

## 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

- 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



## Déclaration de Maladie

N° M21- 0034728

153603

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10221 Société : .....

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre

Nom & Prénom : HINRAoui Ahmed

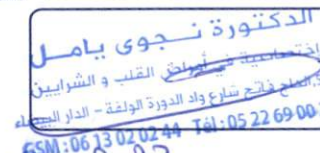
Date de naissance : .....

Adresse : .....

Tél. : 0663790621 Total des frais engagés : ..... Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 27 / 02 / 2023

Nom et prénom du malade : Ze Hajer majat Age: .....

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : HTA

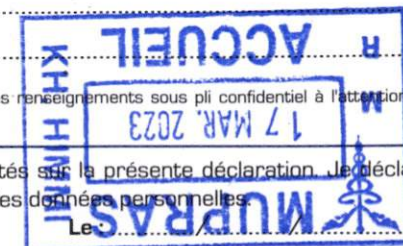
En cas d'accident préciser les causes et circonstances : .....

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 : .....

Signature de l'adhérent(e) : .....



Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

[illegible]

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	27-02-23	1057,80

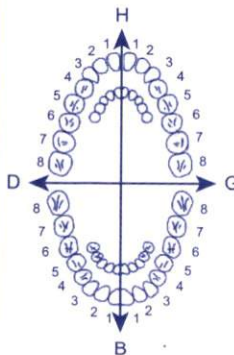
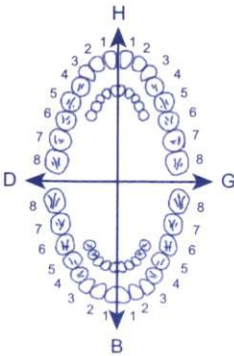
[illegible][illegible]

## RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

### Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient								
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input style="width: 100px;" type="text"/>							
				MONTANTS DES SOINS <input style="width: 100px;" type="text"/>							
				DEBUT D'EXECUTION <input style="width: 100px;" type="text"/>							
				FIN D'EXECUTION <input style="width: 100px;" type="text"/>							
	<b>DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE</b>			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input style="width: 100px;" type="text"/>							
	<table border="1" style="margin: auto; border-collapse: collapse;"> <tr> <td colspan="2" style="padding: 5px;"> <div style="text-align: center;">H</div> <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <span>25533412</span> <span>21433552</span> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <span>00000000</span> <span>00000000</span> </div> </td> <td colspan="2" style="padding: 5px;"> <div style="text-align: center;">G</div> <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <span>00000000</span> <span>00000000</span> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <span>35533411</span> <span>11433553</span> </div> </td> </tr> <tr> <td colspan="2" style="padding: 5px;"> <div style="text-align: center;">D</div> </td> <td colspan="2" style="padding: 5px;"> <div style="text-align: center;">B</div> </td> </tr> </table>				<div style="text-align: center;">H</div> <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <span>25533412</span> <span>21433552</span> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <span>00000000</span> <span>00000000</span> </div>		<div style="text-align: center;">G</div> <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <span>00000000</span> <span>00000000</span> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <span>35533411</span> <span>11433553</span> </div>		<div style="text-align: center;">D</div>		<div style="text-align: center;">B</div>
	<div style="text-align: center;">H</div> <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <span>25533412</span> <span>21433552</span> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <span>00000000</span> <span>00000000</span> </div>		<div style="text-align: center;">G</div> <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <span>00000000</span> <span>00000000</span> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <span>35533411</span> <span>11433553</span> </div>								
	<div style="text-align: center;">D</div>		<div style="text-align: center;">B</div>								
	<b>[Création, remont, adjonction]</b> Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input style="width: 100px;" type="text"/>							
				DATE DU DEVIS <input style="width: 100px;" type="text"/>							
				DATE DE L'EXECUTION <input style="width: 100px;" type="text"/>							

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

**Docteur Najoua Yamoul**  
Cardiologue

**الدكتورة نجوى يامل**  
إختصاصية في أمراض القلب والشرابيين



طبيبة داخلية سابقا بالمركز الإستشفائي ابن رشد  
دبلوم فحص القلب بالصدى بجامعة بوردو (فرنسا)  
تخطيط القلب - فحص القلب بالصدى  
الفحص المستمر لدقات القلب والضغط الدموي  
اختبار الجهد

- Ancienne interne au CHU Ibn Rochd  
Diplôme d'échocardiographie  
doppler de l'Université Victor Segalen  
de Bordeaux (France)  
Electrocardiogramme - Echocardiographie doppler  
holter rythmique et tensionnel  
Epreuve d'effort

Casablanca le : 27/02/2023

M<sup>me</sup> El Hajri Najat

157,90 x 3

- Pré lechal 10/2.5

41,90 x 3

- cardiex 10,25

9900

- Relaxum 30

119,80 x 3

- losciba 10

1057,80

PPV 1190H80  
PER 12/25  
LOT L4082

PPV 1190H80  
PER 12/25  
LOT L4082

PHARMACIE LES PAKETTES  
Nadia GOURANI  
234 E Lotissement Zouheir  
Groupe Adoha Oulfa - Casablanca  
Gsm: 06 67 07 50 25

134,61

PPV 1190H80  
PER 12/25  
LOT L4082

TTP de 3 mois

Dr. Najoua Yamoul  
Cardiologue  
GSM: 06 67 07 50 25

0522 690 025

0613 02 02 44

548, الحاج فاتح, شارع واد الدورة الطابق الثاني (مع المصعد) [قبالة التجاري وفا بنك] - الولفة - الدار البيضاء

548, Hadj Fateh Bd. Oued Daoura 2ème Etage - El Oulfa - Casablanca

(Avec Ascenseur) [en face de Attijari Wafa Bank]

@ E-mail: drnajoua.yamoul@gmail.com |

Pharmaceutical Institute  
R.S. 203 OUM AZZA Région Rabat  
LOT : 204  
PER : AUT 2025  
PPV : 41 DH 90

CARDIX®

Carvédilol



..... 6,25 mg  
..... 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 de 28

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

**INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :****CARDIX 6,25 et 25 mg**

- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection  $\leq 35\%$ ) 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 le plus fréquemment observés sont les suivants :

Système nerveux central : étourdissements.Cardiovasculaires :

- bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;
- œdème (périphérique, 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 : thrombocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.Métaboliques : 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 CONSEILLÉ DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MÉDECIN 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<sup>e</sup> et 3<sup>e</sup> 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 fructose, ou de déficit en lactase.

Pharmaceutical Institute  
R.S. 203 OUM AZZA Région Rabat  
LOT : 204  
PER : AUT 2025  
PPV : 41 DH 90

CARDIX®

Carvédilol



..... 6,25 mg  
..... 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 de 28

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

**INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :****CARDIX 6,25 et 25 mg**

- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection  $\leq 35\%$ ) 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 le plus fréquemment observés sont les suivants :

Système nerveux central : étourdissements.Cardiovasculaires :

- bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;
- œdème (périphérique, 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 : thrombocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.Métaboliques : 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 CONSEILLÉ DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MÉDECIN 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<sup>e</sup> et 3<sup>e</sup> 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 fructose, ou de déficit en lactase.

Pharmaceutical Institute  
R.S. 203 OUM AZZA Région Rabat  
LOT : 204  
PER : AUT 2025  
PPV : 41 DH 90

CARDIX®

Carvédilol



..... 6,25 mg  
..... 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 de 28

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

**INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :****CARDIX 6,25 et 25 mg**

- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection  $\leq 35\%$ ) 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 le plus fréquemment observés sont les suivants :

Système nerveux central : étourdissements.Cardiovasculaires :

- bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;
- œdème (périphérique, 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 : thrombocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.Métaboliques : 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 CONSEILLÉ DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MÉDECIN 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<sup>e</sup> et 3<sup>e</sup> 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 fructose, ou de déficit en lactase.

amide

Périndopril arginine/Indapamide  
Comprimés pelliculés

LOT N°:

EXP:

PPV:

157,90

prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

de la relier.

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

Ne prescrivez. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de

indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable

à notice

## ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE

PRELECTAL®

INDÉSIRABLES EVENTUELS ?

COMMENT CONSERVER PRELECTAL®

INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QUEST-CE

2. QUELLES SONT

PRENDRE PRELECTAL®

3. COMMENT PR

4. QUELS SONT

5. COMMENT CONSERVER PRELECTAL®

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

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

PRELECTAL® est une association de deux principes actifs, le périndopril et l'indapamide. Ce médicament est un anti-hypertenseur et est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle. PRELECTAL® est indiqué chez les patients recevant déjà séparément des comprimés de périndopril et d'indapamide. Ces patients peuvent prendre à la place un comprimé de PRELECTAL® qui contient les deux principes actifs.

### Indications thérapeutiques

Le périndopril appartient à une classe de médicaments appelés inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC). Ceux-ci agissent en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

L'indapamide est un diurétique. Les diurétiques augmentent la quantité d'urine produite par les reins. Cependant, l'indapamide est différent des autres diurétiques, il n'entraîne qu'une légère augmentation de la quantité d'urine produite. Ces deux principes actifs réduisent la pression artérielle et agissent ensemble pour la contrôler.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PRELECTAL® ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament : Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

### Ne prenez jamais PRELECTAL® :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au périndopril ou à tout autre inhibiteur de l'enzyme de conversion, à l'indapamide ou à tout autre sulfamide ou à l'un des autres composants contenus dans PRELECTAL®.
- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, un gonflement de la face ou de la langue, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille a déjà eu ces symptômes quelques qu'en soient les circonstances (état appelé angio-œdème ou œdème de Quincke).
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'alsikren pour diminuer votre pression artérielle.
- si vous avez une maladie sévère du foie ou si vous souffrez d'un état appelé encéphalopathie hépatique (troubles neurologiques graves rencontrés lors d'insuffisance hépatique sévère).
- si vous avez une maladie sévère du rein ou si vous êtes dialysé.
- si vous avez un taux anormalement bas ou élevé de potassium sanguin.
- si une décompensation cardiaque non traitée est suspectée (importante rétention d'eau, difficultés à respirer).
- si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre PRELECTAL® en début de grossesse - voir « Grossesse et Allaitement »).
- si vous allaitez.

### Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

#### Prévenez votre médecin avant de prendre PRELECTAL® :

- si vous avez une sténose de l'aorte (rétrécissement du principal vaisseau alimentant le cœur) ou une cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou une sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère menant le sang au rein),
- si vous avez tout autre problème cardiaque,
- si vous avez des problèmes hépatiques,
- si vous souffrez d'une maladie du collagène (maladie de la peau) comme un lupus érythémateux disséminé ou une sclérodémie,
- si vous souffrez d'athérosclérose (durcissement des artères),
- si vous souffrez d'hypomagnésémie (déficit en magnésium dans le sang).

## Interactions avec les aliments et les boissons

Il est conseillé de prendre PRELECTAL® avant un repas.

## Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

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

**Grossesse :** Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou suspectiez de devenir) enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre PRELECTAL® avant d'être enceinte ou dès que vous apprenez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de PRELECTAL®.

PRELECTAL® est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant.

**Allaitement :** Informez votre médecin si vous allaitez ou si vous êtes sur le point de commencer l'allaitement. PRELECTAL® est contre-indiqué chez les femmes qui allaitent. Votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est nouveau-né ou prématuré. Consultez votre médecin immédiatement.

## Sportifs

Les sportifs doivent être avertis que PRELECTAL® contient un principe actif (indapamide) 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**  
PRELECTAL® n'affecte pas la vigilance mais des réactions individuelles comme des sensations de vertiges ou de fatigue en relation avec une baisse de la pression artérielle peuvent survenir chez certains patients. Par conséquent, votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines peut être diminuée.

## Liste des excipients à effet notoire

PRELECTAL® contient du lactose. L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

## 3. COMMENT PRENDRE PRELECTAL® ?

**Posologie, Mode d'usage et/ou(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement**

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas d'incertitude consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La dose habituelle est de un comprimé une fois par jour. Le comprimé doit être avalé avec un verre d'eau en une prise quotidienne, de préférence le matin et avant le repas.

## Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de PRELECTAL® que vous n'auriez dû : Si vous avez pris trop de comprimés, contactez immédiatement votre médecin ou l'hôpital le plus proche. L'événement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension. Si une hypotension importante se produit (associée à des vertiges ou à des étourdissements), elle peut être combattue en allongeant le patient, avec les jambes relevées.

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

Si vous oubliez de prendre PRELECTAL® : Il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace. Cependant, si vous avez oublié de prendre PRELECTAL®, reprenez simplement votre traitement le jour suivant comme d'habitude. Ne prenez pas une double dose pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

## Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre PRELECTAL® : Le traitement de l'hypertension artérielle étant généralement un traitement de longue durée, vous devez demander conseil à votre médecin avant de l'interrompre. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, PRELECTAL® est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants :

amide

Périndopril arginine/Indapamide  
Comprimés pelliculés

LOT N°:

EXP:

PPV:

157,90

prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

de la relier.

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

Ne prescrivez. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de

indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable

à notice

## ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE

PRELECTAL®

INDÉSIRABLES EVENTUELS ?

COMMENT CONSERVER PRELECTAL®

INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QUEST-CE

2. QUELLES SONT

PRENDRE PRELECTAL®

3. COMMENT PR

4. QUELS SONT

5. COMMENT CONSERVER PRELECTAL®

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

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

PRELECTAL® est une association de deux principes actifs, le périndopril et l'indapamide. Ce médicament est un anti-hypertenseur et est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle. PRELECTAL® est indiqué chez les patients recevant déjà séparément des comprimés de périndopril et d'indapamide. Ces patients peuvent prendre à la place un comprimé de PRELECTAL® qui contient les deux principes actifs.

### Indications thérapeutiques

Le périndopril appartient à une classe de médicaments appelés inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC). Ceux-ci agissent en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

L'indapamide est un diurétique. Les diurétiques augmentent la quantité d'urine produite par les reins. Cependant, l'indapamide est différent des autres diurétiques, il n'entraîne qu'une légère augmentation de la quantité d'urine produite. Ces deux principes actifs réduisent la pression artérielle et agissent ensemble pour la contrôler.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PRELECTAL® ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament : Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

### Ne prenez jamais PRELECTAL® :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au périndopril ou à tout autre inhibiteur de l'enzyme de conversion, à l'indapamide ou à tout autre sulfamide ou à l'un des autres composants contenus dans PRELECTAL®.
- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, un gonflement de la face ou de la langue, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille a déjà eu ces symptômes quelques qu'en soient les circonstances (état appelé angio-œdème ou œdème de Quincke).
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'alsikren pour diminuer votre pression artérielle.
- si vous avez une maladie sévère du foie ou si vous souffrez d'un état appelé encéphalopathie hépatique (troubles neurologiques graves rencontrés lors d'insuffisance hépatique sévère).
- si vous avez une maladie sévère du rein ou si vous êtes dialysé.
- si vous avez un taux anormalement bas ou élevé de potassium sanguin.
- si une décompensation cardiaque non traitée est suspectée (importante rétention d'eau, difficultés à respirer).
- si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre PRELECTAL® en début de grossesse - voir « Grossesse et Allaitement »).
- si vous allaitez.

### Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

#### Prévenez votre médecin avant de prendre PRELECTAL® :

- si vous avez une sténose de l'aorte (rétrécissement du principal vaisseau alimentant le cœur) ou une cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou une sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère menant le sang au rein).
- si vous avez tout autre problème cardiaque.
- si vous avez des problèmes hépatiques.
- si vous souffrez d'une maladie du collagène (maladie de la peau) comme un lupus érythémateux disséminé ou une sclérodémie.
- si vous souffrez d'athérosclérose (durcissement des artères).
- si vous souffrez d'hypomagnésémie (déficit en magnésium dans le sang).

## Interactions avec les aliments et les boissons

Il est conseillé de prendre PRELECTAL® avant un repas.

## Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

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

**Grossesse :** Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou suspectiez de devenir) enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre PRELECTAL® avant d'être enceinte ou dès que vous apprendrez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de PRELECTAL®.

PRELECTAL® est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant.

**Allaitement :** Informez votre médecin si vous allaitez ou si vous êtes sur le point de commencer l'allaitement. PRELECTAL® est contre-indiqué chez les femmes qui allaitent. Votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est nouveau-né ou prématuré. Consultez votre médecin immédiatement.

## Sportifs

Les sportifs doivent être avertis que PRELECTAL® contient un principe actif (indapamide) 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**  
PRELECTAL® n'affecte pas la vigilance mais des réactions individuelles comme des sensations de vertiges ou de fatigue en relation avec une baisse de la pression artérielle peuvent survenir chez certains patients. Par conséquent, votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines peut être diminuée.

## Liste des excipients à effet notoire

PRELECTAL® contient du lactose.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

## 3. COMMENT PRENDRE PRELECTAL® ?

**Posologie, Mode d'usage et/ou(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement**

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas d'incertitude consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La dose habituelle est de un comprimé une fois par jour. Le comprimé doit être avalé avec un verre d'eau en une prise quotidienne, de préférence le matin et avant le repas.

## Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de PRELECTAL® que vous n'auriez dû : Si vous avez pris trop de comprimés, contactez immédiatement votre médecin ou l'hôpital le plus proche. L'événement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension. Si une hypotension importante se produit (associée à des vertiges ou à des étourdissements), elle peut être combattue en allongeant le patient, avec les jambes relevées.

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

Si vous oubliez de prendre PRELECTAL® : Il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace. Cependant, si vous avez oublié de prendre PRELECTAL®, reprenez simplement votre traitement le jour suivant comme d'habitude. Ne prenez pas une double dose pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

## Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre PRELECTAL® : Le traitement de l'hypertension artérielle étant généralement un traitement de longue durée, vous devez demander conseil à votre médecin avant de l'interrompre. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, PRELECTAL® est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants :

amide

Périndopril arginine/Indapamide  
Comprimés pelliculés

LOT N°:

EXP:

PPV:

157,90

prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

de la relier.

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

Ne prescrivez. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de

indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable

à notice

## ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE

PRELECTAL®

INDÉSIRABLES EVENTUELS ?

COMMENT CONSERVER PRELECTAL®

INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QUEST-CE

2. QUELLES SONT

PRENDRE PRELECTAL®

3. COMMENT PR

4. QUELS SONT

5. COMMENT CONSERVER PRELECTAL®

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

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

PRELECTAL® est une association de deux principes actifs, le périndopril et l'indapamide. Ce médicament est un anti-hypertenseur et est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle. PRELECTAL® est indiqué chez les patients recevant déjà séparément des comprimés de périndopril et d'indapamide. Ces patients peuvent prendre à la place un comprimé de PRELECTAL® qui contient les deux principes actifs.

### Indications thérapeutiques

Le périndopril appartient à une classe de médicaments appelés inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC). Ceux-ci agissent en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

L'indapamide est un diurétique. Les diurétiques augmentent la quantité d'urine produite par les reins. Cependant, l'indapamide est différent des autres diurétiques, il n'entraîne qu'une légère augmentation de la quantité d'urine produite. Ces deux principes actifs réduisent la pression artérielle et agissent ensemble pour la contrôler.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PRELECTAL® ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament : Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

### Ne prenez jamais PRELECTAL® :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au périndopril ou à tout autre inhibiteur de l'enzyme de conversion, à l'indapamide ou à tout autre sulfamide ou à l'un des autres composants contenus dans PRELECTAL®.
- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, un gonflement de la face ou de la langue, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille a déjà eu ces symptômes quelques qu'en soient les circonstances (état appelé angio-œdème ou œdème de Quincke).
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'alsikren pour diminuer votre pression artérielle.
- si vous avez une maladie sévère du foie ou si vous souffrez d'un état appelé encéphalopathie hépatique (troubles neurologiques graves rencontrés lors d'insuffisance hépatique sévère).
- si vous avez une maladie sévère du rein ou si vous êtes dialysé.
- si vous avez un taux anormalement bas ou élevé de potassium sanguin.
- si une décompensation cardiaque non traitée est suspectée (importante rétention d'eau, difficultés à respirer).
- si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre PRELECTAL® en début de grossesse - voir « Grossesse et Allaitement »).
- si vous allaitez.

### Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

#### Prévenez votre médecin avant de prendre PRELECTAL® :

- si vous avez une sténose de l'aorte (rétrécissement du principal vaisseau alimentant le cœur) ou une cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou une sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère menant le sang au rein),
- si vous avez tout autre problème cardiaque,
- si vous avez des problèmes hépatiques,
- si vous souffrez d'une maladie du collagène (maladie de la peau) comme un lupus érythémateux disséminé ou une sclérodémie,
- si vous souffrez d'athérosclérose (durcissement des artères),
- si vous souffrez d'hypomagnésémie (déficit en magnésium dans le sang).

### Interactions avec les aliments et les boissons

Il est conseillé de prendre PRELECTAL® avant un repas.

### Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

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

**Grossesse :** Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou suspectiez de devenir) enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre PRELECTAL® avant d'être enceinte ou dès que vous apprendrez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de PRELECTAL®.

PRELECTAL® est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant.

**Allaitement :** Informez votre médecin si vous allaitez ou si vous êtes sur le point de commencer l'allaitement. PRELECTAL® est contre-indiqué chez les femmes qui allaitent. Votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est nouveau-né ou prématuré. Consultez votre médecin immédiatement.

### Sportifs

Les sportifs doivent être avertis que PRELECTAL® contient un principe actif (indapamide) 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**  
PRELECTAL® n'affecte pas la vigilance mais des réactions individuelles comme des sensations de vertiges ou de fatigue en relation avec une baisse de la pression artérielle peuvent survenir chez certains patients. Par conséquent, votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines peut être diminuée.

### Liste des excipients à effet notoire

PRELECTAL® contient du lactose. L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

### 3. COMMENT PRENDRE PRELECTAL® ?

**Posologie, Mode d'usage et/ou(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement**

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas d'incertitude consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La dose habituelle est de un comprimé une fois par jour. Le comprimé doit être avalé avec un verre d'eau en une prise quotidienne, de préférence le matin et avant le repas.

### Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de PRELECTAL® que vous n'auriez dû : Si vous avez pris trop de comprimés, contactez immédiatement votre médecin ou l'hôpital le plus proche. L'événement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension. Si une hypotension importante se produit (associée à des vertiges ou à des étourdissements), elle peut être combattue en allongeant le patient, avec les jambes relevées.

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

Si vous oubliez de prendre PRELECTAL® : Il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace. Cependant, si vous avez oublié de prendre PRELECTAL®, reprenez simplement votre traitement le jour suivant comme d'habitude. Ne prenez pas une double dose pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

### Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre PRELECTAL® : Le traitement de l'hypertension artérielle étant généralement un traitement de longue durée, vous devez demander conseil à votre médecin avant de l'interrompre. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

Comme tous les médicaments, PRELECTAL® est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants :



Gélule  
Voie orale

# Relaxium

## B6

### COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

#### Relaxium B6 150

Oxyde de magnésium marin.....260 mg  
équivalent en Magnésium .....150 mg  
Vitamine B6.....1 mg  
Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium

#### Relaxium B6 300

Oxyde de magnésium marin.....520 mg  
équivalent en Magnésium.....300 mg  
Vitamine B6.....2 mg  
Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

#### Relaxium B6 375

Oxyde de magnésium marin.....650 mg  
équivalent en Magnésium.....375 mg  
Vitamine B6.....2 mg  
Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

### FORME ET PRESENTATIONS

Relaxium B6 150 : Gélule. Boîte de 20 et 60

Relaxium B6 300 : Gélule. Boîte de 15 et 30

Relaxium B6 375 : Gélule. Boîte de 30 et 60

### PROPRIETES

Relaxium B6 contient du magnésium et de la vitamine B6.

Le magnésium intervient dans le fonctionnement neuromusculaire. Son déficit peut causer nervosité, irritabilité, fatigabilité, crampes musculaires ainsi que les difficultés d'endormissement et de concentration, notamment en cas de surmenage.

La vitamine B6 complète l'activité relaxante et équilibrante du magnésium.

### VOIE D'ADMINISTRATION ET UTILISATIONS

Voie orale

#### Relaxium B6 150

Prendre 2 gélules par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

#### Relaxium B6 300

Prendre 1 gélule par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

#### Relaxium B6 375

Prendre 1 gélule par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

### GROSSESSE ET ALLAITEMENT

D'une façon générale, il convient au cours de la grossesse et de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un produit.

### PRECAUTIONS D'EMPLOI

Afin d'éviter d'éventuelles interactions nocives entre plusieurs substances, signaler à votre médecin ou à votre pharmacien tout traitement en cours.

Ne pas dépasser la dose recommandée.

Garder hors de portée des enfants.

A conserver dans un endroit sec et frais.

Relaxium B6 150 / Autorisation ministère de la santé n° : DA20181805321DMP/20UCAV1

Relaxium B6 300 / Autorisation ministère de la santé n° : DA20181805322DMP/20UCAV1

Relaxium B6 375 / Autorisation ministère de la santé n° : DA20191812093DMP/20UCAV1



100% IAT - Sans Parabènes - 70 MMS - Cosmétique

LOT: 220716  
DLUO: 09/2025  
99,00 DH

IMPRIMEPEL 06/21

Code : AC2 - 00068

Nom : EL HAJRI NAJAT

Sex: Mâle BedNo.:

Age: 63Y Date: 27/02/2023 16:10:55

SN: 0000315 Section:

No de c: No de d: 1074

Fréquence :	1000Hz	QT Intervall	396ms
Temps d'écha	71s	Intervalle QT	429ms
HEU	70bpm	Axe P :	46.00jã
Intervalle	219ms	Axe QRS :	-12.50jã
QRS Intervall	98ms	Axe T :	44.50jã
T Intervall	234ms	RV5/SV1	0.56/1.05mV
PR Intervall	283ms	RV5+SV1	1.61mV

Prompt  
Total des ba82 , Battements no82 .

الدكتورة نجوى يامل  
تخصصها في أمراض القلب والكلى  
الطبيب  
02-44-7-03-22 69 06  
Médecin :

