

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- | | |
|---|-----------------------|
| <input type="checkbox"/> Réclamation | : contact@mupras.com |
| <input type="checkbox"/> Prise en charge | : pec@mupras.com |
| <input type="checkbox"/> 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.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5852 Société : R.A.M. NAFISSA A3 action

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : HINNI Nafissa

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 06 61 26 11 11 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 26/10/2021

Nom et prénom du malade : HINNI Nafissa Age :

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : HTA

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

| Dates des Actes | Natures des Actes | Nombre et Coefficient | Montant détaillé des Honoraires | Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes |
|-----------------|-------------------|-----------------------|---------------------------------|--|
| 06/10/2022 | CHIRURGIE | 1 | 5 - 25000 | Bagboui Yassine Dialogue 199959 |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |

EXECUTION DES ORDONNANCES

| Cachet du Pharmacien ou du Fourmeleur | Date | Montant de la Facture |
|---------------------------------------|------------|-----------------------|
| PHARMACIE RICHARD | 06/10/2022 | 649,60 |

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

AUXILIAIRES MEDICAUX

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important:

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement 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 CŒFFICIENT MASTICATOIRE

| H | |
|----------|----------|
| 25533412 | 21433552 |
| 00000000 | 00000000 |
| D | C |
| 00000000 | 00000000 |
| 25533411 | 11432553 |

A circular diagram showing the numbers 1 through 8 arranged in a circle. The numbers are grouped into 8 segments, each containing two numbers. A horizontal arrow labeled D to G points to the right, and a vertical arrow labeled B to H points upwards.

(Création, remont, adjonction)

VISA ET SACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE REVISE

VISA ET SACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr Ragbaoui Yassine
Cardiologue

Ex Médecin au centre hospitalier Genevieve de Gaulle Anthonioz
Ex Interne au Centre hospitalier universitaire Ibn Rochd
Diplômé en cardiologie de sport à l'université Pierre et Marie Curie
Diplômé en échocardiographie à l'université de Bordeaux
Diplômé en Cardiologie pédiatrique à l'université Paris Descartes
Diplômé en imagerie vasculaire non invasive de l'université Paris Sud



الدكتور ركاباوي ياسين
أخصائي في أمراض القلب والشرايين

طبيب سابق في المركز الاستشفائي جينيفيف ديفغول أنتونيوز
طبيب داخلي سابق في المركز الاستشفائي الجامعي ابن رشد
حاصل على دبلوم أمراض القلب والرياضة بجامعة بير مااري باريس
حاصل على دبلوم الفحص بالصدى للقلب بجامعة بوردو
حاصل على دبلوم في أمراض القلب للأطفال في جامعة باريس ديكارت
حاصل على دبلوم في التصوير الوعائي غير الجراحي في جامعة جنوب باريس

Cabinet D'explorations Cardiovasculaires

Casablanca le 06/10/2021

الدار البيضاء في

7^e HINN PHARMACEUTIQUE DR RACHIDI "A"
N°6 LOT DALIA CENTRE B.C. CASA, TEL 05 22 32 06 32

154130
 ① S-Citop 10
 14g/500mg
 10x3
 Alproy 0,5g SAR
 1/2 cplj pult 25g
 1/4 48g pult 15g
 13810x3
 Ton doos 100 jnug
 3700x2
 ④ Bisocard 2,5 mg 60
 1/2 cplj notis
 1642160
 pult 3 Dois

(S) (S) (S)

Andalous III, GH11, Résidence Jasmine Immeuble 3, 1er Etage, Apt 5
Bouskoura Province Nouacer - Email : rgbaoui.yassine@gmail.com

Tél : 05 22 59 09 59

Dr Ragbaoui Yassine
Cardiologue
05 22 59 09 59

TANZAAR®

TANZAAR® 100 mg
28 comprimés pelliculés



188,00

Instructions avant de prendre ce médicament

Si vous avez des doutes, demandez plus d'informations à votre pharmacien ou à votre médecin prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre. Si vous ne savez pas prendre ce médicament, demandez la lire à nouveau.

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

Par comprimé

- TANZAAR® 50 mg**
Losartan (DCL) potassique 50 mg
- TANZAAR® 100 mg**
Losartan (DCL) potassique 100 mg
- Excipients communs : Prosolv HD90, stéaryl fumarate de sodium, croscarmellose sodique, cellulose microcristalline; Pelliculage : Sepifilm blanc.

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés.

d) PRÉSENTATIONS

- TANZAAR® 50 mg : boîtes de 14 et de 28.
- TANZAAR® 100 mg : boîte de 28.

e) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTAGONISTE DES RÉCEPTEURS DE L'ANGIOTENSINE II, NON ASSOCIE.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Les comprimés TANZAAR® sont indiqués :

- Dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle.
- Dans le traitement de l'insuffisance rénale chez les patients diabétiques de type 2 avec protéinurie : chez le diabétique de type 2, hypertendu, présentant une insuffisance rénale avec protéinurie > 0,50 g/j, le losartan ralentit la progression de l'affection rénale, en association avec d'autres traitements antihypertenseurs.
- Pour réduire la morbidité et la mortalité cardiovasculaires chez des patients hypertendus ayant une hypertrophie ventriculaire gauche (le plus souvent en association à un diurétique thiazidique). Cette indication repose sur les résultats de l'étude LIFE.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament.
- A partir du 2e trimestre de la grossesse.
- Sténose bilatérale des artères rénales, sténose artérielle rénale sur rein unique.
- À cours de l'allaitement.

b) MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

CE MÉDICAMENT NE DOIT ÊTRE PRIS QUE SOUS SURVEILLANCE MÉDICALE.

NE PAS LAISSER À LA PORTÉE DES ENFANTS.

UTILISER CE MÉDICAMENT AVEC PRÉCAUTION :

- Hypersensibilité.

- Risque d'hypotension rénale, surtout lors des premières semaines de traitement.
- Insuffisance cardiaque : Une attention particulière doit être apportée quand le traitement est administré aux patients ayant une cardiopathie ischémique ou une maladie cérébrovasculaire.
- Insuffisance hépatique : La posologie doit être en cas d'antécédents d'insuffisance hépatique.
- Insuffisance rénale : Un contrôle périodique de la créatinine est recommandé, particulièrement chez le sujet âgé.
- Hyperkaliémie : Toute prescription d'un médicament agissant sur le système rénine-angiotensine-aldostérone est susceptible de provoquer une hyperkaliémie. Ce risque, potentiellement mortel, est majoré chez les sujets âgés, les insuffisants rénaux et les diabétiques, en cas d'association de plusieurs médicaments antialgésiants et/ou lors de la survenue d'événements ischémiques.
- Enfant : En l'absence de données disponibles, l'utilisation du losartan n'est pas recommandée chez l'enfant.
EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

c) INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Déconseillées :

- Diurétiques épargneurs de potassium **seuls ou associés**, potassium (sels de) : hyperkaliémie potentiellement létale, notamment chez l'insuffisant rénal.
- Lithium : augmentation de la lithémie pouvant entraîner des valeurs toxiques.

Nécessitant des précautions d'emploi :

- Acide acétylsalicylique (aspirine) pour des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique (≥ 1 g par prise et/ou ≥ 3 g par jour) ou pour des doses antalgiques ou antipyrrétiques (≥ 500 mg par prise et/ou < 3 g par jour) : insuffisance rénale aiguë chez le malade déshydraté et aussi, réduction de l'effet antihypertenseur.
 - AINS (voie générale) : insuffisance rénale aiguë chez le malade à risque (sujet âgé et/ou déshydraté) par diminution de la filtration glomérulaire. Par ailleurs, réduction de l'effet antihypertenseur.
 - Baclofène : majoration de l'effet antihypertenseur.
 - Diurétiques hypokaliémiants : risque d'hypotension artérielle brutale et/ou d'insuffisance rénale aiguë lors de l'instauration du traitement par un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II en cas de déplétion hydrosodée préexistante.
 - Dans tous les cas, surveiller la fonction rénale (créatininémie) dans les premières semaines du traitement par un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II. *
- A prendre en compte :**
- Alphabloquants à visée urologique (alfuzosine, doxazosine, prazosine, tamsulosine, térazosine) : risque d'hypotension orthostatique majoré.
 - Antihypertenseurs, sauf alphabloquants : risque d'hypotension.

TANZAAR®

TANZAAR® 100 mg
28 comprimés pelliculés

188,00

mettre en avant de prendre ce médicament

doute, demandez plus d'informations prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un. Si la lire à nouveau.

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES *Par comprimé*

| | | |
|--|---------------------------------|--------|
| • TANZAAR® 50 mg | Losartan (DCI) potassique | 50 mg |
| • TANZAAR® 100 mg | Losartan (DCI) potassique | 100 mg |
| Excipients communs : Prosolv HD90, stéaryl fumarate de sodium, croscarmellose sodique, cellulose microcristalline; Pelliculage : Sepifilm blanc. | | |
| | | |

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés.

d) PRESENTATIONS

- TANZAAR® 50 mg : boîtes de 14 et de 28.
- TANZAAR® 100 mg : boîte de 28.

e) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTAGONISTE DES RECEPTEURS DE L'ANGIOTENSINE II, NON ASSOCIE.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Les comprimés TANZAAR® sont indiqués :

- Dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle.
- Dans le traitement de l'insuffisance rénale chez les patients diabétiques de type 2 avec protéinurie : chez le diabétique de type 2, hypertendu, présentant une insuffisance rénale avec protéinurie > 0,50 g/j, le losartan ralentit la progression de l'affection rénale, en association avec d'autres traitements antihypertenseurs.
- Pour réduire la morbidité et la mortalité cardiovasculaires chez des patients hypertendus ayant une hypertrophie ventriculaire gauche (le plus souvent en association à un diurétique thiazidique). Cette indication repose sur les résultats de l'étude LIFE.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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

- Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament.
- A partir du 2e trimestre de la grossesse.
- Sténose bilatérale des artères rénales, sténose artérielle rénale sur rein unique.
- Au cours de l'allaitement.

b) MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

CE MEDICAMENT NE DOIT ETRE PRIS QUE SOUS SURVEILLANCE MEDICALE.

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

UTILISER CE MEDICAMENT AVEC PRECAUTION :

- Hypersensibilité.

- Risque d'hypotension rénale, surtout lors des premières semaines de traitement.
- Insuffisance cardiaque : Une attention particulière doit être apportée quand le traitement est administré aux patients ayant une cardiopathie ischémique ou une maladie cérébrovasculaire.
- Insuffisance hépatique : La posologie doit être en cas d'antécédents d'insuffisance hépatique.
- Insuffisance rénale : Un contrôle périodique de la créatinine est recommandé, particulièrement chez le sujet âgé.
- Hyperkaliémie : Toute prescription d'un médicament agissant sur le système rénine-angiotensine-aldostérone est susceptible de provoquer une hyperkaliémie. Ce risque, potentiellement mortel, est majoré chez les sujets âgés, les insuffisants rénaux et les diabétiques, en cas d'association de plusieurs médicaments antialgésiants et/ou lors de la survenue d'événements ischaémiques.
- Enfant : En l'absence de données disponibles, l'utilisation du losartan n'est pas recommandée chez l'enfant.
EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Déconseillées :

- Diurétiques épargneurs de potassium seuls ou associés, potassium (sels de) : hyperkaliémie potentiellement fatale, notamment chez l'insuffisant rénal.
- Lithium : augmentation de la lithémie pouvant entraîner des valeurs toxiques.

Nécessitant des précautions d'emploi :

- Acide acétylsalicylique (aspirine) pour des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique (≥ 1 g par prise et/ou ≥ 3 g par jour) ou pour des doses antalgiques ou antipyrrétiques (≥ 500 mg par prise et/ou < 3 g par jour) : insuffisance rénale aiguë chez le malade déshydraté et aussi, réduction de l'effet antihypertenseur.
 - AINS (voie générale) : insuffisance rénale aiguë chez le malade à risque (sujet âgé et/ou déshydraté) par diminution de la filtration glomérulaire. Par ailleurs, réduction de l'effet antihypertenseur.
 - Baclofène : majoration de l'effet antihypertenseur.
 - Diurétiques hypokaliémiants : risque d'hypotension artérielle brutale et/ou d'insuffisance rénale aiguë lors de l'instauration du traitement par un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II en cas de déplétion hydrosodée préexistante.
 - Dans tous les cas, surveiller la fonction rénale (créatininémie) dans les premières semaines du traitement par un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II. *
- A prendre en compte :
- Alphabloquants à visée urologique (alfuzosine, doxazosine, prazosine, tamsulosine, térazosine) : risque d'hypotension orthostatique majoré.
 - Antihypertenseurs, sauf alphabloquants : risque d'hypotension.

TANZAAR®

TANZAAR® 100 mg
28 comprimés pelliculés



188,00

Instructions avant de prendre ce médicament

Si vous avez des doutes, demandez plus d'informations à votre pharmacien ou à votre médecin prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre. Si vous ne savez pas prendre ce médicament, demandez la lire à nouveau.

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

Par comprimé

- TANZAAR® 50 mg**
Losartan (DCL) potassique 50 mg
- TANZAAR® 100 mg**
Losartan (DCL) potassique 100 mg
- Excipients communs : Prosolv HD90, stéaryl fumarate de sodium, croscarmellose sodique, cellulose microcristalline; Pelliculage : Sepifilm blanc.

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés.

d) PRÉSENTATIONS

- TANZAAR® 50 mg : boîtes de 14 et de 28.
- TANZAAR® 100 mg : boîte de 28.

e) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTAGONISTE DES RÉCEPTEURS DE L'ANGIOTENSINE II, NON ASSOCIE.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Les comprimés TANZAAR® sont indiqués :

- Dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle.
- Dans le traitement de l'insuffisance rénale chez les patients diabétiques de type 2 avec protéinurie : chez le diabétique de type 2, hypertendu, présentant une insuffisance rénale avec protéinurie > 0,50 g/j, le losartan ralentit la progression de l'affaiblissement rénal, en association avec d'autres traitements antihypertenseurs.
- Pour réduire la morbidité et la mortalité cardiovasculaires chez des patients hypertendus ayant une hypertrophie ventriculaire gauche (le plus souvent en association à un diurétique thiazidique). Cette indication repose sur les résultats de l'étude LIFE.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament.
- A partir du 2e trimestre de la grossesse.
- Sténose bilatérale des artères rénales, sténose artérielle rénale sur rein unique.
- À cours de l'allaitement.

b) MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

CE MÉDICAMENT NE DOIT ÊTRE PRIS QUE SOUS SURVEILLANCE MÉDICALE.

NE PAS LAISSER À LA PORTÉE DES ENFANTS.

UTILISER CE MÉDICAMENT AVEC PRÉCAUTION :

- Hypersensibilité.

- Risque d'hypotension rénale, surtout lors des premières semaines de traitement.
- Insuffisance cardiaque : Une attention particulière doit être apportée quand le traitement est administré aux patients ayant une cardiopathie ischémique ou une maladie cérébrovasculaire.
- Insuffisance hépatique : La posologie doit être en cas d'antécédents d'insuffisance hépatique.
- Insuffisance rénale : Un contrôle périodique de la créatinine est recommandé, particulièrement chez le sujet âgé.
- Hyperkaliémie : Toute prescription d'un médicament agissant sur le système rénine-angiotensine-aldostérone est susceptible de provoquer une hyperkaliémie. Ce risque, potentiellement mortel, est majoré chez les sujets âgés, les insuffisants rénaux et les diabétiques, en cas d'association de plusieurs médicaments antialgésiants et/ou lors de la survenue d'événements ischémiques.
- Enfant : En l'absence de données disponibles, l'utilisation du losartan n'est pas recommandée chez l'enfant.
EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

c) INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Déconseillées :

- Diurétiques épargneurs de potassium **seuls ou associés**, potassium (sels de) : hyperkaliémie potentiellement létale, notamment chez l'insuffisant rénal.
- Lithium : augmentation de la lithémie pouvant entraîner des valeurs toxiques.

Nécessitant des précautions d'emploi :

- Acide acétylsalicylique (aspirine) pour des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique (≥ 1 g par prise et/ou ≥ 3 g par jour) ou pour des doses antalgiques ou antipyrrétiques (≥ 500 mg par prise et/ou < 3 g par jour) : insuffisance rénale aiguë chez le malade déshydraté et aussi, réduction de l'effet antihypertenseur.
 - AINS (voie générale) : insuffisance rénale aiguë chez le malade à risque (sujet âgé et/ou déshydraté) par diminution de la filtration glomérulaire. Par ailleurs, réduction de l'effet antihypertenseur.
 - Baclofène : majoration de l'effet antihypertenseur.
 - Diurétiques hypokaliémiants : risque d'hypotension artérielle brutale et/ou d'insuffisance rénale aiguë lors de l'instauration du traitement par un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II en cas de déplétion hydrosodée préexistante.
 - Dans tous les cas, surveiller la fonction rénale (créatininémie) dans les premières semaines du traitement par un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II. *
- A prendre en compte :**
- Alphabloquants à visée urologique (alfuzosine, doxazosine, prazosine, tamsulosine, térazosine) : risque d'hypotension orthostatique majoré.
 - Antihypertenseurs, sauf alphabloquants : risque d'hypotension.

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



Par ailleurs, prévenez votre médecin si vous devez subir :

- un traitement de désensibilisation (en prévention du rhume des foins, par exemple) car **BISOCARD®**, comprimé pelliculé sécable peut augmenter les risques de réaction allergique ou amplifier la sévérité de ces pelliculés.

générique à **BISOCARD®**

BISOCARD®

dont vo-

cents

armé pa-

lescients

l'autres)

its et bi-

isopropi-

deprénaline

medicament

séca-

t:

ments us-

Bisocard® 2,5 mg

Fumarate de Bisoprolol

30 Comprimés pelliculés sécables



6 118000 331797

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

1. QU'EST-CE QUE **BISOCARD®**, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique :

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

Indications thérapeutiques :

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE **BISOCARD®**, COMPRIME PELLICULE SECABLE ?

Contre-indications :

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

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

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

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec **BISOCARD®**, comprimé pelliculé sécable :

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

ou rythme cardiaque (anti-arythmiques de classe I de type quinidine, disopyramide, lidocaïne, phenytoïne, flecainide, propafenone) • certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension, l'angine de poitrine ou les irrégularités du rythme cardiaque (inhibiteurs calciques de type vérapamol et diltiazem) • certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension de type clonidine, méthyldopa, moxonidine, rilémindéline. Cependant, n'interrompez pas ces traitements sans avoir d'abord pris l'avise de votre médecin.

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

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

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

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

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

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

Sportifs

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

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

37,00

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



Par ailleurs, prévenez votre médecin si vous devez subir :

- un traitement de désensibilisation (en prévention du rhume des foins, par exemple) car **BISOCARD®**, comprimé pelliculé sécable peut augmenter les risques de réaction allergique ou amplifier la sévérité de ces pelliculés.

générique à **BISOCARD®**

BISOCARD®

dont vo-

cents

armé pa-

lescients

l'autres)

its et bi-

isopropi-

depralol

medicament

séca-

ble

ments us-

ués

ou rymne cardiaque (anti-arythmiques de classe I de type quinidine,

disopyramide, lidocaïne, phénytoïne, flécaïnide, propafenone) • certains

médicaments utilisés pour traiter l'hypertension, l'angine de poitrine

ou les irrégularités du rythme cardiaque (inhibiteurs calciques de type

vérapamil et diltiazem) • certains médicaments utilisés pour traiter

l'hypertension de type clonidine, méthyldopa, moxonidine, rilémindéline.

Cependant, n'interrompez pas ces traitements sans avoir d'abord pris l'avise

de votre médecin.

Demandez l'avise de votre médecin avant de prendre les médicaments

suivants en même temps que **BISOCARD®**, comprimé pelliculé sécable;

votre médecin pourra juger nécessaire de contrôler votre état plus

fréquemment :

• certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension ou l'angine de

poitrine (inhibiteurs calciques de la famille des dihydropyridines, de type

néflopine et amlodipine) • certains médicaments utilisés pour traiter les

irrégularités ou anomalies du rythme cardiaque (anti-arythmiques de

classe III de type amiodarone) • les bêtabloquants en application locale

(comme le timolol en goutte ophthalmique pour le traitement du glaucome)

• certains médicaments utilisés par exemple pour traiter la maladie

d'Alzheimer ou pour traiter le glaucome (parasympathomimétiques de

type tacrine ou carbaclo) ou certains médicaments utilisés dans le

traitement des problèmes cardiaques aigus (sympathomimétiques de type

isopropipine et dobutamine) • les antidiabétiques, notamment l'insuline

• les anesthésiques lors d'interventions chirurgicales, par exemple)

• la digoxine, utilisée pour traiter l'insuffisance cardiaque • les anti-

inflammatoires non stéroïdiens (AINS) utilisés pour traiter l'arthrite, les

douleurs ou les inflammations (ibuprofène ou diclofénac par exemple) •

tout médicament susceptible de faire baisser la pression artérielle, qu'il

s'agisse d'un effet recherché ou indésirable, comme les antihypertenseurs,

certains médicaments contre la dépression (antidépresseurs tricycliques

tel que l'imipramine ou amitriptyline), certains médicaments utilisés pour

traiter l'épilepsie ou employés au cours de l'anesthésie (barbituriques telle

que phénobarbital) ou certains médicaments contre la maladie mentale

caractérisée par une perte de contact avec la réalité (phénothiazines

tels que la levomépromazine) • la mafiquine, utilisée pour la prévention

ou le traitement du paludisme • les traitements contre la dépression

appelés inhibiteurs de la monoamine-oxydase (sauf les MAO-B) tels que

la moclobémide.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

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

médicament.

L'utilisation de **BISOCARD®**, comprimé pelliculé sécable pendant la

grossesse pourrait nuire à l'enfant à naître. Prévenez votre médecin si vous

êtes enceinte ou prévoyez de l'être. Il/elle avisera si vous pouvez prendre

BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable pendant votre grossesse.

On ignore si le bisoprolol passe dans le lait maternel humain. Par

conséquent, l'allaitement n'est pas recommandé pendant le traitement par

BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable.

Sportifs

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un

principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors

des contrôles antidopage.

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

La capacité à conduire un véhicule ou à utiliser des machines peut être

altérée sous traitement par bisoprolol. Il convient d'être particulièrement

attentif en début de traitement, en cas de modification de posologie ainsi

37,00

Bisocard® 2,5 mg

Fumarate de Bisoprolol

30 Comprimés pelliculés sécables



6 118000 331797

S-CITAP® 5mg, 10mg et 20mg

(Escitalopram oxalate)

1209002/02



1. Composition du médicament:

Escitalopram (sous forme escitalopram oxalate).....5mg, 10mg ou 20mg
Mannitol, Cellulose microcristalline, Croscarmellose sodique, Amidon de maïs,
Stéarate de magnésium, Opadry blanche, Eau purifiée q.s.p 1 comprimé

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

L'escitalopram est un antidépresseur/inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (ISRS).

3. Forme et présentation

nécessaire.

- Si vous avez une quantité de sodium dans le sang diminuée.
- Si vous avez tendance à saigner ou à avoir des bleus facilement.
- Si vous recevez un traitement par électrochocs.
- Si vous présentez une maladie coronarienne.

Veuillez noter

Certains patients maniaco-dépressifs peuvent développer une phase maniaque. Elle se caractérise par des idées inhabituelles et rapidement changeantes, une joie inappropriée et une suractivité physique. Si vous ressentez cela, contactez votre médecin.

Des symptômes tels qu'une agitation ou des difficultés à rester assis ou debout tranquillement, peuvent aussi survenir durant les premières semaines du traitement. Informez immédiatement votre médecin si vous ressentez ces symptômes.

Idées suicidaires et aggravation de votre dépression ou de votre trouble anxieux

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles anxieux, vous pouvez parfois avoir des idées d'auto-agression (agression envers vous-même) ou de suicide. Ces manifestations peuvent être majorées au début d'un traitement par antidépresseur, car ce type de médicament n'agit pas tout de suite mais seulement après 2 semaines ou plus de traitement.

Si vous avez des idées suicidaires ou d'auto-agression, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par un ami ou un parent, en lui expliquant que vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'un trouble anxieux, et en lui demandant de lire cette notice. Vous pouvez lui demander de vous signaler s'il pense que votre dépression ou votre anxiété s'aggrave, ou s'il s'inquiète d'un changement dans votre comportement.

Utilisation chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans

L'utilisation de S-CITAP est déconseillée chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans. Néanmoins, il est possible que votre médecin décide de prescrire S-CITAP à des patients de moins de 18 ans si il/elle décide que c'est dans l'intérêt du patient. Le patient devra faire l'objet d'une surveillance attentive pour détecter l'apparition de