

# 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 canalaire, 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 canalaire.

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et pour une durée d'au moins 6 mois.

## Adresses Mails utiles

- Reclamation : 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.

M22- 0057791

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : **1848** Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : **Bi BIAT Mohand**

Date de naissance : **10/02/1948**

Adresse : **29 Barou S'na Qsd 164800 EXTRÉE A NO 8  
HAY HASSAHI CASABLANCA**

Tél. : **0687 416305** Total des frais engagés : ..... Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



**18 JUIL 2023**

Date de consultation : ..... Nom et prénom du malade : **H Bi BIAT Mohand** Age :

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie : **Maladie aussi**

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

ment portés sur la présente déclaration. Je déclare à ce titre que je n'ai pas communiqué ces renseignements à d'autre personne que celles mentionnées dans la déclaration. Je déclare également que les informations contenues dans la déclaration sont exactes et真实的. Je déclare également que les informations contenues dans la déclaration sont exactes et 真实的.

Le : **18/07/2023**

### 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
18 juil 2023	C + L	30000		<i>091130732 Docteur SOUALY M. Cardiologue Rte d'Azemmour 9 Bd Sidi Abderrahmane Casablanca N°10 - 1er Etage H. Hassan Téléphone : 05 22 90 32 97</i>

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
18/07/2023	1973	<i>PHARMACIE AL MUSTAFA Houhou Bld EL OULOUZINE Hay Hassan, Sma Derb El Widad Tel: 05 22 90 32 97 CASABLANCA</i>

### ANALYSES - RADIographies

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

### AUXILIAIRES MEDICAUX

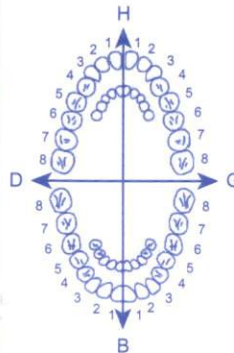
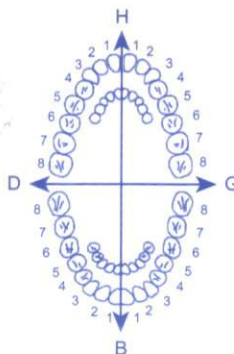
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A	M	P	C	

### 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
				
				
				
				
				
				
				
				
				
				

**ODF PROTHESES DENTAIRES**

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

**DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE**

**[Création, remont, adjonction]**  
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

**COEFFICIENT DES TRAVAUX**

**MONTANTS DES SOINS**

**DATE DU DEVIS**

**DATE DE L'EXECUTION**

**VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS**

**VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION**

**Docteur M. SOUALY**  
**Cardiologue**

Diplômée de la Faculté de Paris



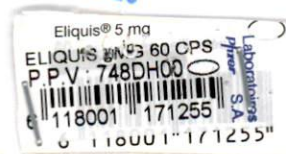
**الدكتورة م. اسوالي**  
اختصاصية في أمراض القلب  
خريجة جامعة باريس

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

Casablanca, le \_\_\_\_\_

18 JUIL. 2023

M<sup>2</sup> rois LAT Md Elouan  
 $748,00 \times 2 = 1496,00$  (S.D.)  
 - Eliquis 5 mg  
 $41,90 \times 3 = 125,70$  (S.D.)  
 Cimeti 6,25  
 $38,40 \times 2 = 196,80$  (S.D.)  
 - TA ARE 6  
 $31,30 \times 3 = 93,90$   
 Zyprexa 20 mg  
 $30,60 \times 2 = 61,20$   
 - Sildien 120 mg  
 Tientement ell 300  
 $\underline{1973,60}$



دورة اسوالي  
Doctor SOWALY M.  
Cardiologue

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

Sur Rendez-vous

بالموعود

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.**

**médicale :**  
... avant de prendre ce  
qui sont importantes pour vous.  
de la retraite.

meilleur conseil, demandez plus d'informations à votre

meilleur conseil, demandez plus d'informations à votre pharmacien.  
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourra 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. 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 éventuels ?

6. Comment conserver ESIDREX® 25 mg, comprimés sécables ?

7. Informations supplémentaires

**QUEL'EST-CE QUE ESIDREX® 25 mg, COMPRIMES SECABLES ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?**

• C'est un pharmacothérapeutique ou le type d'activité : ESIDREX appartient à une classe de médicaments appelée diurétiques thiazidiques. Ce médicament augmente la quantité d'eau éliminée par les urines.

(Code ATC : C03AA03).

• Indications thérapeutiques :

• Pour prévenir l'insuffisance cardiaque (œdèmes).

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

**QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ESIDREX® 25 mg, comprimés sécables ?**

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

• Contraindications :

• Ne prenez jamais ESIDREX® 25 mg, comprimés sécables dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active (l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique "Ingrédients".

• Si vous êtes incapable d'uriner (présentez une anurie).

• Si vous avez une insuffisance rénale sévère.

• Si vous êtes allergique (hypersensible) au ble, en raison de la présence d'amidon de blé.

• Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessous, prévenez votre médecin avant de prendre ESIDREX® 25 mg, comprimé sécable.

• Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec ESIDREX® 25 mg, comprimés sécables :  
Avant de prendre le médicament, présentez votre médicament :

• 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 votre taux sanguin de cholestérol ou de triglycérides est élevé.

• Si vous avez une maladie maladiée appelée "lupus erythémateux" (appelée également "lupus" ou "LED").

• Si votre taux sanguin de potassium est trop bas (avec ou sans symptômes tels qu'une faiblesse musculaire, des spasmes musculaires ou un rythme cardiaque abnormal).

• 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 jours qui suivent la prise d'ESIDREX. Ceci peut entraîner une perte permanente 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 prévoyez de concevoir ou désirez débuler 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 cabine (référez-vous également à la rubrique "Conseils" à la fin de la notice). La conduite à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Conseil de faire régulièrement des prises de sang pour vérifier le fonctionnement des reins et de contrôler la

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

Ce médicament peut être administré en cas de maladie coeliaque (difficulté d'absorption du gluten par l'intestin). L'amidon de blé peut contenir du gluten, mais seulement à l'état de résidu. Et est donc considéré comme sans danger pour les sujets atteints d'une maladie coeliaque.

**3. COMMENT PRENDRE ESIDREX® 25 mg, comprimés sécables ?**

• Instruction pour un bon usage.

Posologie et mode d'administration :

Veuillez prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien.

Veuillez toujours prendre ce médicament en cas de doute.

**Posologie**

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de ce résumé ou les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

**Edèmes**

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 alors réduite à 1 ou 2 comprimés sécables par jour.

La dose recommandée est de ½ ou 1 comprimé sécable par jour.

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin en cas de doute.

**Mode d'administration**

Le médicament est à prendre par voie orale. Avez 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). Consulter ce tableau de ce qui est normal et ce qui n'est pas normal. Prenez la dernière dose tard dans la journée, afin d'éviter d'éventuels réveils la nuit. Si vous devez prendre vos comprimés sécables en une seule fois, prenez le(s) 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 et conduisez 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, des vertiges, des contractions musculaires, des troubles du rythme cardiaque (arythmie cardiaque), une tension artérielle basse (reconnaissable par des vertiges), un état confusionnel ou des troubles urinaires.

Conduite 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 suivant. N'oubliez pas de prendre une dose supplémentaire la veille pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre ESIDREX® 25 mg, comprimé sécable :

N'arrêtez pas de prendre ESIDREX® 25 mg, comprimé sécable si votre médecin vous le demande. Si vous interrompez le traitement, une tension artérielle basse 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 INDESIRABLES EVENTUELS ?**

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, malgré son utilisation systématique 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).

Effets indésirables très fréquents (peuvent affecter plus de 1 patient sur 10) :

• Aggravation d'un diabète.

• Sensibilité à la lumière de la peau au soleil.

• Diminution d'apport de magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Augmentation du taux de potassium dans le sang (hypertonie potassique).

Effets indésirables moins fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 100) :

• Insuffisance renale aigüe (diminution importante du débit urinaire).

Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 1000) :

• Aggravation d'un diabète.

• Sensibilité à la lumière de la peau au soleil.

• Réaction d'inconfort abdominal, constipation.

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

• Rythme cardiaque irrégulier.

• Maux de tête.

• Maladie de la thyroïde.

30/60

**comprimés sécables, Boîte de 20.**

**médicale :**  
... avant de prendre ce  
qui sont importantes pour vous.  
de la retraite.

meilleur, demandez plus d'informations à votre

meilleur ou à votre pharmacien.  
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourra 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. 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 éventuels ?

6. Comment conserver ESIDREX® 25 mg, comprimés sécables ?

7. Informations supplémentaires

QUEL'EST-CE QUE ESIDREX® 25 mg, COMPRIMES SECABLES ET DANS QUels CAS EST-IL UTILISE ?

• C'est un pharmacothérapeutique ou le type d'activité : ESIDREX appartient à une classe de médicaments appelée diurétiques thiazidiques. Ce médicament augmente la quantité d'eau éliminée par les urines.

(Code ATC : C03AA03).

• Indications thérapeutiques :

• Pour prévenir l'insuffisance cardiaque (œdèmes).

• Pour traiter des gonflements (œdèmes). Dans ce cas il peut être prescrit seul ou en association avec un autre médicament.

• Pour traiter les informations à connaîtRE AVANT DE PRENDRE ESIDREX® 25 mg, comprimés sécables ?

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

Conseils pratiques :

• Ne prenez jamais ESIDREX® 25 mg, comprimés sécables dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active (l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique "Ingrédients".

• Si vous êtes incapable d'uriner (présentez une anurie).

• Si vous avez une insuffisance rénale sévère.

• Si vous êtes allergique (hypersensible) au ble, en raison de la présence d'amidon de blé.

• Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessous, prévenez votre médecin avant de prendre ESIDREX® 25 mg, comprimé sécable.

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec ESIDREX® 25 mg, comprimés sécables :

Avant de prendre le médicament, présentez votre médicament :

• 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 votre taux sanguin de cholestérol ou de triglycérides est élevé.

• Si vous avez une maladie appelée "lupus erythémateux" (appelée également "lupus" ou "LED").

• Si votre taux sanguin de potassium est trop bas (avec ou sans symptômes tels qu'une faiblesse musculaire, des spasmes musculaires ou un rythme cardiaque abnormal).

• 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 jours qui suivent la prise d'ESIDREX. Ceci peut entraîner une perte permanente 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 prévoyez de concevoir ou désirez débuler 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 cabine (référez-vous également à la rubrique "Conseils pratiques" à la fin de cette notice).

Conseils pratiques : La conduite à tenir si ces effets indésirables surviennent.

Conseils pratiques : Faire régulièrement des prises de sang

pour vérifier le fonctionnement des reins et de contrôler,

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

Ce médicament peut être administré en cas de maladie coeliaque (difficulté d'absorption du gluten par l'intestin). L'amidon de blé peut contenir du gluten, mais seulement à l'état de résidu. Et est donc considéré comme sans danger pour les sujets atteints d'une maladie coeliaque.

## 3. COMMENT PRENDRE ESIDREX® 25 mg, comprimés sécables ?

• Instruction pour un bon usage.

Posologie et mode d'administration :

Veuillez prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien.

Veuillez prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

## Edèmes

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 alors réduite à 1 ou 2 comprimés sécables par jour.

La dose recommandée est de ½ ou 1 comprimé sécable par jour.

Veuillez toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin en cas de doute.

## Mode d'administration

Le médicament est à prendre par voie orale.

Avez 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). Consommez de ce fait, il est préférable de prendre la dernière dose tard dans la journée, afin d'éviter d'éventuels réveils la nuit.

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

Si vous avez pris et conduite à tenir en cas de surdosage :

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

Conduite 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 suivant. N'oubliez pas de prendre une dose supplémentaire la veille pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre ESIDREX® 25 mg, comprimé sécable :

N'arrêtez pas de prendre ESIDREX® 25 mg, comprimé sécable si votre médecin vous le demande. Si vous interrompez le traitement, la 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 INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, malgré son utilisation systématique 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).

Effets indésirables très fréquents (peuvent affecter plus de 1 patient sur 10) :

• Aggravation d'un diabète.

• Sensibilité à la lumière de la peau au soleil.

• Diminution d'apport en magnésium dans le sang (hypomagnésémie).

• Augmentation du taux de calcium dans le sang (hypercalcémie).

Effets indésirables moins fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 100) :

• Insuffisance renale aigüe (diminution importante du débit urinaire).

Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 1000) :

• Aggravation d'un diabète.

• Sensibilité à la lumière de la peau au soleil.

• Réaction d'inconfort abdominal, constipation.

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

• Rythme cardiaque irrégulier.

• Maux de tête.

• Maladie de Crohn.

• Traitement conjoint par antagonistes calciques de type vérapamil, diltiazem, bêpridil ; antiarythmiques par voie intraveineuse clonidine, sultopride, cimétidine.

• Association à l'Amiodarone

## MISE EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

- Le traitement conventionnel de l'insuffisance cardiaque congestive chronique symptomatique à posologie optimale est indispensable au 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, moyenne ou sévère.
- La surveillance du patient doit prendre en compte le fait que le traitement par carvédilol, comme tout traitement bêtabloquant, peut aggraver de 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 carvédilol ou à l'augmentation de posologie.
- Il faut une surveillance 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 bêtabloquants 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 allaita.

### CONDITION 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 ou 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 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.

### SURDOSSAGE :

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)

LOT : SAA  
PER : JAN 2025  
PPV : 41 DH 90  
  
Qb.h.i LABORATOIRES PHARMACEUTICAL INSTITUTE  
BP 4491 - 11850 Ain El Aouda - MAROC  
PHARMACIEN RESPONSABLE : Maria SEDRATI

• Traitement conjoint par antagonistes calciques de type vérapamil, diltiazem, bêpridil ; antiarythmiques par voie intraveineuse clonidine, sultopride, cimétidine.

• Association à l'Amiodarone

## MISE EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

- Le traitement conventionnel de l'insuffisance cardiaque congestive chronique symptomatique à posologie optimale est indispensable au 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, moyenne ou sévère.
- La surveillance du patient doit prendre en compte le fait que le traitement par carvédilol, comme tout traitement bêtabloquant, peut aggraver de 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 carvédilol ou à l'augmentation de posologie.
- Il faut une surveillance 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 bêtabloquants 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 allaita.

### CONDITION 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 ou 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 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.

### SURDOSSAGE :

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)

LOT : SAA  
PER : JAN 2025  
PPV : 41 DH 90  
  
Qb.h.i LABORATOIRES PHARMACEUTICAL INSTITUTE  
BP 4491 - 11850 Ain El Aouda - MAROC  
PHARMACIEN RESPONSABLE : Maria SEDRATI

• Traitement conjoint par antagonistes calciques de type vérapamil, diltiazem, bêpridil ; antiarythmiques par voie intraveineuse clonidine, sultopride, cimétidine.

• Association à l'Amiodarone

## MISE EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

- Le traitement conventionnel de l'insuffisance cardiaque congestive chronique symptomatique à posologie optimale est indispensable au 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, moyenne ou sévère.
- La surveillance du patient doit prendre en compte le fait que le traitement par carvédilol, comme tout traitement bêtabloquant, peut aggraver de 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 carvédilol ou à l'augmentation de posologie.
- Il faut une surveillance 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 bêtabloquants 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 allaita.

### CONDITION 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 ou 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 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.

### SURDOSSAGE :

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)

LOT : SAA  
PER : JAN 2025  
PPV : 41 DH 90  
  
Qb.h.i LABORATOIRES PHARMACEUTICAL INSTITUTE  
BP 4491 - 11850 Ain El Aouda - MAROC  
PHARMACIEN RESPONSABLE : Maria SEDRATI