaliques ou salidiurétiques.
  - Dans le traitement curatif d'un déficit potassique avéré : 70 à 100 mmol (en moyenne 80 mmol) de potassium/jour, soit 6 comprimés de KALIEFF, répartis en plusieurs prises.
- La voie orale est possible dans la kaliopénie modérée lorsqu'il n'existe pas de troubles digestifs (vomissements) ou de la fonction rénale.

Chez le nourrisson et l'enfant du 1<sup>er</sup> âge, la posologie est de 1 mmol / kg / jour répartie en 2 à 4 prises

## CONTRE INDICATIONS :

Hyperkaliémie ou toute situation pouvant entraîner une hyperkaliémie :

- Insuffisance rénale
  - syndrome addisonien
  - Myotonie congénitale -
- Traitement concomitant par épargneur de potassium

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre. En cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.



# CARDIOASPIRINE

## 100 mg, comprimés gastro-résistants

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



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



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



### Dans cette notice :

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

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

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites, la sécrétion de substances sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le

# **Lasilix® 40 mg** **Lasilix® 20 mg/2 ml**

LOT : 22E005  
PER: 04 2026

LASILIX 40MG  
20CP SEC

P.P.V : 340H60



**Furosémide**

**SANOFI** 

## **Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin 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 (*rétention de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

## **ATTENTION !**

### **Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament**

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



# MONONITRIL®

5-mononitrate d'isosorbide

LOT 224131

EXP 04/27

PPV 49DH50

## COMPOSITIONS

### • Mononitril 20 mg

Isosorbide (DCI) 5-mononitrate .....

Excipients q.s.

### • Mononitril 40 mg

Isosorbide (DCI) 5-mononitrate .....

Excipients q.s.

LOT 221023

EXP 01/27

PPV 49DH50

## FORMES ET PRESENTATIONS :

- *Comprimés sécables à 20 mg* : Etais de 20 et 60 comprimés sous plaquette
- *Comprimés sécables à 40 mg* : Etui de 60 comprimés sous plaquettes therm

LOT 224131

EXP 04/27

PPV 49DH50

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Dérivé nitré.

## 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 Mohammedia - Maroc.

## INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- Traitement prophylactique de la crise d'angine de poitrine.
- Traitement adjuvant de l'insuffisance cardiaque gauche.

## CONTRE-INDICATIONS

**Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de :**

- Chez tout patient traité par un dérivé nitré, sous quelque forme que ce soit, on ne doit pas prescrire de sildénafil tant que le patient est sous l'action du dérivé nitré.

En cas de traitement par sildénafil, les dérivés nitrés sont contre-indiqués sous quelque forme que ce soit. En particulier, il convient d'avertir tout patient coronarien de ce que, s'il présente au cours de l'acte sexuel des douleurs angineuses, il ne devra en aucun cas prendre un dérivé nitré d'action immédiate.

- De même chez le patient sans antécédent coronarien présentant un premier épisode angineux au décours de l'activité sexuelle, il convient de rechercher par l'interrogatoire la prise éventuelle de sildénafil (le plus souvent dans l'heure précédant l'activité sexuelle) et si tel est le cas de s'abstenir de tout traitement nitré.

D'une façon générale, d'après les données disponibles, le délai à respecter avant d'administrer un dérivé nitré à un patient exposé au sildénafil peut être estimé à un minimum de 24 heures.

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

## MISES EN GARDE

- La posologie efficace devra être atteinte progressivement en raison du risque d'hypotension artérielle et de céphalées chez certains sujets.
- La posologie quotidienne doit être ajustée en fonction de l'efficacité et de la tolérance du patient.
- En cas d'utilisation à doses élevées, il est recommandé de ne pas arrêter brutalement le traitement.

# **TORVA 10 mg, Comprimé pelliculé** **Atorvastatine de calcium** **Boîte de 15 et 30**

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les instructions fournies dans cette notice ou par votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin.

## **Que contient cette notice ?**

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

## **1. QU'EST-CE QUE TORVA ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

**Classe pharmacothérapeutique :** Hypolipémiants, inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase, code ATC : C10AA05

## **Indications thérapeutiques :**

- Hypercholestérolémie
- Prévention des maladies cardiovasculaires

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TORVA, comprimés pelliculés ?**

### **Contre-indications :**

- Chez les patients présentant une hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.
- Atteinte d'une affection hépatique évolutive ou ayant des élévations persistantes et inexpliquées des transaminases sériques supérieures à 3 fois la norme supérieure.
- Chez les femmes enceintes, allaitantes ou en âge de procréer et n'utilisant pas de méthode contraceptive fiable.

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

### **Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :**

- Risque de développement des signes ou symptômes évoquant une altération hépatique.
- Surveillance des patients présentant une augmentation du taux sérique des transaminases
- TORVA doit être utilisé en prudence chez les patients consommant des quantités importantes d'alcool et/ou ayant des antécédents d'alcoolisme.
- Risque d'affecter les muscles squelettiques et entraîner des myalgies, des myosites et des myopathies qui peuvent évoluer vers une rhabdomyolyse.
- Mesure du taux de CPK avant tout traitement dans les situations suivantes :
  - Insuffisance rénale ;
  - Hypothyroïdie ;
  - Antécédents personnels ou familiaux de maladies musculaires héréditaires ;
  - Antécédents de toxicité musculaire lors d'un traitement par une statine ou d'autres facteurs prédisposant à une rhabdomyolyse ;
  - Populations particulières incluant les polymorphismes génétiques.
- La présence d'autres facteurs prédisposant à une rhabdomyolyse ;
- Mesure de la créatine phosphokinase
- A ne pas utiliser chez les patients ayant des antécédents d'AVC hémorragique d'infarctus lacunaire.
- Ce médicament contient du lactose qui peut induire des effets indésirables chez les personnes souffrant d'une galactosémie ou du syndrome de malabsorption du glucose/galactose ou d'un déficit en lactase. Si la quantité de lactose dans la dose maximale journalière du médicament dépasse 5 g/jour, en tenir compte dans la ration journalière.

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien en cas d'apparition d'un symptôme pendant le traitement.

### **Associations déconseillées :** Risque de rhabdomyolyse en cas d'association avec :

- les inhibiteurs puissants du CYP3A4 ou les transporteurs protéiques (ciclosporine, tétracycline, clarithromycine, délaviridine, stiripentol, kétoconazole, voriconazole, itraconazole, posaconazole, les inhibiteurs de protéase du VIH incluant ritonavir, lopinavir, atazanavir, indinavir, darunavir, etc.)
- et les inhibiteurs de l'érythromycine, la niacine, l'éfédrine, le télaprévir, ou l'association tipranavir/ritonavir. Association interdite avec l'acide fusidique.

### **Fécondité, grossesse et allaitement :**

**Grossesse :** TORVA est contre-indiqué pendant la grossesse.

**Allaitement :** En raison de la possibilité d'effets indésirables graves, les femmes traitées par TORVA ne doivent pas allaiter leur nourrisson.

**Fertilité :** Aucun effet de l'atorvastatine n'a été mis en évidence sur la fertilité.

**Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines :** TORVA n'a qu'un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

## **3. COMMENT PRENDRE TORVA ?**

### **Posologie :**

La posologie doit être adaptée individuellement en fonction des taux initiaux de LDL-cholestérol, de l'objectif thérapeutique et de la réponse au traitement du patient.

La posologie initiale usuelle est de 10 mg une fois par jour. L'adaptation posologique devra être effectuée en respectant un intervalle minimum de 4 semaines. La posologie maximale est de 80 mg une fois par jour.

LOT : 1106  
 PER : 07/24  
 PPV : 57,80 DH

LOT : 1106  
 PER : 07/24  
 PPV : 57,80 DH

LOT : 1106  
 PER : 07/24  
 PPV : 57,80 DH



qu'en cas de consommation d'alcool.

### 3. COMMENT PRENDRE BISOCARD®, COMPRIME PELICULÉ

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre pharmacien en cas de doute.

Une surveillance régulière par le médecin est requise lors de la prise de BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable. Elle est tout d'abord nécessaire en début de traitement, en cas d'augmentation de la dose ou lorsque vous arrêtez le traitement.

Prenez le comprimé avec un peu d'eau, le matin, avant le petit-déjeuner. Les comprimés ne doivent pas être mâchés. Les comprimés sécables peuvent être divisés en deux demi-comprimés. Le comprimé pelliculé sécable est habituellement prescrit dans le cadre d'un traitement au long cours.

Chez l'adulte, y compris les personnes âgées :

Le traitement par bisoprolol doit être instauré à faible dose et augmenté progressivement.

Votre médecin décidera de l'augmentation de la dose à partir d'un certain niveau selon le schéma suivant :

- 1,25 mg de bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 2,5 mg de bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 3,75 mg de bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 5 mg de bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 7,5 mg de bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 10 mg de bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines (en continu)

La dose quotidienne maximale recommandée est de 10 mg de bisoprolol.

Selon votre tolérance au médicament, votre médecin pourra décider de prolonger l'intervalle entre les augmentations de la dose de votre état s'aggrave ou si vous ne tolérez plus le médicament. Dans ce cas, il sera nécessaire de réduire à nouveau la dose ou d'interrompre le traitement.

Chez certains patients, une dose d'entretien inférieure à 10 mg peut être suffisante. Votre médecin vous indiquera la marche à suivre.

Si vous devez arrêter totalement le traitement, votre médecin vous conseillera généralement de réduire progressivement la dose, votre état de santé pourrait se détériorer.

Symptômes et instructions en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable que vous n'auriez dû, prévenez immédiatement votre médecin qui décidera des mesures à prendre.

Les symptômes de surdosage peuvent être un ralentissement du rythme cardiaque, des difficultés respiratoires sévères, des vertiges ou des tremblements (dus à la baisse du taux de sucre dans le sang).

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre. Prenez la dose habituelle le matin suivant.

Risque de syndrome de sevrage :

N'interrompez en aucun cas le traitement par BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable si votre médecin ne vous a pas conseillé de le faire. Dans le cas contraire, votre état de santé pourrait se détériorer fortement.

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

### 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Afin d'éviter les réactions graves, consultez un médecin immédiatement si un effet indésirable devient sévère, survient brusquement ou s'aggrave rapidement.

Les effets indésirables les plus graves sont ceux touchant les fonctions cardiaques :

- ralentissement du rythme cardiaque (plus de 1 personne sur 10)
- aggravation de l'insuffisance cardiaque (moins de 1 personne sur 10)
- rythme cardiaque lent ou irrégulier (moins de 1 personne sur 100)

Si vous avez des vertiges ou si vous vous sentez faible, ou encore si vous avez des difficultés à respirer, contactez votre médecin dès que possible.

Les autres effets indésirables sont répertoriés ci-dessous en fonction de leur fréquence :

Fréquent (moins de 1 personne sur 10) :

les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

### 6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Liste complète des substances actives et des excipients :

Que contient BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable ?

La substance active est :

Fumarate de bisoprolol	2.5 mg
Fumarate de bisoprolol	5 mg
Fumarate de bisoprolol	10 mg

Les autres composants sont :

Cellulose microcristalline, amidon, dioxyde de silice colloïdal, talc, stéarate de magnésium, Opadry (oy-7300), oxyde de fer jaune, et siméthicone.

Forme pharmaceutique et contenu

Qu'est-ce que BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable et contenu de l'emballage extérieur ?

Comprimés Pelliculés sécables.

Boîtes de 10 et 30 Comprimés Pelliculés sécables.

Conditions de prescription et délivrance :

Tableau A (Liste I).

Informations réservées aux professionnels de santé

Sans objet.

Date de la notice : Février 2017

Fabriqué et distribué par Zenith Pharma  
96, Zone Industrielle, Tassila, Inezgane - Agadir - Maroc  
Dr. Mohamed EL BOUHADI Pharmacien Responsable

Imp. AJDIR 05/17  
CS0484-01

**Cordarone**  
®  
chlorhydrate d'amiodarone

**200 mg**

SANOFI

Comprimé sécable

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.**

Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif. Ce médicament vous a été personnellement prescrit ou à votre pharmacien. doute, demandez plus d'informations à votre médecin.

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

**Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES
1. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

ANTARYTHMIQUE CLASSE III

Ce médicament est indiqué dans la prévention et le traitement de certains troubles du rythme cardiaque.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE**

**AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg,**

**comprimé sécable ?**

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

**Ne prenez jamais CORDARONE 200 mg, comprimé**

**sécable :**

- Si vous êtes allergique à l'un des composants contenus dans Cordarone, ou à l'un de ses excipients.
- Si vous souffrez d'hypertrophie de la glande thyroïde (maladie de la glande thyroïde).
- Si vous présentez certains troubles du rythme et/ou de la conduction cardiaque.
- Si votre rythme cardiaque est trop lent.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois.
- Si vous êtes sous traitement par un autre médicament, assurez-vous que l'association avec Cordarone n'est pas contre-indiquée (voir le paragraphe « Prise d'autres médicaments »).

**Faites attention avec CORDARONE 200 mg, comprimé sécable**

**Avertissements et précautions**

**Chez l'enfant :**

**Si vous êtes porteur d'un stimulateur cardiaque (pacemaker) ou d'un défibrillateur cardiaque**

**Pendant le traitement :**

**Prévenez votre médecin :**

- Si votre rythme cardiaque est à nouveau trop rapide ou anormalement lent.
- Si vous vous sentez anormalement essouffé.
- Si vous avez des difficultés à respirer.
- Si vous présentez une toux sèche, isolée ou associée à une altération de votre état de santé.
- Si vous avez de la fièvre, ou êtes fatigué, de façon inhabituelle, ou prolongée.
- Si vous avez la diarrhée.



04/68





مصحة 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 11 Octobre 2022

MR MOUMEN Brahim

FACTURE N° 00122373/2022

Date	Désignation	QT	Montant
11/10/2022	Consultation Cardiologique+ECG	1	250,00
			0,00
			0,00
			0,00
			0,00
			0,00
			0,00
			250,00

Arrêtée la présent facture à la somme de :  
Deux Cent cinquante Dirhams (250,00 dhs)

CLINIQUE CARDIOLOGIQUE  
CASA - OASIS  
20, Rue de France Ville Oasis - Casa  
Tél: 0522 98 07 06 - Fax: 0522 98 83 25  
GSM: 06 72 29 45 14  
Dr. ALLAOUI Mohamed  
Cardiologue



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

**CERTIFICAT MEDICAL**

Je soussigne, **Docteur M. ALLAOUI** Cardiologue,  
certifie que **Monsieur MOUMEN Brahim**, est un  
patient **Coronarien**, son état de santé nécessite  
un traitement et un suivi de longue durée.

Fait à Casablanca, le **11 Octobre 2022** pour servir  
et valoir ce que de droit.

**Dr M. ALLAOUI**

20, Rue de France Ville Oasis - Casa  
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



ID:  
D-naiss  
ans,

12/8

11-Oct-2022 11:43:08

Fréq. Card. 57 BPM  
Int PR: 186 ms  
Dur.QRS 145 ms  
QT/QTc 466/460 ms  
Axes P-R-T 72 45 -22

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

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

