

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 ALC 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.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule 00942 Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : EL TAJOURI MASTAFIA

Date de naissance :

Adresse : 11 Rue Abdessalam el alkadi Bd Ziraoui

Tél. : 0669.069.724 Total des frais engagés : 41912.00 Dhs

Cadre réservé au Médecin

DOCTEUR Maâti SABRI
Cardiologue
235, Bd. Ziraoui 1 Etage App. 1
Tél : 07 03 09 02 50

Cachet du médecin :

Date de consultation : 05/08/2023

Nom et prénom du malade : SAMINE Fatiha Age : 44 ans

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

Affection longue durée ou chronique : ALC ALC Pathologie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à :

Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

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
26/05/2016	Actes de Médecin	1	300,00	Docteur Maâti SABRI
26/05/2016	Actes de Médecin	1	300,00	Docteur Maâti SABRI
26/05/2016	Actes de Médecin	1	300,00	Docteur Maâti SABRI

EXECUTION DES ORDONNANCES

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
LA CROIX DU SUD M. Mohamed S. 26/05/2023	26/05/2023	912,80

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

ANALYSES - RADIographies			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
Docteur Mpatti S.A Cardiologue 235, Bd. Ziradji 1 Etage Appt. Tel : 07 03 09 02 50	26-05-23	radioscopy coronary	100,000

AUXILIAIRES MEDICAUX

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
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION

O.D.F
PROTHESES DENTAISES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

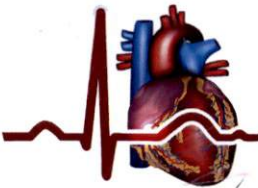
	H
25533412	21433552
00000000	00000000
D	
00000000	00000000
35533411	11433553

The diagram shows a 3D grid with 12 vertices. The vertices are labeled with the letters H, D, G, and B, and are arranged in a specific pattern. The vertices are labeled with numbers 1 through 12, representing a 3D coordinate system. The vertices are arranged in a 3D grid, with some vertices being shared by multiple faces. The vertices are labeled with the letters H, D, G, and B, and are arranged in a specific pattern. The vertices are labeled with numbers 1 through 12, representing a 3D coordinate system.

[Création, remont, adjonction]

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



Casablanca le :

26/05/23

Handwritten prescription for S.A.M. N.I. dated 25/07/2015:

- 56,80 x 3 S.V. (Sustained-release formulation)
- 122,10 x 2 S.V. (Sustained-release formulation)
- 27,60 x 3 S.V. (Sustained-release formulation)
- 116,40 S.V. (Sustained-release formulation)
- 111,90 x 3 S.V. (Sustained-release formulation)
- 282 x 2 (likely a typo for 282 x 2)
- 281 x 1 (likely a typo for 281 x 1)

Red stamp from "CLUE CROIX DU SUD Casablanca" with the text "Mohamed S.D.M. Casablanca" and a date.

Handwritten text at the bottom right: "Doktor Maâti SABRI" and "Cardiologue" followed by an address and phone number: "235 Bd. Ziraoui 1er Etage Appt.1 Tel: 07 03 09 02 50".

Address at the bottom: "235 Bd. Ziraoui, 1er Etage Appt1 - Casablanca" with a phone number: "0703 09 02 50" and an email: "dr.maatisabri@gmail.com".

Docteur Maâti SABRI
Cardiologue
235 Bd Zraoui 1Etage Appt
tel:07 03 09 02 50

Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosémide

Lisez attentivement l'intégralité de ce document.

Elle contient des informations importantes.

Si vous avez d'autres questions, si vous

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34PH60



SANOFI

ce médicament.

Si vous avez d'autres questions, si vous

Si vous avez d'autres questions, si vous

Si vous avez d'autres questions, si vous

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiolologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétenzione de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

Lasijix® 40 mg

Lasix® 20 mg/2 mL

Eurosémide

Lisez attentivement l'intégralité de ce

Elle contient des informations importan

Elle contient des informations importantes.
Si vous avez d'autres questions, si vous
voulez en savoir plus, parlez-en à votre
médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait faire oublier l'antécédent de la maladie de Lyme.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

IDENTIFY Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

40 mg/comprimé

Furosemide
Excipients: amidon de

EXCIPIENTS: amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stearate de magnésium.

EASIELIX 20 mg/2ml : 20 mg

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg : boîte de 20

LASILIX 30 mg/3 ml : solution injectable

LASILIX 20 mg/2 ml : solution ampoule de 2 ml ; boîte de 1

DANS QUEL CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

DANS QUEL Vois oral :

Voie orale : Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
 - des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
 - de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

voie injectable : Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiaques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
 - poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
 - rétentions sédées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétenzione de sef*),
 - radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
 - peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosémide

Lisez attentivement l'intégralité de ce document.

Elle contient des informations importantes.

Si vous avez d'autres questions, si vous

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34PH60



SANOFI

demandez plus d'informations à

votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiolologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétenzione de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosémide

Lisez attentivement l'intégralité de ce document.

Elle contient des informations importantes.

Si vous avez d'autres questions, si vous

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34PH60



SANOFI

demandez plus d'informations à

votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiolologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétenzione de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosémide

Lisez attentivement l'intégralité de ce document.

Elle contient des informations importantes.

Si vous avez d'autres questions, si vous

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34PH60



SANOFI

demandez plus d'informations à

votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiolologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétenzione de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

CARDIX®



Carvédilol

COMPOSITION :

Chaque comprimé contient :

CARDIX 6,25 mg : Carvédilol 6,25 mg
CARDIX 25 mg : Carvédilol 25 mg

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

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

Comprimés dosés à 6,25 mg, boîte de 14 et 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, ne comportant inhibiteur de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent

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 : thrombocytopenie, 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 MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

CONTRE INDICATIONS :

Absolues :

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

25 mg en association avec le traitement conventionnel

28 Com

LOT: 206
PER OCT 2025
PPV: 41 DH 90

F209013/05

CARDIX®



Carvédilol

COMPOSITION :

Chaque comprimé contient :

CARDIX 6,25 mg : Carvédilol 6,25 mg
CARDIX 25 mg : Carvédilol 25 mg

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

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

Comprimés dosés à 6,25 mg, boîte de 14 et 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, ne comportant inhibiteur de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent

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 : thrombocytopenie, 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 MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

CONTRE INDICATIONS :

Absolues :

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

25 mg en association avec le traitement conventionnel

28 Com

LOT: 206
PER OCT 2025
PPV: 41 DH 90

F209013/05

CARDIX®



Carvédilol

COMPOSITION :

Chaque comprimé contient :

CARDIX 6,25 mg : Carvédilol 6,25 mg
CARDIX 25 mg : Carvédilol 25 mg

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

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

Comprimés dosés à 6,25 mg, boîte de 14 et 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, ne comportant inhibiteur de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent

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 MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

CONTRE INDICATIONS :

Absolues :

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

25 mg en association avec le traitement conventionnel

28 Com

LOT: 206
PER OCT 2025
PPV: 41 DH 90

F209013/05

كارديكس®

كارفيديلو

التركيز:

يحتوي كل قرص على:

كارديكس 6.25 مغ : كارفيديلو.

كارديكس 25 مغ : كارفيديلو.

السموغرات : أكتوكاربافيلوز بلوبي ديفين، هيدرو كسيتروبيليميل سيليون، نشا الذرة، أوكسيد سيليس غرواني، طالك، ستيرات المغنيزيوم

الأشكال الصيدلانية والمتقدمة:

أقراص بقدار 6.25 ملغ، علىة 14 و 28 قرصا

أقراص بقدار 25 ملغ، علىة 14 و 28 قرصا

دواعي الاستعمال:

كارديكس 6.25 مغ و 25 مغ:

• علاج قصور القلب المزمن النار، التليف والمعتم

كارديكس 25 مغ:

• علاج الضغط المرتفع الأساسي (الذي لم يحدد أصله العضوي)

• علاج النوبة الصدرية المزمنة القارة.

التأثيرات الجانبية:

• التأثيرات الأكثر تواترا التي شتت ملاحظتها هي التالية:

البهالز الصعبى المركبى : اتنهال

تأثيرات تتعلق بالقلب والأوعية :

• بطء خفقان القلب، انخفاض الضغط عند الوقوف، انخفاض الضغط وإغماء في النادر من الأحوال:

• أربويا (سمومية)، تنايسية، وضعف، الأهتماء السطلي، معهمة، فرط الحجم، احتباس مائي!

• إمكانية حدوث مخاجع لأنحسار بطيني - أذيني،

تأثيرات معموية - معدية : غثيان، إسهال، قيء،

تأثيرات تتعلق بتكوين الدم : تلة الشعيرات، وهو أمر يتطلب توقف العلاج

تأثيرات استقلالية : ارتفاع نسبة السكر في الدم، الزيادة في الوزن

تأثيرات أخرى :

• اختلالات في الرؤية

• إمكانية حدوث قصور كلوي حاد واحتلالات في الوظيفة الكلوية لدى المرضى الذين يعانون من إصابة منتشرة في الأوعية و/أو فساد الوظيفة الكلوية

لا يرتبط تواتر التأثيرات الجانبية بالمقدار، باستثناء الاندماجات واحتلالات الرؤية وبطء خفقان القلب ننسكم بخبر طبيكم أو صيدليكم بأى تأثير جانبى

مواضع الاستعمال:

• المرضى الذين يعانون من قصور كبدى حاد غير معوض:

• علامات سريرية على وجود اختلال في وظيفة الكبد،

• حساسية مفرطة ل المادة الكارفيديلو أو لأحد المسوغرات:

• ساقية رد فعل تتعلق بالحساسية،

• الريو واحتلالات القصبات الرئوية المزمنة المعيبة

• انسارات بطينية - أذينية من الدرجتين الثانية والثالثة،

• بطء حاد - خفقان القلب (أقل من 50 اقبالاً/ثانية)



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALDACTONE® 50 mg, 75 mg, comprimé sécable

Spironolactone

Encadré

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou 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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que ALDACTONE, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre

Le principe actif de ce médicament (la spironolactone) peut provoquer un test positif lors d'un contrôle anti-dopage.

Enfants et adolescents

Sans objet.

Autres médicaments et ALDACTONE

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pourriez prendre tout autre médicament notamment les médicaments

de la même famille : spironolactone (diurétiques épa potassium : tels que l'amiloride, canrenoate de potassium, l'épleritramtérène ou le potassium), médicament utilisé pour le traiter certaines tumeurs des glandes

le mitotane, certains médicaments utilisés avant ou après une greffe pour éviter le rejet du greffon (la cyclosporine ou le tacrolimus), médicaments destinés à baisser la tension artérielle (les inhibiteurs de l'enzyme de conversion et les antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II),

Les effets suivants peuvent survenir :

- une gynécomastie (gonflement des seins chez l'homme) disparaissant généralement à l'arrêt du traitement mais pouvant persister dans de rares cas.
- des troubles digestifs.
- une inflammation du foie (hépatite).

ombres inférieurs

ALDACTONE 50® mg

P.P.V: 56,80 DH



6 118001 170029

les chez la femme.
z l'homme.
peau pouvant
de façon très

d'origine
écéosinophilie
(quantité excessive de certains globules
blancs) et manifestations systémiques
(affections touchant différentes
localisations).

- une éruption cutanée.
- une pemphigoïde (maladie se caractérisant par la présence d'ampoules remplies de liquide sur la peau).
- un mauvais fonctionnement des reins (insuffisance rénale).



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALDACTONE® 50 mg, 75 mg, comprimé sécable

Spironolactone

Encadré

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou 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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que ALDACTONE, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre

Le principe actif de ce médicament (la spironolactone) peut provoquer un test positif lors d'un contrôle anti-dopage.

Enfants et adolescents

Sans objet.

Autres médicaments et ALDACTONE

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pourriez prendre tout autre médicament notamment les médicaments

de la même famille : spironolactone (diurétiques épa potassium : tels que l'amiloride, canrenoate de potassium, l'épleritramtérène ou le potassium), médicament utilisé pour le traiter certaines tumeurs des glandes

le mitotane, certains médicaments utilisés avant ou après une greffe pour éviter le rejet du greffon (la ciclosporine ou le tacrolimus), médicaments destinés à baisser la tension artérielle (les inhibiteurs de l'enzyme de conversion et les antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II),

Les effets suivants peuvent survenir :

- une gynécomastie (gonflement des seins chez l'homme) disparaissant généralement à l'arrêt du traitement mais pouvant persister dans de rares cas.
- des troubles digestifs.
- une inflammation du foie (hépatite).

ombres inférieurs

ALDACTONE 50® mg

P.P.V: 56,80 DH



6 118001 170029

les chez la femme.
z l'homme.
peau pouvant
de façon très

d'origine
éc eosinophilie
(quantité excessive). certains globules
blancs) et manifestations systémiques
(affections touchant différentes
localisations).

- une éruption cutanée.
- une pemphigoïde (maladie se caractérisant par la présence d'ampoules remplies de liquide sur la peau).
- un mauvais fonctionnement des reins (insuffisance rénale).



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALDACTONE® 50 mg, 75 mg, comprimé sécable

Spironolactone

Encadré

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou 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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que ALDACTONE, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre

Le principe actif de ce médicament (la spironolactone) peut provoquer un test positif lors d'un contrôle anti-dopage.

Enfants et adolescents

Sans objet.

Autres médicaments et ALDACTONE

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pourriez prendre tout autre médicament notamment les médicaments

de la même famille : spironolactone (diurétiques épa potassium : tels que l'amiloride, canrenoate de potassium, l'épleritramtérène ou le potassium), médicament utilisé pour le traiter certaines tumeurs des glandes

le mitotane, certains médicaments utilisés avant ou après une greffe pour éviter le rejet du greffon (la cyclosporine ou le tacrolimus), médicaments destinés à baisser la tension artérielle (les inhibiteurs de l'enzyme de conversion et les antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II),

Les effets suivants peuvent survenir :

- une gynécomastie (gonflement des seins chez l'homme) disparaissant généralement à l'arrêt du traitement mais pouvant persister dans de rares cas.
- des troubles digestifs.
- une inflammation du foie (hépatite).

ombres inférieurs

ALDACTONE 50® mg

P.P.V: 56,80 DH



6 118001 170029

les chez la femme.
z l'homme.
peau pouvant
de façon très

d'origine
écéosinophilie
(quantité excessive de certains globules
blancs) et manifestations systémiques
(affections touchant différentes
localisations).

- une éruption cutanée.
- une pemphigoïde (maladie se caractérisant par la présence d'ampoules remplies de liquide sur la peau).
- un mauvais fonctionnement des reins (insuffisance rénale).

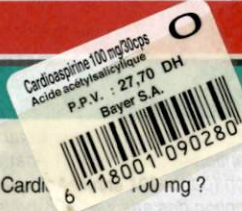
Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- 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.



CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants



Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se dissout que dans l'intestin grêle. C'est pour cette raison que CardioAspirine ménage la muqueuse gastrique. CardioAspirine ne doit être pris que selon la prescription du médecin.

CardioAspirine est indiqué pour:

- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur les artères coronaires (pontage et suppression d'une sténose des artères coronaires);
- la prévention des attaques cérébrales, suite à l'apparition de signes précurseurs (accidents ischémiques transitoires, AIT);
- la prévention des thromboses artérielles (caillots sanguins dans les vaisseaux coronaires) suite à un infarctus (prophylaxie secondaire de l'infarctus);
- la prévention de l'infarctus du myocarde chez les patients chez lesquels le médecin a constaté un risque élevé. Les affections concomitantes telles que hypertension artérielle, diabète sucré, taux de lipides élevés, doivent également être traitées. De plus, il faut arrêter de fumer;
- le traitement de l'angine de poitrine instable;
- le traitement de l'infarctus du myocarde aigu;
- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur des vaisseaux;
- la prévention de l'aggravation d'une artériopathie oblitérante (artérite).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CARDIOASPIRINE 100 MG ?

De quoi faut-il tenir compte en dehors du traitement?

CardioAspirine ne doit pas être pris de façon prolongée ou à des doses élevées sans avis médical.

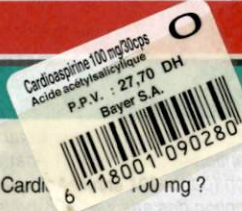
Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- 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.



CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants



Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se dissout que dans l'intestin grêle. C'est pour cette raison que CardioAspirine ménage la muqueuse gastrique. CardioAspirine ne doit être pris que selon la prescription du médecin.

CardioAspirine est indiqué pour:

- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur les artères coronaires (pontage et suppression d'une sténose des artères coronaires);
- la prévention des attaques cérébrales, suite à l'apparition de signes précurseurs (accidents ischémiques transitoires, AIT);
- la prévention des thromboses artérielles (caillots sanguins dans les vaisseaux coronaires) suite à un infarctus (prophylaxie secondaire de l'infarctus);
- la prévention de l'infarctus du myocarde chez les patients chez lesquels le médecin a constaté un risque élevé. Les affections concomitantes telles que hypertension artérielle, diabète sucré, taux de lipides élevés, doivent également être traitées. De plus, il faut arrêter de fumer;
- le traitement de l'angine de poitrine instable;
- le traitement de l'infarctus du myocarde aigu;
- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur des vaisseaux;
- la prévention de l'aggravation d'une artériopathie oblitérante (artérite).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CARDIOASPIRINE 100 MG ?

De quoi faut-il tenir compte en dehors du traitement?

CardioAspirine ne doit pas être pris de façon prolongée ou à des doses élevées sans avis médical.

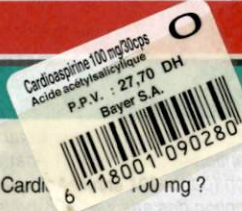
Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- 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.



CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants



Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se dissout que dans l'intestin grêle. C'est pour cette raison que CardioAspirine ménage la muqueuse gastrique. CardioAspirine ne doit être pris que selon la prescription du médecin.

CardioAspirine est indiqué pour:

- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur les artères coronaires (pontage et suppression d'une sténose des artères coronaires);
- la prévention des attaques cérébrales, suite à l'apparition de signes précurseurs (accidents ischémiques transitoires, AIT);
- la prévention des thromboses artérielles (caillots sanguins dans les vaisseaux coronaires) suite à un infarctus (prophylaxie secondaire de l'infarctus);
- la prévention de l'infarctus du myocarde chez les patients chez lesquels le médecin a constaté un risque élevé. Les affections concomitantes telles que hypertension artérielle, diabète sucré, taux de lipides élevés, doivent également être traitées. De plus, il faut arrêter de fumer;
- le traitement de l'angine de poitrine instable;
- le traitement de l'infarctus du myocarde aigu;
- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur des vaisseaux;
- la prévention de l'aggravation d'une artériopathie oblitérante (artérite).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CARDIOASPIRINE 100 MG ?

De quoi faut-il tenir compte en dehors du traitement?

CardioAspirine ne doit pas être pris de façon prolongée ou à des doses élevées sans avis médical.

FLOXAM®

(Flucloxacilline)

DENOMINATION DU MEDICAMENT

- FLOXAM® 500 mg gélules - Boîtes de 16 et 24.
- FLOXAM® 250 mg/5 ml poudre pour suspension buvable - Flacons de 12 et 20 doses.

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourrez la relire.
- Si vous avez d'autres questions d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, même si les signes de leur maladie sont similaires.
- Si l'un des effets indésirables de ce médicament vous préoccupe, remarquez un effet indésirable non indiqué dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que FLOXAM® et dans quelles indications il est utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FLOXAM® ?
3. Comment prendre FLOXAM® ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver FLOXAM® ?
6. Informations supplémentaires.

1 - QU'EST-CE QUE FLOXAM® ET DANS QUELLES INDICATIONS IL EST UTILISÉ ?

- Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité
FLOXAM® est un antibiotique qui appartient à la famille des pénicillines. Il est efficace contre un grand nombre de bactéries pathogènes.

- Indications thérapeutiques

- FLOXAM® s'utilise par exemple en cas :
- d'infections de la gorge, du nez et des oreilles (inflammation des amygdales, de la muqueuse pharyngienne, sinusites) ;
 - d'infections des voies respiratoires ;
 - d'infections des voies urinaires ;
 - de plaies infectées ;
 - d'infections cutanées.
- FLOXAM® ne peut être pris que sur prescription médicale.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE FLOXAM® ?

N'oubliez pas que ce médicament vous a été prescrit par votre médecin pour le traitement de votre affection actuelle.

Il ne doit pas être utilisé pour le traitement d'autres affections, ni pour le traitement d'autres personnes.

- Ne prenez jamais FLOXAM® (Contre-indications)

- Si vous présentez une réaction allergique aux pénicillines ou aux céphalosporines ou bien à l'un des composants de FLOXAM®, vous ne devez pas prendre FLOXAM®.
- Si vous êtes enceinte ou pensez être enceinte, parlez-en à votre médecin.
- Ne pas administrer les gélules chez l'enfant de moins de 6 ans.
- FLOXAM® 250 mg/5 ml poudre pour suspension buvable : ce médicament contient de l'aspartam. L'aspartam contient une source de phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétoneurie (PCU), une maladie génétique rare caractérisée par l'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.

(PCU), une maladie génétique rare caractérisée par l'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.

- **Faites attention avec FLOXAM® (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)**
La prudence est de rigueur lors de troubles de la fonction rénale, hépatique ou cardiaque. Si, durant le traitement par FLOXAM®, vous constatez des réactions d'hypersensibilité telles que des démangeaisons ou une éruption cutanée, informez-en votre médecin immédiatement, avant de continuer à prendre le médicament.

- La gélule contient : Sodium : 24,58 mg de sodium par gélule. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.
- La poudre pour suspension buvable contient : Aspartam : 250 mg/5 ml et colorant jaune orangé S et peut provoquer des réactions allergiques.

PPV 116DH40
LOT 26029 2
EXP 05/2024



- Veuillez informer votre médecin ou votre pharmacien si vous souffrez d'autres maladies, vous avez des allergies, vous prenez d'autres médicaments en usage interne ou externe (même en automédication !).

- Utilisation pendant la grossesse, l'allaitement et la fertilité

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez une grossesse, ou si vous allaitez, vous ne devez prendre des médicaments qu'après avoir consulté votre médecin ou votre pharmacien. Il appartient à votre médecin de décider si vous devez être traitée par FLOXAM® pendant une grossesse ou pendant l'allaitement.

- EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Gélule : Sodium. Poudre pour suspension buvable : Aspartam, colorant jaune orangé S et benzoate de sodium.

3 - COMMENT PRENDRE FLOXAM® ?

- **Posologie, mode et/ou voie (s) d'administration et fréquence d'administration et durée du traitement**

- Posologie :

Sauf prescription médicale contraire, les posologies suivantes :

- Adultes

1 gélule à 500 mg 3 à 4 fois par jour.

- Enfants et nourrissons

25 à 50 mg/kg/jour en 2 à 3 prises, soit une cuillerée-repas dosée à 250 mg/5 ml 2 à 3 fois par jour.

- Nouveau-nés

25 à 50 mg/kg/jour en 2 à 3 prises, soit une cuillerée-mesure dosée à 250 mg/5 ml 2 à 3 fois par jour.

- Voie et mode d'administration

- Voie orale.

Souvent, les symptômes de la maladie disparaissent

TRIATEC®

1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg, 10 mg

Ramipril

Comprimé

sanofi aventis

Cette notice étant régulièrement remise à jour, il convient de la lire attentivement avant d'utiliser une nouvelle boîte. Pour toute question ne hésitez à contacter votre médecin ou pharmacien.

42410

mprimé.
mprimé.
mprimé.
mprimé.
de maïs

prégelatinisé, cellulose microcristalline, stéarylumate de sodium, oxyde de fer jaune (pour TRIATEC® 2,5 mg), oxyde de fer rouge (pour TRIATEC® 5 mg).

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS

TRIATEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg, boîte de 30.

TRIATEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîte de 30.

TRIATEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.

TRIATEC® Protect 10 mg : comprimés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

INDICATIONS

- Hypertension artérielle.
- Insuffisance cardiaque
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffisance cardiaque après la phase aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste avec ou sans diabète.
- Début de néphropathie diabétique chez les patients souffrant de diabète du type II et d'hypertension artérielle.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose établie (avec ou sans diabète de type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, de l'accident vasculaire cérébral ou des décès cardiovasculaires.

CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de

TRIATEC®

1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg, 10 mg

Ramipril

Comprimé

sanofi aventis

Cette notice étant régulièrement remise à jour, il convient de la lire attentivement avant d'utiliser une nouvelle boîte. Pour toute question ne hésitez à contacter votre médecin ou pharmacien.

42410

mprimé.
mprimé.
mprimé.
mprimé.
de maïs

prégelatinisé, cellulose microcristalline, stéarylumate de sodium, oxyde de fer jaune (pour TRIATEC® 2,5 mg), oxyde de fer rouge (pour TRIATEC® 5 mg).

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS

TRIATEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg, boîte de 30.

TRIATEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîte de 30.

TRIATEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.

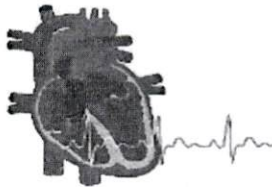
TRIATEC® Protect 10 mg : comprimés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

INDICATIONS

- Hypertension artérielle.
- Insuffisance cardiaque
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffisance cardiaque après la phase aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste avec ou sans diabète.
- Début de néphropathie diabétique chez les patients souffrant de diabète du type II et d'hypertension artérielle.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose établie (avec ou sans diabète de type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, de l'accident vasculaire cérébral ou des décès cardiovasculaires.

CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de



Facture n°77/2023

Casablanca, LE 26/05/2023

INPE : 091122283

Prénom et nom du patient : Samine Fatima

Date de naissance : 01/01/1936

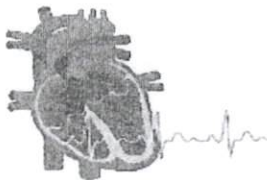
Organisme: MUPRAS

NOTE D'HONORAIRES

<i>Les actes effectués</i>	<i>Honoraires</i>
<i>C2+ECG</i>	<i>300DH</i>
<i>Echodoppler Cardiaque</i>	<i>700DH</i>
<i>Total</i>	<i>1000DH</i>

Signature et cachet du médecin :

Docteur Maâti SABRI
235, Bd. Ziraoui 1^{er} Etage App. 1
Tel : 07 03 09 02 50



Le 26/05/2023

Nom du patient : Samine Fatima

COMPTE RENDU D'ECHOCARDIOGRAPHIE DOPPLER CARDIAQUE

En mode bidimensionnel

- Les sigmoïdes aortiques fines d'ouverture normale
- VG non dilate de cinétiques globale et segmentaire normal avec anomalie de remplissage à FE de 48,12%
- OG dilatée
- VM de structure normal
- OD non dilatée
- Il n'y a pas de thrombus intra cavitaire.
- Péricarde sec

Au Doppler :

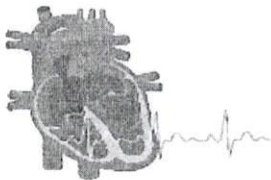
- Flux aortique normal
- Pas d'IM ni d'IAo
- Absence d'HTAP

Conclusion

- Fonction VG à FE de 48,12% ,avec anomalies de remplissage sans troubles de la contractilité globale ni segmentaire

Cachet et signature du médecin :

Docteur Maâti SABRI
Cardiologue
235, Bd. Ziraoui 1er Etage Appt. 1
Tel : 07.03.09.02.50



Le 26/05/2023

Nom du patient : Samine Fatima

COMPTE RENDU D'ECHOCARDIOGRAPHIE DOPPLER CARDIAQUE

En mode bidimensionnel

- Les sigmoïdes aortiques fines d'ouverture normale
- VG non dilaté de cinématiques globale et segmentaire normal avec anomalie de remplissage à FE de 48,12%
- OG dilatée
- VM de structure normal
- OD non dilatée
- Il n'y a pas de thrombus intra cavitaire.
- Péricarde sec

Au Doppler :

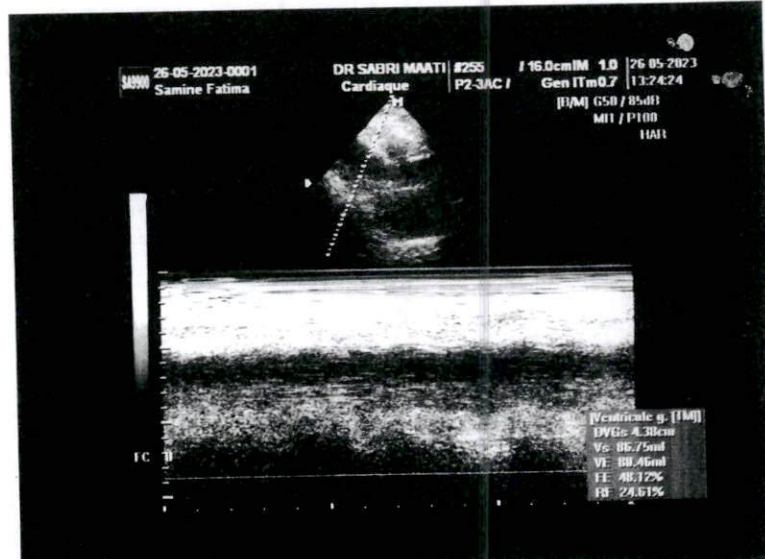
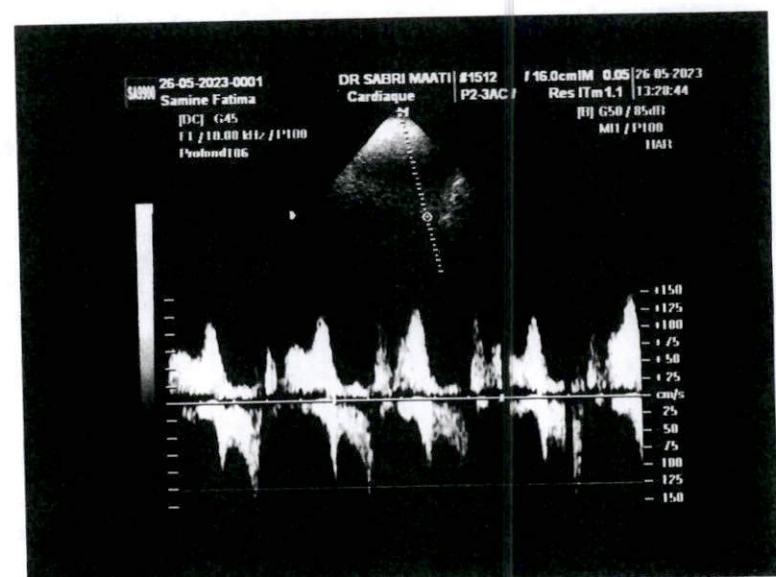
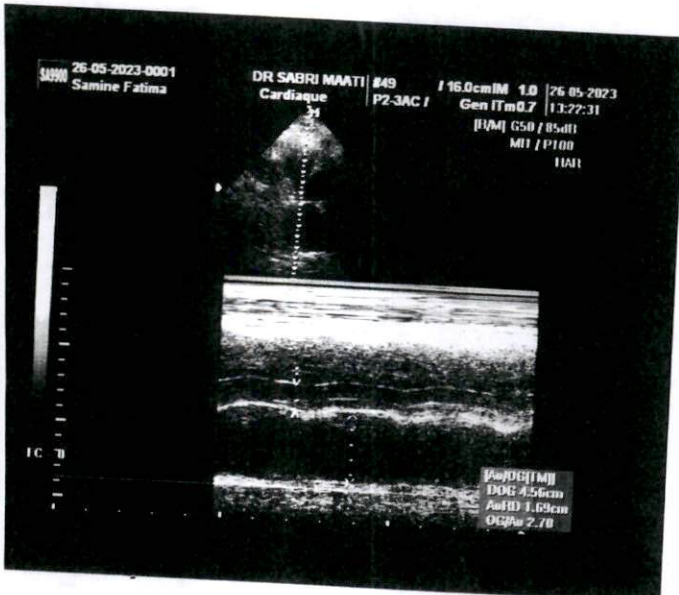
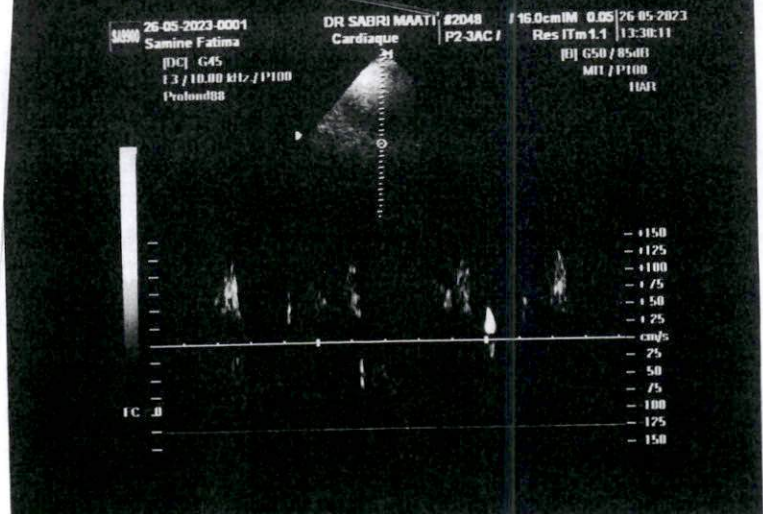
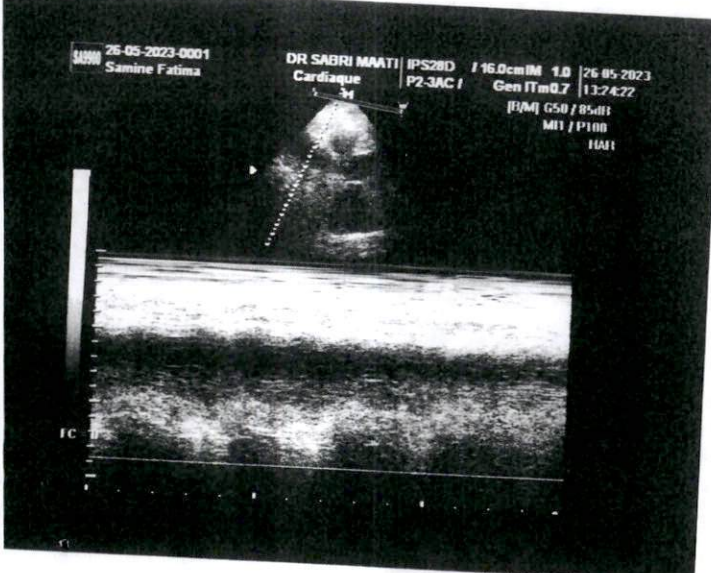
- Flux aortique normal
- Pas d'IM ni d'IAo
- Absence d'HTAP

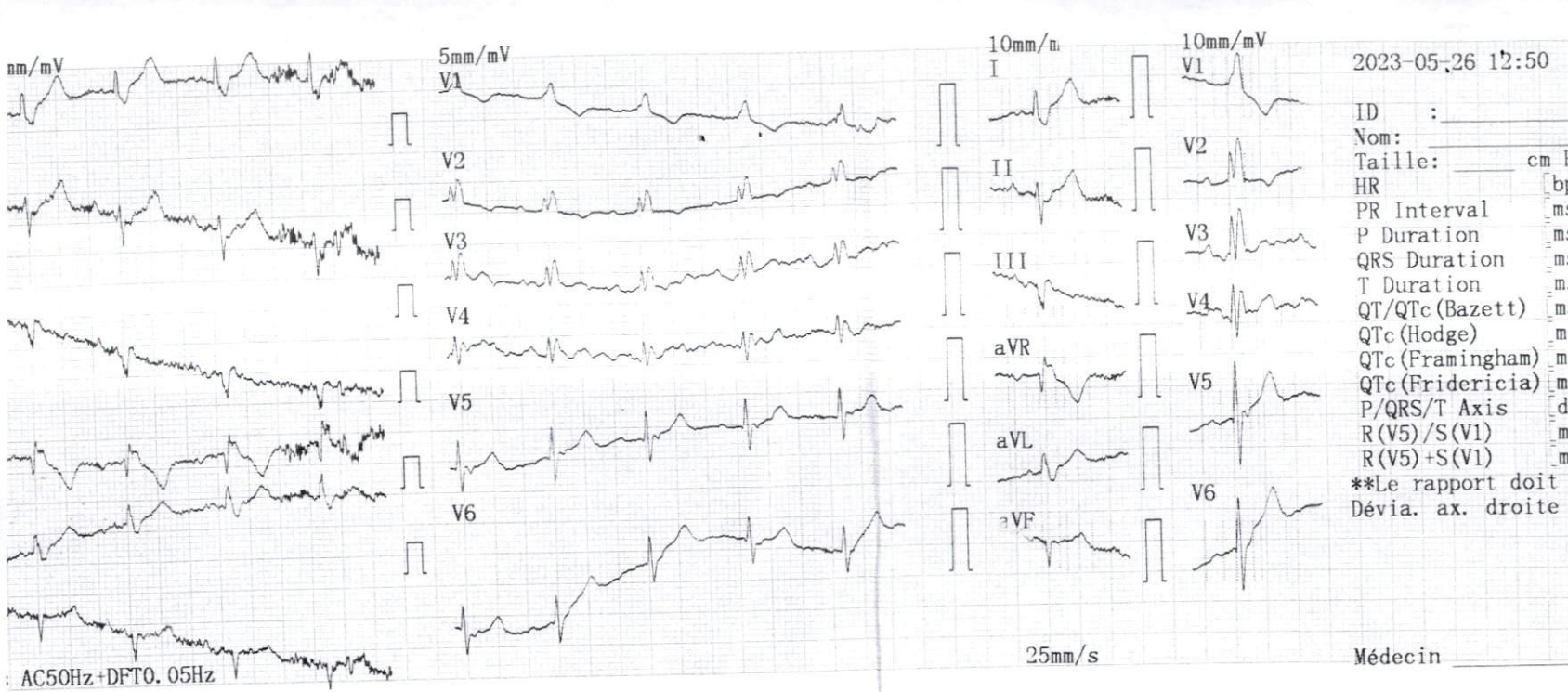
Conclusion

- Fonction VG à FE de 48,12% ,avec anomalies de remplissage sans troubles de la contractilité globale ni segmentaire

Cachet et signature du médecin :

Docteur Maâti SABRI
235, Bd Ziraoui 1^{er} étage Appt. 1
Tél : 07 03 09 02 50





SAMIN E Fallina

ID : _____ Sexe: F Age: 1926
 Nom: _____ Taille: _____ cm Poids: _____ kg SYS/DIA: 127 mmHg
 HR [bpm]: 96
 PR Interval [ms]: 206
 P Duration [ms]: 120
 QRS Duration [ms]: 111
 T Duration [ms]: 167
 QT/QTc (Bazett) [ms]: 333/421
 QTc (Hodge) [ms]: 396
 QTc (Framingham) [ms]: 390
 QTc (Fridericia) [ms]: 389
 P/QRS/T Axis [deg]: 97.5/-101.5/0
 R(V5)/S(V1) [mV]: 0.92/0.00
 R(V5)+S(V1) [mV]: 0.92

RA = 127
 SaO = 96 %

Le rapport doit être conservé par le _____ Médecin
 Dévia. ax. droite sévère

Docteur Maati SABRI
 235, Bd. Zirguini Etage Appl. 1
 Tel: 07 03 09 52