

# 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 canaux, 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 canaux.

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et validée 3 mois.



**MUPRAS**  
Mutuelle de Prévoyance  
& d'Actions Sociales  
de Royal Air Maroc

**Déclaration de Maladie**

M22- 0057791

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1848 Société : NC 266  
☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :  
Nom & Prénom : BILAT Mohamed  
Date de naissance : 10/02/1948  
Adresse : 29 Rue Sina 200 Casablanca Entrée A No 8  
HAY HASMAHI CASABLANCA  
Tél : 068F 416305 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Docteur SOUALY M. Cardiologue  
Date de consultation : 18 JUL 2023  
Nom et prénom du malade : M. BILAT Mohamed Age :  
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
Nature de la maladie : Anger artériel  
Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :  
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

La maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du

ementé portés sur la présente déclaration. Je déclare  
tion des données personnelles.

Le : 18/07/2023

isation CNDP N° : A-A-215 / 2019

## 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.

**MUPRAS** : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge  
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
18 JUL 2023	C	2 EIG	30000	091130732 Docteur SOULY Cardiologue Rte d'Azemmour Bd Sidi Abderrahmane Commune N°10 - 14 Elage H. Hassani

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
18/07/2023	1973	PHARMACIE EL BOUSTANE Houdu BELLOUCHE 580, Bd Ibn Sina Derb El Widad Hay Hassani - CASABLANCA Tél : 05 22 90 33 97

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
18/07/2023			

# AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient														
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>													
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>													
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>													
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>													
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td></td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B																
			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
			DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
		DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

**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 \_\_\_\_\_

18 JUL. 2023

M<sup>re</sup> ROSALIE M. EL BACHA

748,00 x 2 = 1496,00

- Eliquis 5 mg

41,90 x 3 = 125,70

- Calami 0,25

38,40 x 2 = 196,80

- TA AREC

31,30 x 3 = 93,90

- Zylant 200 mg

30,60 x 2 = 61,20

- Esidren

Toutement de 300

1973,60



**د. م. اسوالي**  
**Docteur SOUALY M.**  
**Cardiologue**

Rte. d'Azemmour & Bd. Sidi Abderrahmane  
Communal N°10 - 1er Etage H. Hassani

Sur Rendez-vous

بالموعد

Angle Bd Abdelhadi Boutaleb & Bd. Sidi Abderrahmane, Immeuble Communal B  
N° 10, 1er Etage Hay Hassani - Casablanca

Tél. : 0522 91 31 38

LOT 230302  
EXP 12 2026  
PPV 31.30

LOT 230302  
EXP 12 2026  
PPV 31.30

LOT 230302  
EXP 12 2026  
PPV 31.30



30/60

## Comprimés sécables. Boîte de 20.

PPV :

Exp :

N° Lot :

médicale :  
notice avant de prendre ce  
médicament pour vous  
en informer plus  
de la rélre.

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

1. Que contient cette notice :
2. Qu'est-ce que ESIDREX® 25 mg, comprimés sécables et dans quels cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ESIDREX® 25 mg, comprimés sécables ?
4. Comment prendre ESIDREX® 25 mg, comprimés sécables ?
5. Quels sont les effets indésirables possibles ?
6. Comment conserver ESIDREX® 25 mg, comprimés sécables ?
7. Informations supplémentaires

## 1. QU'EST-CE QUE ESIDREX® 25 mg, COMPRIMÉS SÉCABLES ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

• **Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :**  
ESIDREX appartient à une classe de médicaments, appelée diurétiques thiazidiques. Ce traitement augmente la quantité d'eau éliminée par les urines.  
(Code ATC : C03AA03)

• **Indications thérapeutiques :**  
Ce médicament est utilisé pour traiter des gonflements (ou œdèmes).

• Pour traiter une tension artérielle élevée. Dans ce cas il peut être prescrit seul ou en association avec un autre médicament.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ESIDREX® 25 mg, comprimés sécables :

- **Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :**  
Si vous avez déjà eu une inform(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
- **Contre indications ESIDREX® 25 mg, comprimés sécables dans les cas suivants :**  
• Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active (hydrochlorothiazide) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous êtes incapable d'uriner (présentez une anurie).
- Si vous avez une insuffisance rénale sévère.
- Si vous êtes allergique (hypersensible) au blé, en raison de la présence d'amidon de blé.

Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, prévenez votre médecin avant de prendre ESIDREX® 25 mg, comprimés sécables.

## 3. FAITES ATTENTION AUX EFFETS INDÉSIRABLES POSSIBLES :

**Avant de prendre le traitement, prévenez votre médecin :**  
• Si vous avez une maladie grave des reins ou du foie.

- Si vous présentez une sténose de l'artère rénale (rétrécissement des vaisseaux sanguins irriguant les deux reins ou un rein unique).
- Si vous avez un diabète (taux élevé de sucre dans le sang).
- Si vous avez un taux sanguin de cholestérol ou de triglycérides est élevé.
- Si vous avez ou avez déjà eu une maladie appelée « lupus érythémateux » (appelée également « lupus » ou « LED »).
- Si vous avez un taux sanguin de potassium est trop bas (avec ou sans symptômes tels qu'une faiblesse musculaire, des spasmes musculaires ou un rythme cardiaque anormal).

• Si votre taux sanguin de sodium est trop bas (avec ou sans symptômes tels de la fatigue, un état confusionnel, des contractions musculaires ou des convulsions).

- Si votre taux sanguin de calcium est élevé, avec ou sans symptômes tels que des nausées, des vomissements, une constipation, des douleurs à l'estomac, une envie fréquente d'uriner, une sensation de soif, une faiblesse musculaire ou des contractions musculaires).
- Si vous souffrez de crises de goutte (cristaux d'acide urique dans les articulations).
- Si vous ressentez une douleur dans l'œil ou une baisse de la vision. Ce pourrait être les symptômes d'une augmentation de la pression dans votre œil pouvant survenir dans les heures ou les semaines qui suivent la prise d'ESIDREX. Ceci peut causer des troubles permanents de la vision, en l'absence de traitement.
- Si vous souffrez d'allergie ou d'asthme.
- Si vous présentez des réactions cutanées telles qu'une éruption après une exposition au soleil.

• Si vous prenez tout autre médicament.

• Si vous êtes enceinte ou désirez devenir une grossesse.

• **Exposition au soleil ou aux UV :**  
Si vous avez déjà eu des réactions au soleil à cause de ce médicament et que votre médecin a souhaité poursuivre le traitement, vous devez protéger votre peau des rayons de soleil et ne plus faire d'UV, en particulier si vous êtes exposés à la rubrique 3.1. (risques de brûlures, conduites à tenir si ces effets indésirables surviennent).

• **Précautions à prendre :**  
• Demander de faire régulièrement des prises de sang pour surveiller le fonctionnement de vos reins et de contrôler, si nécessaire, la conduite à tenir si ces effets indésirables surviennent.

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

Ce médicament peut être administré en cas de maladie collagène (difficulté d'absorption ou de fixation par l'intestin). Le médicament ne contient du gluten, mais seulement à l'état de trace, et est donc considéré comme sans danger pour les sujets atteints d'une maladie collagène.

## 3. INSTRUCTION POUR UN BON USAGE :

**Posologie et mode d'administration :**  
Prenez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien.

Vérifiez après de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

**Posologie :**  
Prenez toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de cette notice ou les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez après de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

**Adaptation de la dose :**  
La dose habituelle en début de traitement est de 2 comprimés sécables par jour mais votre médecin peut décider de l'augmenter à 4, voire 8 comprimés sécables par jour. La dose sera ensuite réduite à 1 ou 2 comprimés sécables par jour.

**Adaptation de la dose :**  
La dose recommandée est de 1/2 ou 1 comprimé sécable par jour. Vérifiez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez après de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

**Mode d'administration :**  
Ce médicament est à prendre par voie orale.

Vérifiez le(s) comprimé(s) sécable(s) avec un verre d'eau.

**Fréquence d'administration :**  
Ce médicament a un effet diurétique (c'est-à-dire que vous allez uriner plus souvent). Compte tenu de cet effet, il est préférable de ne pas prendre la dernière dose tard dans la journée afin d'éviter les éventuels réveils la nuit.

Si vous devez prendre vos comprimés sécables en une seule fois, prenez le(s) le matin.

**Durée du traitement :**  
Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez utiliser ce médicament.

Votre médecin fera régulièrement des contrôles afin de s'assurer que le traitement entraîne les effets attendus.

Si vous avez des questions sur la durée du traitement, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

**ESIDREX® 25 mg, comprimés sécables à tenir en cas de surdosage :**  
Si vous avez pris plus de ESIDREX 25 mg, comprimé sécable que vous n'auriez dû.

Consultez immédiatement votre médecin ou les urgences si vous ressentez des nausées, une somnolence, des contractions musculaires, des troubles du rythme cardiaque (arythmie cardiaque), une tension artérielle basse (reconnaissable par des vertiges), un état confusionnel ou des troubles du rythme cardiaque.

**Contre-indications à tenir en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :**  
Si vous oubliez de prendre une dose, prenez-la le plus rapidement possible le jour même et continuez votre traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

**Si vous arrêtez de prendre ESIDREX 25 mg, comprimé sécable :**  
N'arrêtez pas de prendre ESIDREX sauf si votre médecin vous le demande. Si vous arrêtez de prendre ESIDREX, votre tension artérielle ne sera plus contrôlée (voir aussi le paragraphe « Durée du traitement »).

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 ÉVENTUELS ?

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

**Effets nécessitant l'arrêt du traitement :**  
Vous devez interrompre le traitement et consulter un médecin ou les urgences médicales si vous faites une réaction aux rayons du soleil (réaction sur la peau).

• Augmentation du taux de lipides dans le sang (hyperlipidémie).

• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).

**Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :**  
• Éruption cutanée avec démangeaisons (urticaire) et autres formes d'éruptions cutanées.

• Perte d'appétit, nausées, vomissements, diarrhées.

• Chute de la pression artérielle lors du passage de la position allongée à debout.

• Incapacité à obtenir ou à maintenir une érection (impotence).

• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).

• Augmentation du taux d'acide urique dans le sang (hyperurémie).

**Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 100) :**  
• Insuffisance rénale aiguë (diminution importante du débit urinaire).

**Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 1000) :**  
• Aggravation d'un diabète.

• Sensibilité augmentée de la peau au soleil.

• Sensation d'inconfort abdominal.

• Affection du foie qui peut être accompagnée d'un jaunissement de la peau.

• Rythme cardiaque irrégulier.

• Maux de tête.

30/60

## Comprimés sécables. Boîte de 20.

PPV :

Exp :

N° Lot :

...médicale :  
...notice avant de prendre ce  
...syndrome de malabsorption pour vous  
...de la rélire.  
...plus d'informations à votre  
...médicin ou à votre pharmacien.  
...Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à  
...d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur  
...maladie sont identiques aux vôtres.  
...Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet  
...indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à  
...votre pharmacien.

1. Que contient cette notice :
2. Qu'est-ce que ESIDREX® 25 mg, comprimés sécables et dans quels cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ESIDREX® 25 mg, comprimés sécables ?
4. Comment prendre ESIDREX® 25 mg, comprimés sécables ?
5. Quels sont les effets indésirables possibles ?
6. Comment conserver ESIDREX® 25 mg, comprimés sécables ?
7. Informations supplémentaires

# 1. QU'EST-CE QUE ESIDREX® 25 mg, COMPRIMÉS SÉCABLES ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

• **Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :**  
ESIDREX appartient à une classe de médicaments, appelée diurétiques thiazidiques. Ce traitement augmente la quantité d'eau éliminée par les urines.  
(Code ATC : C03AA03)

• **Indications thérapeutiques :**  
Ce médicament est utilisé  
- Pour traiter des gonflements (ou œdèmes).  
- Pour traiter une tension artérielle élevée. Dans ce cas il peut être prescrit seul ou en association avec d'autres médicaments.  
**QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ESIDREX® 25 mg, comprimés sécables :**  
• **Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :**  
Si vous avez déjà vu un informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

**Contre indications ESIDREX® 25 mg, comprimés sécables dans les cas suivants :**  
- Ne prenez jamais ESIDREX® 25 mg, comprimés sécables si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active (hydrochlorothiazide) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.  
- Si vous êtes incapable d'uriner (présentez une anurie).  
- Si vous avez une insuffisance rénale sévère.  
- Si vous êtes allergique (hypersensible) au blé, en raison de la présence d'amidon de blé.

Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, prévenez votre médecin avant de prendre ESIDREX® 25 mg, comprimés sécables.  
**Précautions d'emploi et Précautions particulières d'emploi :**  
**Faites attention avec ESIDREX® 25 mg, comprimés sécables :**  
- **Avant de prendre le traitement, prévenez votre médecin :**  
- Si vous avez une maladie grave des reins ou du foie.  
- Si vous présentez une sténose de l'artère rénale (rétrécissement des vaisseaux sanguins irriguant les deux reins ou un rein unique).  
- Si vous avez un diabète (taux élevé de sucre dans le sang).  
- Si vous avez un taux sanguin de cholestérol ou de triglycérides est élevé.  
- Si vous avez ou avez déjà eu une maladie appelée « loup érythémateux » (appelée également « lupus » ou « LED »).

• Si vous avez un taux sanguin de potassium est trop bas (avec ou sans symptômes tels qu'une faiblesse musculaire, des spasmes musculaires ou un rythme cardiaque anormal).  
• Si votre taux sanguin de sodium est trop bas (avec ou sans symptômes tels de la fatigue, un état confusional, des contractions musculaires ou des convulsions).  
• Si votre taux sanguin de calcium est élevé, avec ou sans symptômes tels que des nausées, des vomissements, une constipation, des douleurs à l'estomac, une envie fréquente d'uriner, une sensation de soif, une faiblesse musculaire ou des contractions musculaires).  
• Si vous souffrez de crises de goutte (cristaux d'acide urique dans les articulations).  
• Si vous ressentez une douleur dans l'œil ou une baisse de la vision. Ce pourrait être les symptômes d'une augmentation de la pression dans votre œil pouvant survenir dans les heures ou les semaines qui suivent la prise d'ESIDREX. Cela peut entraîner des troubles permanents de la vision, en l'absence de traitement.  
• Si vous souffrez d'allergie ou d'asthme.  
• Si vous présentez des réactions cutanées telles qu'une éruption après une exposition au soleil.

• Si vous prenez tout autre médicament.  
• Si vous êtes enceinte ou désirez devenir une grossesse.  
**Précautions d'emploi :**  
• Si vous avez déjà eu des réactions au soleil à cause de ce médicament et que votre médecin a souhaité poursuivre le traitement, vous devez protéger votre peau des rayons de soleil et ne plus faire d'UV, en évitant d'être exposé à la lumière du jour. (la conduite à tenir si ces effets indésirables surviennent).  
• Si vous présentez des réactions cutanées telles qu'une éruption après une exposition au soleil, demandez de faire régulièrement des prises de sang pour surveiller le passage de ces réactions et de contrôler, si nécessaire, le traitement.

**Mode d'administration :**  
• **Posologie et mode d'administration :**  
Prenez toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de cette notice ou les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez après de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.  
**Posologie :**  
Vérifiez toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de cette notice ou les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez après de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.  
**Effets indésirables :**  
La dose habituelle en début de traitement est de 2 comprimés sécables par jour mais votre médecin peut décider de l'augmenter à 4, voire 8 comprimés sécables par jour. La dose sera ensuite réduite à 1 ou 2 comprimés sécables par jour.  
La dose recommandée est de 1/2 ou 1 comprimé sécable par jour.  
Vérifiez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez après de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.  
**Mode d'administration :**  
Ce médicament est à prendre par voie orale.  
Vérifiez le(s) comprimé(s) sécable(s) avec un verre d'eau.  
**Fréquence d'administration :**  
Ce médicament a un effet diurétique (c'est-à-dire que vous allez uriner plus souvent). Compte tenu de cet effet, il est préférable de ne pas prendre la dernière dose tard dans la journée afin d'éviter les éventuels réveils la nuit.  
Si vous devez prendre vos comprimés sécables en une seule fois, prenez le(s) le matin.  
**Durée du traitement :**  
Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez utiliser ce médicament.  
Votre médecin fera régulièrement des contrôles afin de s'assurer que le traitement entraîne les effets attendus.  
Si vous avez des questions sur la durée du traitement, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.  
**ESIDREX® 25 mg, comprimés sécables à tenir en cas de surdosage :**  
Si vous avez pris plus de ESIDREX 25 mg, comprimé sécable que vous n'auriez dû, consultez immédiatement votre médecin ou les urgences si vous ressentez des nausées, une somnolence, des contractions musculaires, des troubles du rythme cardiaque (arythmie cardiaque), une tension artérielle basse (reconnaissable par des vertiges), un état confusionnel ou des troubles de l'équilibre.  
Si vous publiez de prendre une dose, prenez-la le plus rapidement possible le jour même et continuez votre traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.  
**Si vous arrêtez de prendre ESIDREX 25 mg, comprimé sécable :**  
N'arrêtez pas de prendre ESIDREX sauf si votre médecin vous le demande. Si vous arrêtez de prendre ESIDREX, votre tension artérielle ne sera plus contrôlée (voir aussi le paragraphe « Durée du traitement »).  
Si vous avez eu des questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

**QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?**  
Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.  
**Effets nécessitant l'arrêt du traitement :**  
Vous devez interrompre le traitement et consulter un médecin ou les urgences médicales si vous faites une réaction aux rayons du soleil (réaction sur la peau).  
• Augmentation du taux de lipides dans le sang (hyperlipidémie).  
• Diminution du taux de potassium dans le sang (hypokaliémie).  
**Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :**  
• Éruption cutanée avec démangeaisons (urticaire) et autres formes d'éruptions cutanées.  
• Perte d'appétit, nausées, vomissements, diarrhées.  
• Chute de la pression artérielle lors du passage de la position allongée à debout.  
• Incapacité à obtenir ou à maintenir une érection (impotence).  
• Diminution du taux de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).  
• Diminution du taux de sodium dans le sang (hyponatrémie).  
• Augmentation du taux d'acide urique dans le sang (hyperurémie).  
**Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 100) :**  
• Insuffisance rénale aiguë (diminution importante du débit urinaire).  
• Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 1000) :  
• Aggravation d'un diabète.  
• Sensibilité augmentée de la peau au soleil.  
• Sensation d'inconfort abdominal.  
• Affection du foie qui peut être accompagnée d'un jaunissement de la peau.  
• Rythme cardiaque irrégulier.  
• Maux de tête.



OT 340  
PER JAN 2025  
PPV 41 DH 90

- Traitements concomitant par antagonistes calciques de type vérapamil, diltiazem, bépridil ; antiarythmiques par voie intraveineuse (clonidine, sultopride, ciméfidine).
- Association à l'Amiodarone

**MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPILOI:**

- Le traitement conventionnel de l'insuffisance cardiaque congestive symptomatique à posologie optimale est indispensable au traitement par carvedilol.
- L'état du patient doit être stable depuis au moins 4 semaines avant la première prise de carvedilol pour les patients en insuffisance cardiaque légère, m
- La surveillance du patient doit prendre en compte le fait que le traitement par carvedilol, comme tout traitement bêta bloquant, peut aggraver l'insuffisance cardiaque.
- Le traitement est instauré par une première dose, suivie d'une posologie initiale faible puis progressivement croissante sous surveillance 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 carvedilol ou à l'augmentation de posologie.
- Il faut une surveillance au 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 une 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.

**Allaitement :** Les bêta bloquants sont excrétés dans le lait maternel. Par mesure de précaution, il convient d'éviter, si cela est possible, l'administration de ce médicament chez la femme qui allaite.

**CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES :**

Comme il est de règle pour tous les médicaments modifiant la pression artérielle, la conduite de véhicules et l'utilisation de machines sont déconseillées si les patients présentent des étourdissements ou symptômes analogues sous traitement. Ceci s'applique particulièrement au début du traitement où lorsque celui-ci est modifié, ou encore en cas d'association avec l'alcool.

**INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :**

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous avez pris récemment un autre médicament, même obtenu sans ordonnance.

**POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :**

**Posologie :**

SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

**Mode d'administration :**

Voie orale

Les comprimés doivent être avalés avec un volume de liquide suffisant au moment des repas.

**SURDOSAGE :**

En cas de surdosage, contacter le Centre Anti-Poison du Maroc (05 37 68 64 64).

**CONSERVATION :**

A conserver à une température inférieure à 30 °C et à l'abri de l'humidité.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

Tableau A (liste 1)

 **LABORATOIRES PHARMACEUTICAL INSTITUTE**  
BP 4491 - 11850 Ain El Aouda - MAROC  
**Ph<sub>h</sub> PHARMACIEN RESPONSABLE : Maria SEDRATI**

OT 340  
PER JAN 2025  
PPV 41 DH 90

- Traitements concomitant par antagonistes calciques de type vérapamil, diltiazem, bépridil ; antiarythmiques par voie intraveineuse (clonidine, sultopride, ciméfidine).
- Association à l'Amiodarone

**MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPILOI:**

- Le traitement conventionnel de l'insuffisance cardiaque congestive symptomatique à posologie optimale est indispensable au traitement par carvedilol.
- L'état du patient doit être stable depuis au moins 4 semaines avant la première prise de carvedilol pour les patients en insuffisance cardiaque légère, m
- La surveillance du patient doit prendre en compte le fait que le traitement par carvedilol, comme tout traitement bêta bloquant, peut aggraver l'insuffisance cardiaque.
- Le traitement est instauré par une première dose, suivie d'une posologie initiale faible puis progressivement croissante sous surveillance 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 carvedilol ou à l'augmentation de posologie.
- Il faut une surveillance au 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 une 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.

**Allaitement :** Les bêta bloquants sont excrétés dans le lait maternel. Par mesure de précaution, il convient d'éviter, si cela est possible, l'administration de ce médicament chez la femme qui allaite.

**CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES :**

Comme il est de règle pour tous les médicaments modifiant la pression artérielle, la conduite de véhicules et l'utilisation de machines sont déconseillées si les patients présentent des étourdissements ou symptômes analogues sous traitement. Ceci s'applique particulièrement au début du traitement où lorsque celui-ci est modifié, ou encore en cas d'association avec l'alcool.

**INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES:**

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous avez pris récemment un autre médicament, même obtenu sans ordonnance.

**POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION:**

**Posologie :**

SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

**Mode d'administration :**

Voie orale

Les comprimés doivent être avalés avec un volume de liquide suffisant au moment des repas.

**SURDOSAGE:**

En cas de surdosage, contacter le Centre Anti-Poison du Maroc (05 37 68 64 64).

**CONSERVATION:**

A conserver à une température inférieure à 30 °C et à l'abri de l'humidité.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

Tableau A (liste I)

 **LABORATOIRES PHARMACEUTICAL INSTITUTE**  
BP 4491 - 11850 Ain El Aouda - MAROC  
**Ph. PHARMACIEN RESPONSABLE : Maria SEDRATI**



OT 340  
PER JAN 2025  
PPV 41 DH 90

- Traitements concomitant par antagonistes calciques de type vérapamil, diltiazem, bépridil ; antiarythmiques par voie intraveineuse (clonidine, sultopride, ciméfidine).
- Association à l'Amiodarone

**MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPILOI:**

- Le traitement conventionnel de l'insuffisance cardiaque congestive symptomatique à posologie optimale est indispensable au traitement par carvedilol.
- L'état du patient doit être stable depuis au moins 4 semaines avant la première prise de carvedilol pour les patients en insuffisance cardiaque légère, m
- La surveillance du patient doit prendre en compte le fait que le traitement par carvedilol, comme tout traitement bêtabloquant, peut aggraver l'insuffisance cardiaque.
- Le traitement est instauré par une première dose, suivie d'une posologie initiale faible puis progressivement croissante sous surveillance 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 carvedilol ou à l'augmentation de posologie.
- Il faut une surveillance au 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 une 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.

**Allaitement :** Les bêta-bloquants sont excrétés dans le lait maternel. Par mesure de précaution, il convient d'éviter, si cela est possible, l'administration de ce médicament chez la femme qui allaite.

**CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES :**

Comme il est de règle pour tous les médicaments modifiant la pression artérielle, la conduite de véhicules et l'utilisation de machines sont déconseillées si les patients présentent des étourdissements ou symptômes analogues sous traitement. Ceci s'applique particulièrement au début du traitement où lorsque celui-ci est modifié, ou encore en cas d'association avec l'alcool.

**INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES:**

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous avez pris récemment un autre médicament, même obtenu sans ordonnance.

**POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION:**

**Posologie :**

SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

**Mode d'administration :**

Voie orale

Les comprimés doivent être avalés avec un volume de liquide suffisant au moment des repas.

**SURDOSAGE:**

En cas de surdosage, contacter le Centre Anti-Poison du Maroc (05 37 68 64 64).

**CONSERVATION:**

A conserver à une température inférieure à 30 °C et à l'abri de l'humidité.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

Tableau A (liste I)

 **LABORATOIRES PHARMACEUTICAL INSTITUTE**  
BP 4491 - 11850 Ain El Aouda - MAROC  
**Ph. PHARMACIEN RESPONSABLE : Maria SEDRATI**