

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

N° M20- 0005486

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5852 Société : RRM
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : HANNI NAFISSA
 Date de naissance :
 Adresse :
 Tél : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
 Date de consultation : 06/10/2022
 Nom et prénom du malade : ne HANNI 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) :

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
06/10/2022			25114	

Dr Rachbou Yassine
Cardiologue
05 22 59 99 59

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	06/10/2022	642.60

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

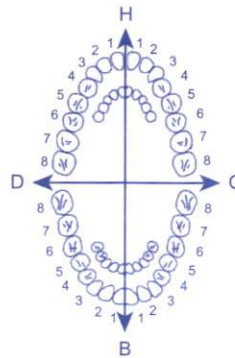
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez 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"/>

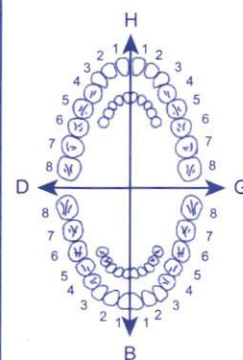
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

	H	
25533412	21433552	
00000000	00000000	
D		G
00000000	00000000	
35533411	11433553	
	B	

(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET 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 ركباوي ياسين أخصائي في أمراض القلب والأشرايين

طبيب سابق في المركز الإستشفائي جينيفيف ديغول أنتونيوز
طبيب داخلي سابق في المركز الإستشفائي الجامعي ابن رشد
حاصل على دبلوم أمراض القلب والرياضة بجامعة بيير وماري باريس
حاصل على دبلوم الفحص بالصدى للقلب بجامعة بوردو
حاصل على دبلوم في أمراض القلب للأطفال في جامعة باريس ديكرات
حاصل على دبلوم في التصوير الوعائي غير الجراحي في جامعة جنوب باريس

Cabinet D'explorations Cardiovasculaires

Casablanca le

الدار البيضاء في

PHARMACIE
DR RAGBAOUI YASSINE
N°6 LOT DALIA BOUSKOURA
CASA, TEL 05 22 32 06 30



154130

(1)

S-citop 10g

1/2 g

Alproy 95g

1/2 cph

SAR

pult 25g

138110x3

1/4 cph

pult 25g

3400x2

Ton goor 200g

(2)

Bisocord 2,5g

(3)

1/2 cph

T642160

pult 3Mo

Andalous III, GH11, Résidence Jasmine Immeuble 3, 1er Etage, Appt 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®

Attention, avant de prendre ce médicament

En cas de doute, demandez plus d'informations à votre médecin prescripteur. Ne le donnez jamais à quelqu'un qui ne l'a pas prescrit.

Indiquez la lire à nouveau.

TANZAAR® 100 mg
28 comprimés pelliculés



188,00

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'atteinte 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 PRIIS QUE SOUS SURVEILLANCE MEDICALE.

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

UTILISER CE MEDICAMENT AVEC PRECAUTION :

- Hypersensibilité.

- Risque d'hypotension, surtout lors des premières semaines de traitement.
- Insuffisance cardiaque : Une attention particulière doit être apportée quand le traitement est administré à des patients ayant une cardiopathie ischémique, maladie cérébrovasculaire.
- Insuffisance hépatique : La posologie doit être adaptée 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 de TANZAAR® agissant sur le système rénine-angiotensine est susceptible de provoquer une hyperkaliémie, risque, potentiellement mortel, est majoré chez les sujets âgés, les insuffisants rénaux et les diabétiques. En cas d'association de plusieurs médicaments, l'hyperkaliémie peut survenir et/ou lors de la survenue d'événements intercurrents.
- Enfant : En l'absence de données disponibles, l'utilisation du losartan n'est pas recommandée chez l'enfant.

EN CAS DE DOUTE, 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 létale, notamment chez l'insuffisant rénal.
- Lithium : augmentation de la lithémie pouvant atteindre 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 analgésiques ou antipyrétiques (≥ 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 hypokaliémisants : 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 majorée.

- Antihypertenseurs, sauf alphabloquants : risque d'hypotension.

TANZAAR®

Attention, avant de prendre ce médicament

En cas de doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou pharmacien. Ne le donnez jamais à quelqu'un sans avis médical.

Indiquez la lire à nouveau.

TANZAAR® 100 mg
28 comprimés pelliculés



188,00

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'atteinte 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 2^e 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, surtout lors des premières semaines de traitement.
- Insuffisance cardiaque : Une attention particulière doit être apportée quand le traitement est administré à des patients ayant une cardiopathie ischémique, maladie cérébrovasculaire.
- Insuffisance hépatique : La posologie doit être adaptée 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 de TANZAAR® agissant sur le système rénine-angiotensine est susceptible de provoquer une hyperkaliémie, risque, potentiellement mortel, est majoré chez les sujets âgés, les insuffisants rénaux et les diabétiques. En cas d'association de plusieurs médicaments, notamment avec des diurétiques, l'association de TANZAAR® et/ou lors de la survenue d'événements tels que l'arrêt du losartan n'est pas recommandée chez l'enfant. EN CAS DE DOUTE, 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 létale, notamment chez l'insuffisant rénal.
- Lithium : augmentation de la lithémie pouvant atteindre 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 analgésiques ou antipyrétiques (≥ 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 hypokaliémisants : 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 majorée.
- Antihypertenseurs, sauf alphabloquants : risque d'hypotension.

TANZAAR®

Attention, avant de prendre ce médicament

En cas de doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou pharmacien. Ne le donnez jamais à quelqu'un qui ne l'a pas prescrit.

Indiquez la lire à nouveau.

TANZAAR® 100 mg
28 comprimés pelliculés



188,00

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'atteinte 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 2^e 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, surtout lors des premières semaines de traitement.
- Insuffisance cardiaque : Une attention particulière doit être apportée quand le traitement est administré à des patients ayant une cardiopathie ischémique, maladie cérébrovasculaire.
- Insuffisance hépatique : La posologie doit être adaptée 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 de TANZAAR® agissant sur le système rénine-angiotensine est susceptible de provoquer une hyperkaliémie, risque, potentiellement mortel, est majoré chez les sujets âgés, les insuffisants rénaux et les diabétiques. En cas d'association de plusieurs médicaments, l'hyperkaliémie peut survenir et/ou lors de la survenue d'événements intercurrents.
- Enfant : En l'absence de données disponibles, l'utilisation du losartan n'est pas recommandée chez l'enfant.

EN CAS DE DOUTE, 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 létale, notamment chez l'insuffisant rénal.
- Lithium : augmentation de la lithémie pouvant atteindre 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 analgésiques ou antipyrétiques (≥ 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 hypokaliémisants : 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 majorée.
- Antihypertenseurs, sauf alphabloquants : risque d'hypotension.

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



37,00

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®, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

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

Indications thérapeutiques :

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

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

Contre-indications :

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

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

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

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

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable :

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

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

Par ailleurs, prévenez votre médecin si vous devez subir :

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

ne pas
BISOCARD®
dont vos
sents
primé pe
lescents
f'autres
its et bis
l'écid en
endre la
médica
se séca
t: ments

Bisocard® 2,5 mg

Fumarate de Bisoprolol

30 Comprimés pelliculés sécables



6 118000 331797

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

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

- certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension ou l'angine de poitrine (inhibiteurs calciques de la famille des dihydropyridines, de type flétopidine et amlodipine) • certains médicaments utilisés pour traiter les irrégularités ou anomalies du rythme cardiaque (anti-arythmiques de classe III de type amiodarone) • les bêta-bloquants en application locale (comme le timolol en goutte ophtalmique pour le traitement du glaucome)
- certains médicaments utilisés par exemple pour traiter la maladie d'Alzheimer ou pour traiter le glaucome (parasymphatomimétiques de type tacrine ou carbacol) ou certains médicaments utilisés dans le traitement des problèmes cardiaques aigus (sympathomimétiques de type isoprenaline et dobutamine) • les antidépresseurs, notamment l'insuline
- les anesthésiques lors d'interventions chirurgicales, par exemple
- la digitale, utilisée pour traiter l'insuffisance cardiaque
- les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) utilisés pour traiter l'arthrite, les douleurs ou les inflammations (ibuprofène ou diclofénac par exemple)
- tout médicament susceptible de faire baisser la pression artérielle, qu'il s'agisse d'un effet recherché ou indésirable, comme les antihypertenseurs, certains médicaments contre la dépression (antidépresseurs tricycliques tels l'imipramine ou nortriptyline), 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 mifépristone, utilisée pour la prévention ou le traitement du saignement
- les traitements contre la dépression appelés inhibiteurs de la monoamine-oxydase (sauf les IMAO-B) tels que la moclobémide.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

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

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

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

Sports

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

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

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

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



37,00

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®, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

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

Indications thérapeutiques :

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

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

Contre-indications :

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

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

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

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

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable :

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

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

Par ailleurs, prévenez votre médecin si vous devez subir :

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

ne pas
BISOCARD®
dont vos
sents
primé pe
lescents
f'autres
its et BIS
l'écien d
endre la
médicam
se séca
t:
ments us

Bisocard® 2,5 mg

Fumarate de Bisoprolol

30 Comprimés pelliculés sécables



6 118000 331797

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

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

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

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

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

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

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

Sports

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

S-CITAP® 5mg, 10mg et 20mg

(Escitalopram oxalate)



1209002/02

1209002/02

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

S-CITAP® 10mg
30 Comprimés pelliculés

LOT: KE10120
PER: SEP 2023
PPV: 154 DA 30

6 118001 151363

Si vous avez besoin d'un médicament, si vous avez des symptômes ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Composition du médicament:

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 maniaque-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