

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

- O Réclamation : contact@mupras.com
- O Prise en charge : pec@mupras.com
- O 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 : 1848 Société :

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : BIBLAT MOHAMED

Date de naissance : 10/02/1948

Adresse : 3^e RUE SINA ZED NASRA ENTRÉE N° 8

Télé : 06 87 41 63 05 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 24 FEV. 2023

Nom et prénom du malade : MA BIRKAT Mohamed Age :

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Anémie avec cr., Diab.

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 : CAZABAGNE Le : 24.02.2023

Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

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
24 FEV. 2023	C + EIN	2 2	300 DT	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la facture
PHARMACIE AL BOUSTANE Houda BELHOUCINE SSO: Bd Ibn Sina Derb El Widad Hay EL BISKRA CASABLANCA Tél: 0522 90 33 97	24/ 02/ 2023	<i>Montant de la facture</i> <i>380, Bel Hocine Hay El Biskra</i> <i>CASABLANCA</i> <i>Tel: 0522 90 33 97</i> <i>1839 Dhs</i>

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
		A M	P C	I M	I V	
KADI MED SARL AU PDC 15 Rue Abou Ben Med Ben Zahr 011 - CASABLANCA Tél.: 05 22 22 66 77 / 06 42 81 30 84	23/10/2023					250,00

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 <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 style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <tr> <td>H</td> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td></td> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>G</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>		H	25533412	21433552	D	00000000	00000000		00000000	00000000	D	35533411	11433553	B			G			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
H	25533412	21433552																			
D	00000000	00000000																			
	00000000	00000000																			
D	35533411	11433553																			
B																					
G																					
	<p>[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>																		
D			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

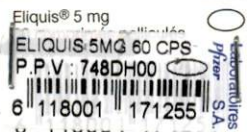
Docteur M. SOUALY
Cardiologue

Diplômée de la Faculté de Paris



الدكتورة م. اسوالي
اختصاصية في أمراض القلب
خريجة جامعة باريس

Echo - doppler Cardiaque - Holter TA - Holter Rythmique - ECG Effort



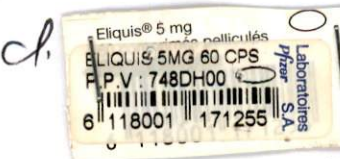
Casablanca, le

24 FEV. 2023

M² Bimbat Mr French

748,00 x 2 = 1496,00

Eliquis 5 →



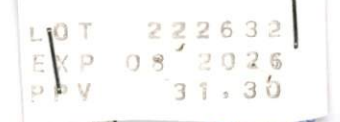
88,40 x 2 = 196,80

- T.N.R.G 6 lev → 24

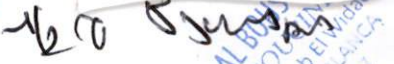


30,30 x 2 = 60,60

20 lev → 40

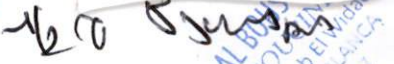


- 5,80 x 2 = 11,60

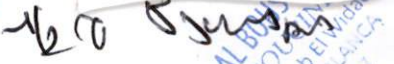


- 2,20 x 2 = 4,40

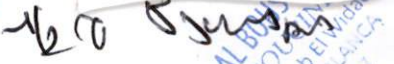
20 lev → 40



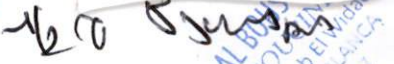
- 1,50 x 2 = 3,00



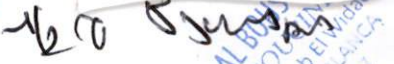
- 1,50 x 2 = 3,00



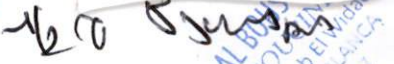
- 1,50 x 2 = 3,00



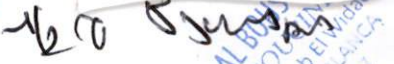
- 1,50 x 2 = 3,00



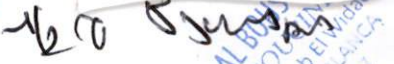
- 1,50 x 2 = 3,00



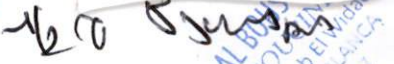
- 1,50 x 2 = 3,00



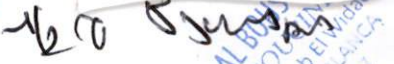
- 1,50 x 2 = 3,00



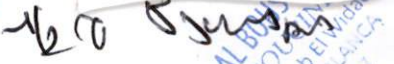
- 1,50 x 2 = 3,00



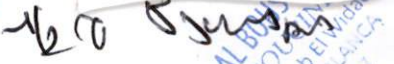
- 1,50 x 2 = 3,00



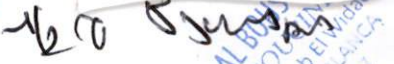
- 1,50 x 2 = 3,00



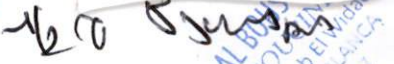
- 1,50 x 2 = 3,00



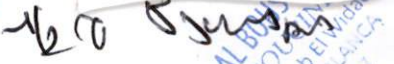
- 1,50 x 2 = 3,00



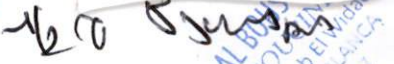
- 1,50 x 2 = 3,00



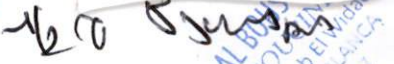
- 1,50 x 2 = 3,00



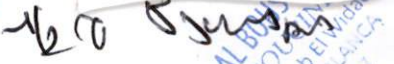
- 1,50 x 2 = 3,00



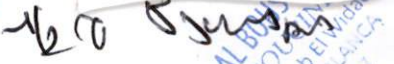
- 1,50 x 2 = 3,00



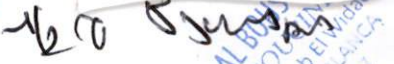
- 1,50 x 2 = 3,00



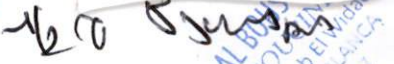
- 1,50 x 2 = 3,00



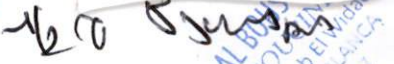
- 1,50 x 2 = 3,00



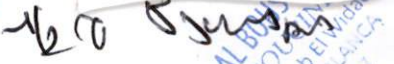
- 1,50 x 2 = 3,00



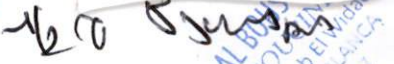
- 1,50 x 2 = 3,00



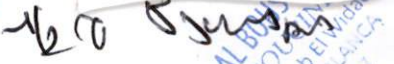
- 1,50 x 2 = 3,00



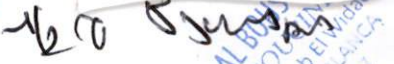
- 1,50 x 2 = 3,00



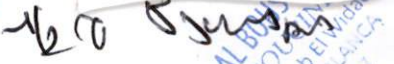
- 1,50 x 2 = 3,00



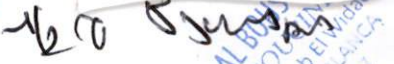
- 1,50 x 2 = 3,00



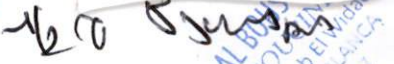
- 1,50 x 2 = 3,00



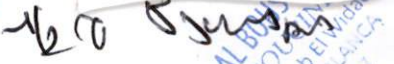
- 1,50 x 2 = 3,00



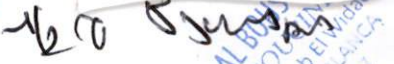
- 1,50 x 2 = 3,00



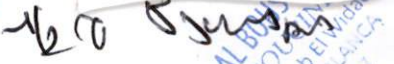
- 1,50 x 2 = 3,00



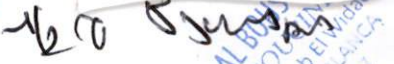
- 1,50 x 2 = 3,00



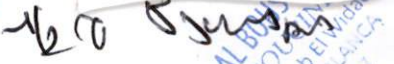
- 1,50 x 2 = 3,00



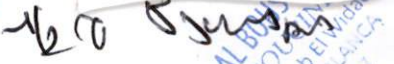
- 1,50 x 2 = 3,00



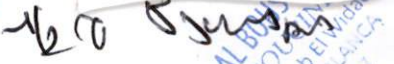
- 1,50 x 2 = 3,00



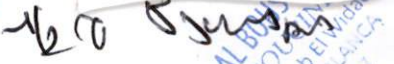
- 1,50 x 2 = 3,00



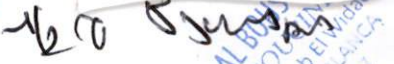
- 1,50 x 2 = 3,00



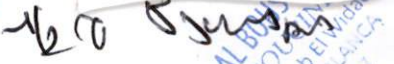
- 1,50 x 2 = 3,00



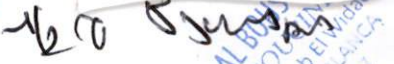
- 1,50 x 2 = 3,00



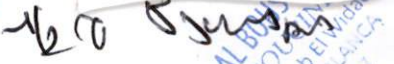
- 1,50 x 2 = 3,00



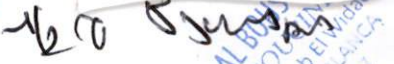
- 1,50 x 2 = 3,00



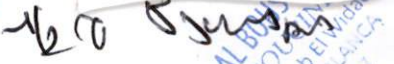
- 1,50 x 2 = 3,00



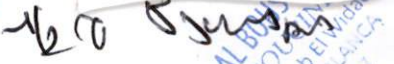
- 1,50 x 2 = 3,00



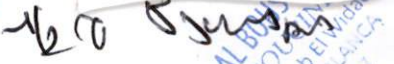
- 1,50 x 2 = 3,00



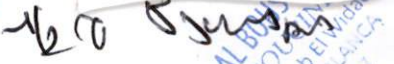
- 1,50 x 2 = 3,00



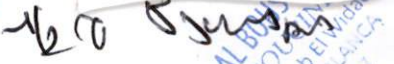
- 1,50 x 2 = 3,00



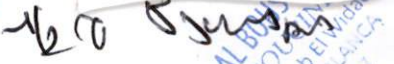
- 1,50 x 2 = 3,00



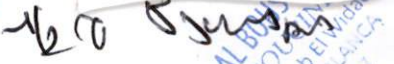
- 1,50 x 2 = 3,00



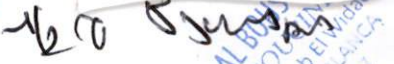
- 1,50 x 2 = 3,00



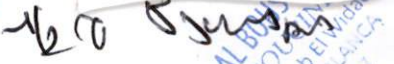
- 1,50 x 2 = 3,00



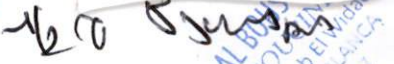
- 1,50 x 2 = 3,00



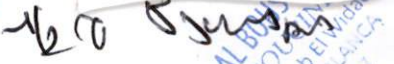
- 1,50 x 2 = 3,00



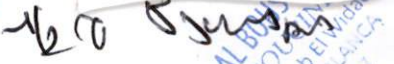
- 1,50 x 2 = 3,00



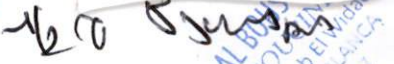
- 1,50 x 2 = 3,00



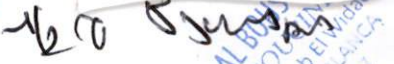
- 1,50 x 2 = 3,00



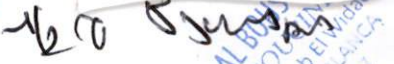
- 1,50 x 2 = 3,00



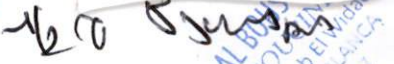
- 1,50 x 2 = 3,00



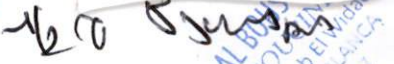
- 1,50 x 2 = 3,00



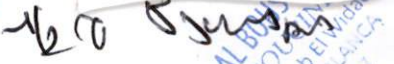
- 1,50 x 2 = 3,00



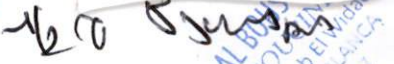
- 1,50 x 2 = 3,00



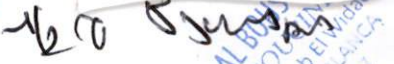
- 1,50 x 2 = 3,00



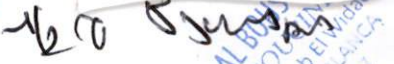
- 1,50 x 2 = 3,00



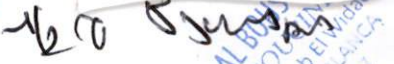
- 1,50 x 2 = 3,00



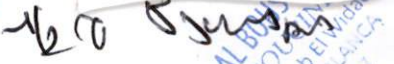
- 1,50 x 2 = 3,00



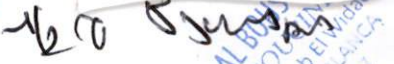
- 1,50 x 2 = 3,00



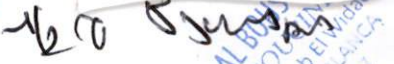
- 1,50 x 2 = 3,00



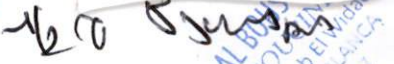
- 1,50 x 2 = 3,00



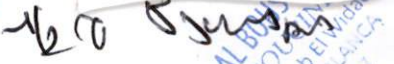
- 1,50 x 2 = 3,00



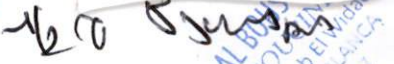
- 1,50 x 2 = 3,00



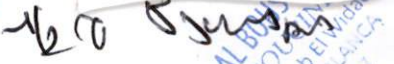
- 1,50 x 2 = 3,00



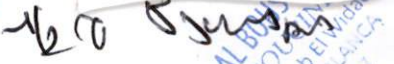
- 1,50 x 2 = 3,00



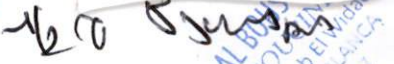
- 1,50 x 2 = 3,00



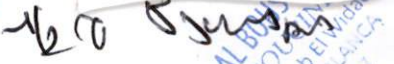
- 1,50 x 2 = 3,00



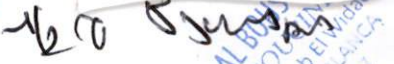
- 1,50 x 2 = 3,00



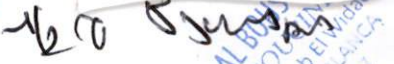
- 1,50 x 2 = 3,00



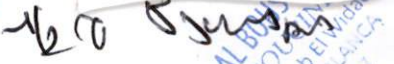
- 1,50 x 2 = 3,00



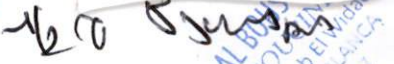
- 1,50 x 2 = 3,00



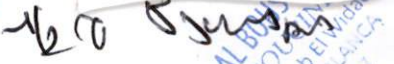
- 1,50 x 2 = 3,00



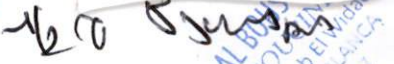
- 1,50 x 2 = 3,00



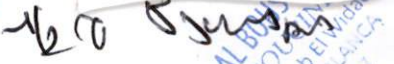
- 1,50 x 2 = 3,00



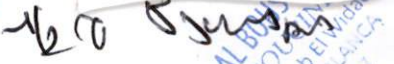
- 1,50 x 2 = 3,00



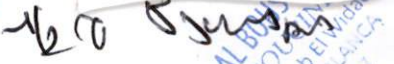
- 1,50 x 2 = 3,00



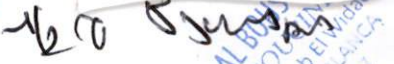
- 1,50 x 2 = 3,00



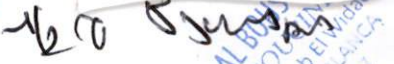
- 1,50 x 2 = 3,00



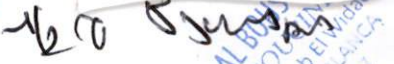
- 1,50 x 2 = 3,00



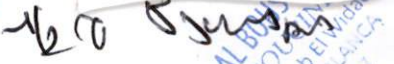
- 1,50 x 2 = 3,00



- 1,50 x 2 = 3,00



- 1,50 x 2 = 3,00



hép
syst
conc
exen
ritonavir).



raison, l'exposition
inter en cas d'administration
porteur OATP1B1 (par
exemple, MRP2 (par exemple,
ritonavir).

Aucune interaction cliniquement significative n'a été observée avec les substances suivantes: cimétidine, warfarine, furosémide, digoxine, aténolol, indométhacine, hydrochlorothiazide, amlodipine et glibenclamide.

Tareg peut-il être pris pendant la grossesse ou l'allaitement ?

Vous ne devez pas prendre Tareg si vous êtes enceinte ou que vous planifiez une grossesse.

On sait de médicaments similaires qu'ils peuvent entraîner des lésions graves chez le fœtus en cas de prise pendant la grossesse. C'est pourquoi il est très important de consulter immédiatement votre médecin si vous pensez être enceinte. Informez aussi votre médecin si vous planifiez une grossesse. Si un traitement s'avère indispensable pendant la période d'allaitement, il faudra arrêter l'allaitement.

Quels sont les effets de Tareg sur l'aptitude à la conduite et l'utilisation de machines ?

Comme les autres antihypertenseurs, Tareg peut influencer la capacité de réaction, l'aptitude à conduire un véhicule et à utiliser des machines ou des outils. La prudence est recommandée.

3. Comment <prendre> <utiliser> Tareg ?

Votre médecin décide de la dose qui vous convient.

Adultes:

En cas d'hypertension

La dose habituelle en cas d'hypertension est un comprimé filmé à 80 mg de valsartan (substance active de Tareg) une fois par jour. Si aucune normalisation de la pression n'intervient, la dose de Tareg peut être augmentée à 160 mg (1 comprimé filmé à 160 mg ou 2 comprimés filmés à 80 mg) par jour.

Si votre cas nécessite une baisse de la pression sanguine plus importante, votre médecin pourra vous prescrire Tareg en association avec d'autres médicaments abaissant la pression sanguine, en particulier des préparations éliminant l'eau (diurétiques).

En cas d'insuffisance cardiaque

La dose de départ pour le traitement de l'insuffisance cardiaque est en général 1 comprimé filmé à 40 mg 2 fois par

jour. La dose est augmentée progressivement à 1 comprimé filmé à 80 mg 2 fois par jour jusqu'à 1 comprimé filmé à 160 mg 2 fois par jour, selon votre réaction au médicament.

Après un infarctus du myocarde

Le traitement commence en général 12 heures après un infarctus du myocarde avec la dose faible de 20 mg 2 fois par jour. Votre médecin augmentera la dose sur une période de quelques semaines, par paliers, jusqu'à la dose la mieux tolérée dans le but d'atteindre la dose cible de 160 mg 2 fois par jour. La dose de 20 mg s'obtient en partageant un comprimé filmé à 40 mg en deux.

Les comprimés filmés de Tareg doivent être pris avec une boisson. Ils peuvent être pris indépendamment des repas (pendant ou en dehors des repas).

Il est recommandé de toujours prendre les comprimés filmés de Tareg à la même heure: en cas d'hypertension, par exemple, le matin et en cas d'insuffisance cardiaque ou après un infarctus du myocarde, matin et soir.

Si vous avez oublié de le prendre, prenez la prochaine dose à l'heure habituelle. Ne doublez pas la dose!

Ne changez pas le dosage prescrit de votre propre chef.

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien lorsque vous pensez que l'efficacité de votre médicament est trop faible ou au contraire trop forte.

Enfants et adolescents âgés de 6 à 18 ans:

Comprimés filmés

La posologie initiale recommandée est d'un comprimé filmé de 40 mg une fois par jour chez les enfants de moins de 35 kg et de 80 mg une fois par jour chez les enfants et les adolescents de 35 kg et plus. La dose pourra être adaptée par votre médecin en fonction de la réponse de la pression artérielle au traitement.

Tareg n'est pas recommandé pour le traitement de l'insuffisance cardiaque ou de l'infarctus du myocarde récent chez les enfants et les adolescents âgés de moins de 18 ans.

Surdosage

Un surdosage de Tareg peut provoquer une hypotension marquée pouvant entraîner une diminution de l'état conscient, un collapsus circulatoire et/ou un choc. Si l'ingestion est récente, provoquer des vomissements. Sinon, le traitement habituel consiste en une perfusion intraveineuse de soluté physiologique.

Il est peu probable que le valsartan puisse être éliminé par hémodialyse.

hép
syst
conc
exen
ritonavir).



raison, l'exposition
inter en cas d'administration
porteur OATP1B1 (par
exemple, MRP2 (par exemple,
ritonavir).

Aucune interaction cliniquement significative n'a été observée avec les substances suivantes: cimétidine, warfarine, furosémide, digoxine, aténolol, indométhacine, hydrochlorothiazide, amlodipine et glibenclamide.

Tareg peut-il être pris pendant la grossesse ou l'allaitement ?

Vous ne devez pas prendre Tareg si vous êtes enceinte ou que vous planifiez une grossesse.

On sait de médicaments similaires qu'ils peuvent entraîner des lésions graves chez le fœtus en cas de prise pendant la grossesse. C'est pourquoi il est très important de consulter immédiatement votre médecin si vous pensez être enceinte. Informez aussi votre médecin si vous planifiez une grossesse. Si un traitement s'avère indispensable pendant la période d'allaitement, il faudra arrêter l'allaitement.

Quels sont les effets de Tareg sur l'aptitude à la conduite et l'utilisation de machines ?

Comme les autres antihypertenseurs, Tareg peut influencer la capacité de réaction, l'aptitude à conduire un véhicule et à utiliser des machines ou des outils. La prudence est recommandée.

3. Comment <prendre> <utiliser> Tareg ?

Votre médecin décide de la dose qui vous convient.

Adultes:

En cas d'hypertension

La dose habituelle en cas d'hypertension est un comprimé filmé à 80 mg de valsartan (substance active de Tareg) une fois par jour. Si aucune normalisation de la pression n'intervient, la dose de Tareg peut être augmentée à 160 mg (1 comprimé filmé à 160 mg ou 2 comprimés filmés à 80 mg) par jour.

Si votre cas nécessite une baisse de la pression sanguine plus importante, votre médecin pourra vous prescrire Tareg en association avec d'autres médicaments abaissant la pression sanguine, en particulier des préparations éliminant l'eau (diurétiques).

En cas d'insuffisance cardiaque

La dose de départ pour le traitement de l'insuffisance cardiaque est en général 1 comprimé filmé à 40 mg 2 fois par

jour. La dose est augmentée progressivement à 1 comprimé filmé à 80 mg 2 fois par jour jusqu'à 1 comprimé filmé à 160 mg 2 fois par jour, selon votre réaction au médicament.

Après un infarctus du myocarde

Le traitement commence en général 12 heures après un infarctus du myocarde avec la dose faible de 20 mg 2 fois par jour. Votre médecin augmentera la dose sur une période de quelques semaines, par paliers, jusqu'à la dose la mieux tolérée dans le but d'atteindre la dose cible de 160 mg 2 fois par jour. La dose de 20 mg s'obtient en partageant un comprimé filmé à 40 mg en deux.

Les comprimés filmés de Tareg doivent être pris avec une boisson. Ils peuvent être pris indépendamment des repas (pendant ou en dehors des repas).

Il est recommandé de toujours prendre les comprimés filmés de Tareg à la même heure: en cas d'hypertension, par exemple, le matin et en cas d'insuffisance cardiaque ou après un infarctus du myocarde, matin et soir.

Si vous avez oublié de le prendre, prenez la prochaine dose à l'heure habituelle. Ne doublez pas la dose!

Ne changez pas le dosage prescrit de votre propre chef.

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien lorsque vous pensez que l'efficacité de votre médicament est trop faible ou au contraire trop forte.

Enfants et adolescents âgés de 6 à 18 ans:

Comprimés filmés

La posologie initiale recommandée est d'un comprimé filmé de 40 mg une fois par jour chez les enfants de moins de 35 kg et de 80 mg une fois par jour chez les enfants et les adolescents de 35 kg et plus. La dose pourra être adaptée par votre médecin en fonction de la réponse de la pression artérielle au traitement.

Tareg n'est pas recommandé pour le traitement de l'insuffisance cardiaque ou de l'infarctus du myocarde récent chez les enfants et les adolescents âgés de moins de 18 ans.

Surdosage

Un surdosage de Tareg peut provoquer une hypotension marquée pouvant entraîner une diminution de l'état conscient, un collapsus circulatoire et/ou un choc. Si l'ingestion est récente, provoquer des vomissements. Sinon, le traitement habituel consiste en une perfusion intraveineuse de soluté physiologique.

Il est peu probable que le valsartan puisse être éliminé par hémodialyse.

Pharmaceutical Institute
R.S. 200 OU 172 Région Rabat
LOT : 200
PER : JUL 2025
PPV : 41 DH 90

CARDIX®

Carvédilol

COMPOSITION :

Chaque comprimé contient :	
CARDIX 6.25 mg : Carvédilol	6.25 mg
CARDIX 25 mg : Carvédilol	25 mg

Excipients : lactose, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs, oxyde de fer jaune, silice colloïdale dioxyde, talc, Stéarate de magnésium.

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

Comprimés dosés à 6.25 mg, boîte de 14 et 28

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

CARDIX 6.25 et 25 mg

- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection ≤ 35%) en association avec le traitement conventionnel comportant inhibiteur de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitalique.

CARDIX 25 mg

- Traitement de l'hypertension essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)
- Traitement de l'angine de poitrine chronique stable

EFFETS INDESIRABLES :

Les effets indésirables les plus fréquemment observés sont les suivants :

Système nerveux central : étourdissements.

Cardiovasculaires :

- bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;
- œdème (péphérique, génital, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique) ;
- possibilité de survenue d'un bloc auriculoventriculaire ;
- possibilité de décompensation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

Gastro-intestinaux : nausées, diarrhée et vomissements.

Hématologiques : thrombocytopenie, nécessitant l'arrêt du traitement.

Metaboliques : hyperglycémie, prise de poids.

Autres : anomalies de la vision ; possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant une atteinte vasculaire diffuse et/ou une altération de la fonction rénale.

La fréquence des effets indésirables ne dépend pas de la dose, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la vision et de la bradycardie.

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

CONTRE INDICATIONS :

Absolues :

- Patients ayant une insuffisance cardiaque sévère décompensée ;
- Signes cliniques de dysfonctionnement hépatique ;
- Hypersensibilité au carvédilol ou à l'un des excipients ;
- Antécédent de réaction anaphylactique ;
- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives ;
- Blocs auriculoventriculaires des 2^e et 3^e degrés ;
- Bradycardie sévère (< 50 contractions/min) ;
- Choc cardiogénique ;
- Maladie du sinus cardiaque (y compris bloc sino-auriculaire) ;
- Hypotension sévère (pression systolique < 85 mm Hg) ;
- Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires périphériques ;
- Association avec : Floctafénine, sultopride ou cimétidine ;
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase ;

Relatives :

- Traitement concomitant par antagonistes calciques de type vérapamil, diltiazem, bêpridil ; antiarythmiques par voie intraveineuse (classe Ia et Ic), clonidine, sultopride, cimétidine.
- Association à l'Amiodarone

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

- Le traitement conventionnel de l'insuffisance cardiaque congestive chronique symptomatique à posologie optimale est indispensable avant d'initier le traitement par carvédilol.

L'état du patient doit être stable depuis au moins 4 semaines avant la première prise de carvédilol pour les patients en insuffisance cardiaque légère, modérée et sévère.

- La surveillance du patient doit prendre en compte le fait que le traitement par carvédilol, comme tout traitement bêtabloquant, peut entraîner une aggravation de l'insuffisance cardiaque.
- Le traitement est instauré par une première dose, suivie d'une posologie initiale faible puis progressivement croissante sous surveillance médicale spécialisée.

• Ne pas interrompre brutalement le traitement, sauf en cas de nécessité selon l'avis de votre médecin traitant

Précautions d'emploi :

- Une surveillance médicale régulière de la glycémie est recommandée chez les diabétiques au moment de l'initiation du traitement par le carvédilol ou à l'augmentation de posologie.

• Il faut une surveillance du traitement après la première administration, au cours de la première semaine de traitement et à chaque augmentation de dose. Une fois la dose efficace atteinte, une surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être effectuée, ainsi qu'un contrôle régulier de la fonction rénale.

• Avant toute intervention chirurgicale, informer l'anesthésiste.

La prudence est recommandée chez les patients susceptibles d'avoir un phéochromocytome ou de présenter un angor de Prinzmetal.

• L'attention des porteurs de lentilles de contact est attirée sur le fait que ce médicament réduit la sécrétion lacrymale.

• 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.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse : Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être prescrit pendant la grossesse si besoin. En cas de traitement jusqu'à l'accouchement, une surveillance médicale attentive du nouveau-né est recommandée.

Pharmaceutical Institute
R.S. 200 OU 172 Région Rabat
LOT : 200
PER : JUL 2025
PPV : 41 DH 90

CARDIX®

Carvédilol

COMPOSITION :

Chaque comprimé contient :	
CARDIX 6.25 mg : Carvédilol	6.25 mg
CARDIX 25 mg : Carvédilol	25 mg

Excipients : lactose, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs, oxyde de fer jaune, silice colloïdale dioxyde, talc, Stéarate de magnésium.

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

Comprimés dosés à 6,25 mg, boîte de 14 et 28

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

CARDIX 6.25 et 25 mg

- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection ≤ 35%) en association avec le traitement conventionnel comportant inhibiteur de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitalique.

CARDIX 25 mg

- Traitement de l'hypertension essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)
- Traitement de l'angine de poitrine chronique stable

EFFETS INDESIRABLES :

Les effets indésirables les plus fréquemment observés sont les suivants :

Système nerveux central : étourdissements.

Cardiovasculaires :

- bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;
- œdème (péphérique, génital, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique) ;
- possibilité de survenue d'un bloc auriculoventriculaire ;
- possibilité de décompensation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

Gastro-intestinaux : nausées, diarrhée et vomissements.

Hématologiques : thrombocytopenie, nécessitant l'arrêt du traitement.

Metaboliques : hyperglycémie, prise de poids.

Autres : anomalies de la vision ; possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant une atteinte vasculaire diffuse et/ou une altération de la fonction rénale.

La fréquence des effets indésirables ne dépend pas de la dose, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la vision et de la bradycardie.

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

CONTRE INDICATIONS :

Absolues :

- Patients ayant une insuffisance cardiaque sévère décompensée ;
- Signes cliniques de dysfonctionnement hépatique ;
- Hypersensibilité au carvédilol ou à l'un des excipients ;
- Antécédent de réaction anaphylactique ;
- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives ;
- Blocs auriculoventriculaires des 2^e et 3^e degrés ;
- Bradycarde sévère (< 50 contractions/min) ;
- Choc cardiogénique ;
- Maladie du sinus cardiaque (y compris bloc sino-auriculaire) ;
- Hypotension sévère (pression systolique < 85 mm Hg) ;
- Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires périphériques ;
- Association avec : Floctafénine, sultopride ou cimétidine ;
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase ;

Relatives :

- Traitement concomitant par antagonistes calciques de type vérapamil, diltiazem, bêpridil ; antiarythmiques par voie intraveineuse (classe Ia et Ic), clonidine, sultopride, cimétidine.
- Association à l'Amiodarone

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

- Le traitement conventionnel de l'insuffisance cardiaque congestive chronique symptomatique à posologie optimale est indispensable avant d'initier le traitement par carvédilol.

L'état du patient doit être stable depuis au moins 4 semaines avant la première prise de carvédilol pour les patients en insuffisance cardiaque légère, modérée et sévère.

- La surveillance du patient doit prendre en compte le fait que le traitement par carvédilol, comme tout traitement bêtabloquant, peut entraîner une aggravation de l'insuffisance cardiaque.
- Le traitement est instauré par une première dose, suivie d'une posologie initiale faible puis progressivement croissante sous surveillance médicale spécialisée.

• Ne pas interrompre brutalement le traitement, sauf en cas de nécessité selon l'avis de votre médecin traitant

Précautions d'emploi :

- Une surveillance médicale régulière de la glycémie est recommandée chez les diabétiques au moment de l'initiation du traitement par le carvédilol ou à l'augmentation de posologie.

• Il faut une surveillance du traitement après la première administration, au cours de la première semaine de traitement et à chaque augmentation de dose. Une fois la dose efficace atteinte, une surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être effectuée, ainsi qu'un contrôle régulier de la fonction rénale.

• Avant toute intervention chirurgicale, informer l'anesthésiste.

La prudence est recommandée chez les patients susceptibles d'avoir un phéochromocytome ou de présenter un angor de Prinzmetal.

• L'attention des porteurs de lentilles de contact est attirée sur le fait que ce médicament réduit la sécrétion lacrymale.

• 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.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse : Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être prescrit pendant la grossesse si besoin. En cas de traitement jusqu'à l'accouchement, une surveillance médicale attentive du nouveau-né est recommandée.

KADI MED.SARL

Distributeur Materiel Medical et Chirurgical
Centre d'appareillage orthopédique

CLIENT COMPTOIR
BIBLAT MOHAMED

Facture

NUMERO	DATE	Delivre Par
20230283	28/02/23	

< La facture ne peut pas être ni retourné ni échangé >

Désignation	Qté	PU TTC	Montant TTC
CHAUSSETTES A VARICES	1,00	250,00	250,00

Base	Taux	Taxe
208,33	20%	41,67

Total HT	208,33
Montant TVA	41,67
Total TTC	250,00

Cachet et Signature:

Mode de payment : ESPECE

Arrêtée la présente Facture à la somme de :

Deux cent cinquante Dhs

RIB Attijariwafa bank :007780000180900000087533

KADI MED SARL AU
Vente Matériel Médical
RDC 15 Rue Abou Bakr Med Ben Zahr
Q/H - CASABLANCA
Tél.: 06 22 22 00 77 / 06 42 61 30 84

SIEGE SOCIAL : 15 RUE ABOU BAKR MED BNOU ZAHR
QUARTIER DES HOPITAUX , CASABLANCA TEL : 0522 22 66 77
RC : 368465_ PATENTE : 36340709 _ IF : 20736494 _ ICE : 001785610000052