

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canaux, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canaux.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

Adresses Mails utiles

- Réclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

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



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

Déclaration de Maladie

M22- N° 000578

172154

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3691 Société : Royal Air Maroc

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : SAHJI Naima

Date de naissance : 1957

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Mouad CRIQUECH
Cardiologue
262 Bd Yassoub E Marsa Casablanca
Te : 05 22 22 78 18 - GSM : 06 12 80 19 75

Date de consultation : 30/05/2023

Nom et prénom du malade : SAHJI NAIMA Age : 66 ans

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

Nature de la maladie : IATA-

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le : / /

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

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
30.5.23	C+BCU		3.00 DA	<p>Docteur Mouad CRIQUECH Cardiologue</p> <p>261 Bd Vahid Djalil 5000 Casablanca Tél : 05 22 94 02 11 GSM : 06 62 80 19 75</p>

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<p>Pharmacie AL MAMOUNI Angle Rue Hassan Sagor Madinat Estimont Casablanca Tél : 05 22 23 17 00</p>	30.5.23	320,70

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

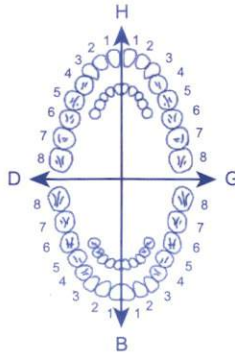
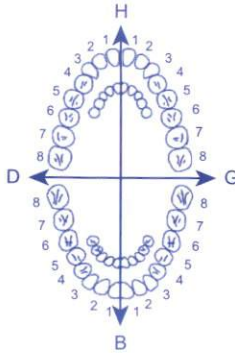
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient													
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>												
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>												
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>												
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>												
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE															
	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <th colspan="2">B</th> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> </tbody> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	B		00000000	00000000	35533411	11433553	COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H															
	25533412	21433552														
	00000000	00000000														
	B															
	00000000	00000000														
	35533411	11433553														
	<p>(Création, remont, adjonction)</p> <p>Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>												
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>												
			DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>													

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Mouad CRIQUECH

Spécialiste
Maladies du cœur et des vaisseaux



الدكتور معاد كريكش

اختصاصي
في أمراض القلب و الشرايين

Casablanca le : 30/05/2023

Mme SALHI NAIMA

1 - CARDIX 6.25MG

1/2 0 1/2

2 - MEDZAR 50MG

1-0-0

Pharmacie AL MAWLID
Angle Rue Ibnou Katir
et Abou Hassan Saghir
Maârif Extension Casa - Tél 0522 23 17 06

traitement de 3 mois

Docteur Mouad CRIQUECH
Cardiologue
262 Bd Yaâcoub El Mansour Casablanca
Tél : 05 22 94 09 10 GSM : 06 62 80 19 75

65/100

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.

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT
Composition qualitative et quantitative

Losartan potassique p cp 50 mg
OU 100 mg
 Exipients Q.S.P. 1 comprimé pelliculé

EXPIÉCIENT À EFFET NOTOIRE
 Lactose

Classe pharmaco-thérapeutique
 Le Losartan appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le Losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le Losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type II.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?
 MEDZAR® 50 mg et 100 mg, comprimé pelliculé est utilisé :
 - Pour traiter les patients ayant une pression artérielle élevée (hypertension).
 - Pour préserver la fonction rénale des patients hypertendus diabétiques de type 2 insuffisants rénaux présentant une protéinurie $\geq 0,5$ g/jour (présence d'une quantité anormale de protéines dans les urines) confirmée par des examens biologiques.
 - Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC, médicaments antihypertenseurs) ne convient pas. Si l'insuffisance cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit être modifié pour le Losartan.
 - Chez les patients présentant une hypertension et un épaississement du ventricule gauche. MEDZAR® réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (indication LIFE).

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?
POSOLOGIE :
 Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. Votre médecin décidera de la dose appropriée de MEDZAR® en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre MEDZAR® aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

Patients hypertendus
 La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de MEDZAR® 50 mg). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de MEDZAR® 50 mg ou 1 comprimé de MEDZAR® 100 mg). Si vous avez l'impression que l'effet de MEDZAR® est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Patients hypertendus diabétiques de type 2
 La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de MEDZAR® 50 mg). La dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de MEDZAR® 50 mg ou 1 comprimé de MEDZAR® 100 mg) en fonction de la réponse tensionnelle. Les comprimés de Losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antidiabétiques (tels que les diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alpha ou bêta bloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple sulfonurée, glitazones et inhibiteurs des glucosidases).

Patients insuffisants cardiaques
 La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de Losartan une fois par jour (1/4 comprimé de MEDZAR® 50 mg). Habituellement, la dose doit être augmentée par paliers chaque semaine (12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine) jusqu'à la dose d'entretien de 50 mg de Losartan une fois par jour (1 comprimé de MEDZAR® 50 mg) en fonction de votre état. Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le Losartan est habituellement associé à un diurétique (médicament qui augmente le passage de l'eau à travers le rein) et/ou digitalique (médicament qui aide le cœur à fonctionner plus efficacement) et/ou bêta bloquant.
 Posologie chez les groupes de patients particuliers
 Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier en début de traitement chez certains patients, comme ceux traités par des diurétiques à doses élevées, ou les patients insuffisants hépatiques

ou les patients de plus de 75 ans. L'utilisation de losartan n'est pas recommandée chez les patients ayant une insuffisance hépatique grave.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :
 Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement sans l'avis de votre médecin.

DURÉE DE TRAITEMENT :
 La durée de traitement sera à déterminer par votre médecin.

ATTENTION !
DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?
 Ne prenez jamais MEDZAR® 50 mg et 100 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants :
 - Si vous êtes allergique (hypersensible) au Losartan ou à l'un des excipients,
 - Si votre fonction hépatique est gravement dégradée,
 - Si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois.

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GENANTS
 Comme tous les médicaments, MEDZAR® 50 mg et 100 mg, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.
 Si vous ressentez l'effet suivant, arrêtez de prendre MEDZAR® et informez votre médecin immédiatement aux urgences de l'hôpital le plus proche :
 Une réaction allergique sévère (rash, démangeaisons, gonflement du visage, des lèvres pouvant entraîner des difficultés à avaler ou à respirer). C'est un effet secondaire qui chez plus d'un patient sur 10 000 mais moins d'un patient sur 1000. Vous pouvez avoir une hospitalisation en urgence.
 Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec MEDZAR® :

- Fréquent : Étourdissements, hypotension, faiblesse, fatigue, peu de sueur (hypoglycémie), trouble du potassium dans le sang (hyperkaliémie).
- Peu fréquents : Somnolence, maux de tête, troubles du sommeil, sensations d'étourdissement (ou palpitations), douleur dans la poitrine (angine de poitrine), baisse de la pression artérielle (particulièrement après une perte d'eau excessive, patients en insuffisance cardiaque traités par des doses élevées de diurétiques), effet orthostatique lié à la dose (la pression artérielle lors du passage de la position couchée à la position assise), (dyspnée), douleurs abdominales, constipation opiniâtre, diarrhée, nausées, vomissements, démangeaisons (prurit), engourdissement, rash, gonflement local (œdème).
- Rare : Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite), éruption purpura de Henoch-Schönlein, engourdissement ou picotement (paresthésies), évanouissement (syncope), battements de cœur rapides et irréguliers (fibrillation auriculaire), attaque (AVC), inflammation du foie (hépatite), élévation du taux de l'alanine aminotransférase habituellement se normalise à l'arrêt du traitement.

- Fréquence indéterminée : diminution du nombre de globules rouges, diminution du nombre de plaquettes, migraine, toux, anomalies de la fonction hépatique, douleurs musculaires, modification de la fonction rénale (qui peut être réversible à l'arrêt du traitement) insuffisance rénale, syndrome pseudo-grippal, urémie, élévation de la créatinine et du potassium patients en insuffisance cardiaque, douleur dorsale et infection urinaire.
 Si vous ressentez un de ces effets mentionnés comme graves ou si vous présentez, ou non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI
 Faites attention avec MEDZAR® 50 mg et 100 mg, comprimé pelliculé :
 - Il est important d'éviter votre médicament avant de prendre MEDZAR® 50 mg et 100 mg, comprimé pelliculé.
 - Si vous avez déjà eu un angio-œdème (gonflement du visage, des lèvres, de la gorge) ou si vous avez eu des vomissements importants ou des diarrhées, entraînant une perte de liquides et/ou de sels de votre organisme.
 - Si vous prenez des diurétiques (médicaments qui augmentent la quantité d'eau par vos reins) ou si vous faites un régime sans sel pouvant conduire à une perte importante de votre organisme.

- Si vous avez un rétrécissement ou un bouchage des artères rénales ou si vous avez une transplantation rénale.
 - Si votre fonction hépatique est dégradée.
 - Si vous souffrez d'insuffisance cardiaque avec ou sans insuffisance rénale ou d'un sévère constipation. Une attention particulière est nécessaire lorsque vous êtes pris des bêta bloquants.
 - Si vous avez un problème de valves cardiaques ou du muscle cardiaque.
 - Si vous souffrez d'une maladie coronarienne (causée par une réduction de la circulation sanguine aux artères) ou d'une maladie cérébro-vasculaire (causée par une réduction de la circulation sanguine dans le cerveau).

- Si vous avez une hyperaldostéronisme primaire (un syndrome associé à une sécrétion d'aldostérone suite à une anomalie des glandes surrénales).
 Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de l'être) de MEDZAR® 50 mg et 100 mg, comprimé pelliculé scabie est déconseillé en début de traitement car il peut être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire à l'enfant en cas d'utilisation à partir de ce stade de la grossesse.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS
Prise d'autres médicaments :
 Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris une ordonnance, les médicaments à base de plantes et les produits naturels, y compris votre pharmacien.
 Prenez des précautions particulières si vous prenez l'un des médicaments

65/100

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.

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT
Composition qualitative et quantitative

Losartan potassique p cp 50 mg
OU 100 mg
 Exipients Q.S.P. 1 comprimé pelliculé

EXPIÉCIENT À EFFET NOTOIRE
 Lactose

Classe pharmaco-thérapeutique
 Le Losartan appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le Losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le Losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type II.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?
 MEDZAR® 50 mg et 100 mg, comprimé pelliculé est utilisé :
 - Pour traiter les patients ayant une pression artérielle élevée (hypertension).
 - Pour préserver la fonction rénale des patients hypertendus diabétiques de type 2 insuffisants rénaux présentant une protéinurie $\geq 0,5$ g/jour (présence d'une quantité anormale de protéines dans les urines) confirmée par des examens biologiques.
 - Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC, médicaments antihypertenseurs) ne convient pas. Si l'insuffisance cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit être modifié pour le Losartan.
 - Chez les patients présentant une hypertension et un épaississement du ventricule gauche. MEDZAR® réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (indication LIFE).

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?
POSOLOGIE :
 Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. Votre médecin décidera de la dose appropriée de MEDZAR® en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre MEDZAR® aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

Patients hypertendus
 La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de MEDZAR® 50 mg). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de MEDZAR® 50 mg ou 1 comprimé de MEDZAR® 100 mg). Si vous avez l'impression que l'effet de MEDZAR® est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Patients hypertendus diabétiques de type 2
 La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de MEDZAR® 50 mg). La dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de MEDZAR® 50 mg ou 1 comprimé de MEDZAR® 100 mg) en fonction de la réponse tensionnelle. Les comprimés de Losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antidiabétiques (tels que les diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alpha ou bêta bloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple sulfonylurée, glitazones et inhibiteurs des glucosidases).

Patients insuffisants cardiaques
 La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de Losartan une fois par jour (1/4 comprimé de MEDZAR® 50 mg). Habituellement, la dose doit être augmentée par paliers chaque semaine (12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine) jusqu'à la dose d'entretien de 50 mg de Losartan une fois par jour (1 comprimé de MEDZAR® 50 mg) en fonction de votre état. Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le Losartan est habituellement associé à un diurétique (médicament qui augmente le passage de l'eau à travers le rein) et/ou digitalique (médicament qui aide le cœur à fonctionner plus efficacement) et/ou bêta bloquant.
 Posologie chez les groupes de patients particuliers
 Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier en début de traitement chez certains patients, comme ceux traités par des diurétiques à doses élevées, ou les patients insuffisants hépatiques

ou les patients de plus de 75 ans. L'utilisation de losartan n'est pas recommandée chez les patients ayant une insuffisance hépatique grave.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :
 Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement sans l'avis de votre médecin.

DURÉE DE TRAITEMENT :
 La durée de traitement sera à déterminer par votre médecin.

ATTENTION !
DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?
 Ne prenez jamais MEDZAR® 50 mg et 100 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants :
 - Si vous êtes allergique (hypersensible) au Losartan ou à l'un des excipients,
 - Si votre fonction hépatique est gravement dégradée,
 - Si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois.

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GENANTS
 Comme tous les médicaments, MEDZAR® 50 mg et 100 mg, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.
 Si vous ressentez l'effet suivant, arrêtez de prendre MEDZAR® et informez votre médecin immédiatement aux urgences de l'hôpital le plus proche :
 - Une réaction allergique sévère (rash, démangeaisons, gonflement du visage, des lèvres pouvant entraîner des difficultés à avaler ou à respirer). C'est un effet secondaire grave, chez plus d'un patient sur 10 000 mais moins d'un patient sur 100. Vous pouvez avoir une hospitalisation en urgence.
 Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec MEDZAR® :
 - Fréquents : Étourdissements, hypotension, faiblesse, fatigue, peu de sueur (hypoglycémie), peur de potassium dans le sang (hyperkaliémie).
 - Peu fréquents : Somnolence, maux de tête, troubles du sommeil, sensations d'oppression (gaspitations), douleur dans la poitrine (gaspésie de poitrine), baisse de la pression artérielle (particulièrement après une perte d'eau excessive, patients en insuffisance cardiaque, traitement par des doses élevées de diurétiques), effet orthostatique lié à la dose (la pression artérielle lors du passage de la position couchée à la position assise), (dyspnée), douleurs abdominales, constipation opiniâtre, diarrhée, nausées, vomissements, démangeaisons (prurit), engourdissement, rash, gonflement local (œdème).
 - Rare : Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite), éruption purpura de Henoch-Schönlein, engourdissement ou picotement (paresthésies), évanouissement (syncope), battements de cœur rapides et irréguliers (fibrillation auriculaire), attaque (AVC), inflammation du foie (hépatite), élévation du taux de l'alanine aminotransférase habituellement se normalise à l'arrêt du traitement.
 - Fréquence indéterminée : diminution du nombre de globules rouges, diminution du nombre de plaquettes, migraine, toux, anomalies de la fonction hépatique, douleurs musculaires, modification de la fonction rénale (qui peut être réversible à l'arrêt du traitement) insuffisance rénale, syndrome pseudo-grippal, urémie, élévation de la créatinine et du potassium patients en insuffisance cardiaque, douleur dorsale et infection urinaire.
 Si vous ressentez un de ces effets mentionnés comme graves ou si vous présentez, ou non mentionnés dans cette notice, des symptômes ou des diarrées, entraînant une perte de poids, consultez votre médecin.

MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI
 Faites attention avec MEDZAR® 50 mg et 100 mg, comprimé pelliculé :
 - Il est important d'éviter votre médicament avant de prendre MEDZAR® 50 mg et 100 mg, comprimé pelliculé.
 - Si vous avez déjà eu un angio-œdème (gonflement du visage, des lèvres, de la gorge) ou si vous avez eu des vomissements importants ou des diarrées, entraînant une perte de liquides et/ou de sels de votre organisme.
 - Si vous prenez des diurétiques (médicaments qui augmentent la quantité d'eau par vos reins) ou si vous faites un régime sans sel pouvant conduire à une perte importante de votre organisme.
 - Si vous avez un rétrécissement ou un blocage des artères rénales ou si vous avez une transplantation rénale.
 - Si votre fonction hépatique est dégradée.
 - Si vous souffrez d'insuffisance cardiaque avec ou sans insuffisance rénale ou d'un sévère constipation. Une attention particulière est nécessaire lorsque vous êtes pris des bêta bloquants.
 - Si vous avez un problème de valves cardiaques ou du muscle cardiaque.
 - Si vous souffrez d'une maladie coronarienne (causée par une réduction de la circulation sanguine aux artères) ou d'une maladie cérébro-vasculaire (causée par une réduction de la circulation sanguine dans le cerveau).
 - Si vous avez une hyperaldostéronisme primaire (un syndrome associé à une sécrétion d'aldostérone suite à une anomalie des glandes surrénales).
 Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de l'être) enceinte. MEDZAR® 50 mg et 100 mg, comprimé pelliculé scabieusement déconseillé en début de grossesse et doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait entraîner des complications à partir de ce stade de la grossesse.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS
Prise d'autres médicaments :
 Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris une ordonnance, les médicaments à base de plantes et les produits naturels, y compris votre pharmacien.
 Prenez des précautions particulières si vous prenez l'un des médicaments

65/100

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.

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT
Composition qualitative et quantitative

Losartan potassique p cp 50 mg
OU 100 mg
 Exipients Q.S.P. 1 comprimé pelliculé

EXPIÉCIENT À EFFET NOTOIRE
 Lactose

Classe pharmaco-thérapeutique
 Le Losartan appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le Losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le Losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type II.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?
 MEDZAR® 50 mg et 100 mg, comprimé pelliculé est utilisé :
 - Pour traiter les patients ayant une pression artérielle élevée (hypertension).
 - Pour préserver la fonction rénale des patients hypertendus diabétiques de type 2 insuffisants rénaux présentant une protéinurie $\geq 0,5$ g/jour (présence d'une quantité anormale de protéines dans les urines) confirmée par des examens biologiques.
 - Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC, médicaments antihypertenseurs) ne convient pas. Si l'insuffisance cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit être modifié pour le Losartan.
 - Chez les patients présentant une hypertension et un épaississement du ventricule gauche. MEDZAR® réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (indication LIFE).

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?
POSOLOGIE :
 Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. Votre médecin décidera de la dose appropriée de MEDZAR® en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre MEDZAR® aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

Patients hypertendus
 La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de MEDZAR® 50 mg). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de MEDZAR® 50 mg ou 1 comprimé de MEDZAR® 100 mg). Si vous avez l'impression que l'effet de MEDZAR® est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Patients hypertendus diabétiques de type 2
 La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de MEDZAR® 50 mg). La dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de MEDZAR® 50 mg ou 1 comprimé de MEDZAR® 100 mg) en fonction de la réponse tensionnelle. Les comprimés de Losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antidiabétiques (tels que les diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alpha ou bêta bloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple sulfonylurée, glitazones et inhibiteurs des glucosidases).

Patients insuffisants cardiaques
 La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de Losartan une fois par jour (1/4 comprimé de MEDZAR® 50 mg). Habituellement, la dose doit être augmentée par paliers chaque semaine (12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine) jusqu'à la dose d'entretien de 50 mg de Losartan une fois par jour (1 comprimé de MEDZAR® 50 mg) en fonction de votre état. Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le Losartan est habituellement associé à un diurétique (médicament qui augmente le passage de l'eau à travers le rein) et/ou digitalique (médicament qui aide le cœur à fonctionner plus efficacement) et/ou bêta bloquant.
 Posologie chez les groupes de patients particuliers
 Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier en début de traitement chez certains patients, comme ceux traités par des diurétiques à doses élevées, ou les patients insuffisants hépatiques

ou les patients de plus de 75 ans. L'utilisation de losartan n'est pas recommandée chez les patients ayant une insuffisance hépatique grave.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :
 Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement sans l'avis de votre médecin.

DURÉE DE TRAITEMENT :
 La durée de traitement sera à déterminer par votre médecin.

ATTENTION !
DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?
 Ne prenez jamais MEDZAR® 50 mg et 100 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants :
 - Si vous êtes allergique (hypersensible) au Losartan ou à l'un des excipients,
 - Si votre fonction hépatique est gravement dégradée,
 - Si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois.

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GENANTS
 Comme tous les médicaments, MEDZAR® 50 mg et 100 mg, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.
 Si vous ressentez l'effet suivant, arrêtez de prendre MEDZAR® et informez votre médecin immédiatement aux urgences de l'hôpital le plus proche :
 Une réaction allergique sévère (rash, démangeaisons, gonflement du visage, des lèvres pouvant entraîner des difficultés à avaler ou à respirer). C'est un effet secondaire qui chez plus d'un patient sur 10 000 mais moins d'un patient sur 1000. Vous pouvez avoir une hospitalisation en urgence.
 Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec MEDZAR® :

- Fréquents : Étourdissements, hypotension, faiblesse, fatigue, peu de sueur (hypoglycémie), trouble du potassium dans le sang (hyperkaliémie).
- Peu fréquents : Somnolence, maux de tête, troubles du sommeil, sensations d'oppression (gaspitations), douleur dans la poitrine (gaspésie de poitrine), baisse de la pression artérielle (particulièrement après une perte d'eau excessive, patients en insuffisance cardiaque, traitement par des doses élevées de diurétiques), effet orthostatique lié à la dose (la pression artérielle lors du passage de la position couchée à la position assise), (dyspnée), douleurs abdominales, constipation opiniâtre, diarrhée, nausées, vomissements, démangeaisons (prurit), engourdissement, rash, gonflement local (œdème).
- Rare : Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite), éruption purpura de Henoch-Schönlein, engourdissement ou picotement (paresthésies), évanouissement (syncope), battements de cœur rapides et irréguliers (fibrillation auriculaire), attaque (AVC), inflammation du foie (hépatite), élévation du taux de l'alanine aminotransférase habituellement se normalise à l'arrêt du traitement.

- Fréquence indéterminée : diminution du nombre de globules rouges, diminution du nombre de plaquettes, migraine, toux, anomalies de la fonction hépatique, douleurs musculaires, modification de la fonction rénale (qui peut être réversible à l'arrêt du traitement) insuffisance rénale, syndrome pseudo-grippal, urémie, élévation de la créatinine et du potassium patients en insuffisance cardiaque, douleur dorsale et infection urinaire.
 Si vous ressentez un de ces effets mentionnés comme graves ou si vous présentez, ou non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI
 Faites attention avec MEDZAR® 50 mg et 100 mg, comprimé pelliculé :
 - Il est important d'éviter votre médicament avant de prendre MEDZAR® 50 mg et 100 mg, comprimé pelliculé.
 - Si vous avez déjà eu un angio-œdème (gonflement du visage, des lèvres, de la gorge) ou si vous avez eu des vomissements importants ou des diarrées, entraînant une perte de liquides et/ou de sels de votre organisme.
 - Si vous prenez des diurétiques (médicaments qui augmentent la quantité d'eau par vos reins) ou si vous faites un régime sans sel pouvant conduire à une perte importante de votre organisme.

- Si vous avez un rétrécissement ou un blocage des artères rénales ou si vous avez une transplantation rénale.
 - Si votre fonction hépatique est dégradée.
 - Si vous souffrez d'insuffisance cardiaque avec ou sans insuffisance rénale ou d'un sévère constipation. Une attention particulière est nécessaire lorsque vous êtes pris des bêta bloquants.
 - Si vous avez un problème de valves cardiaques ou du muscle cardiaque.
 - Si vous souffrez d'une maladie coronarienne (causée par une réduction de la circulation sanguine) ou d'une maladie cérébro-vasculaire (causée par une réduction de la circulation sanguine dans le cerveau).

- Si vous avez une hyperaldostéronisme primaire (un syndrome associé à une sécrétion d'aldostérone suite à une anomalie des glandes surrénales).
 Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de l'être) de MEDZAR® 50 mg et 100 mg, comprimé pelliculé scabieusement déconseillé en début de traitement car il peut être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire à la croissance de l'enfant en cas d'utilisation à partir de ce stade de la grossesse.

PRÉCAUTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS
Prise d'autres médicaments :
 Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris une ordonnance, les médicaments à base de plantes et les produits naturels, y compris votre pharmacien.
 Prenez des précautions particulières si vous prenez l'un des médicaments

LOT : 186
PER : JAN 2025
PPV : 44 DH 00

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 (fraction d'éjection $\leq 35\%$) en association avec le traitement conventionnel comportant inhibiteur de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitalique.

CARDIX 25 mg

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

EFFETS INDESIRABLES :

Les effets indésirables le plus fréquemment observés sont les suivants :

Système nerveux central : étourdissements.

Cardiovasculaires :

- bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;
- oedème (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 : Fluctafénine, sultopride ou cimétidine ;

LOT : 186
PER : JAI 2025
PPV : 44 DH 00

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 (fraction d'éjection $\leq 35\%$) en association avec le traitement conventionnel comportant inhibiteur de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitalique.

CARDIX 25 mg

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

EFFETS INDESIRABLES :

Les effets indésirables le plus fréquemment observés sont les suivants :

Système nerveux central : étourdissements.

Cardiovasculaires :

- bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;
- oedème (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 carvedilol 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 : Fluctafénine, sultopride ou cimétidine ;

LOT : 186
PER : JAN 2025
PPV : 44 DH 00

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 (fraction d'éjection $\leq 35\%$) en association avec le traitement conventionnel comportant inhibiteur de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitalique.

CARDIX 25 mg

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

EFFETS INDESIRABLES :

Les effets indésirables les plus fréquemment observés sont les suivants :

Système nerveux central : étourdissements.

Cardiovasculaires :

- bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;
- oedème (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 :

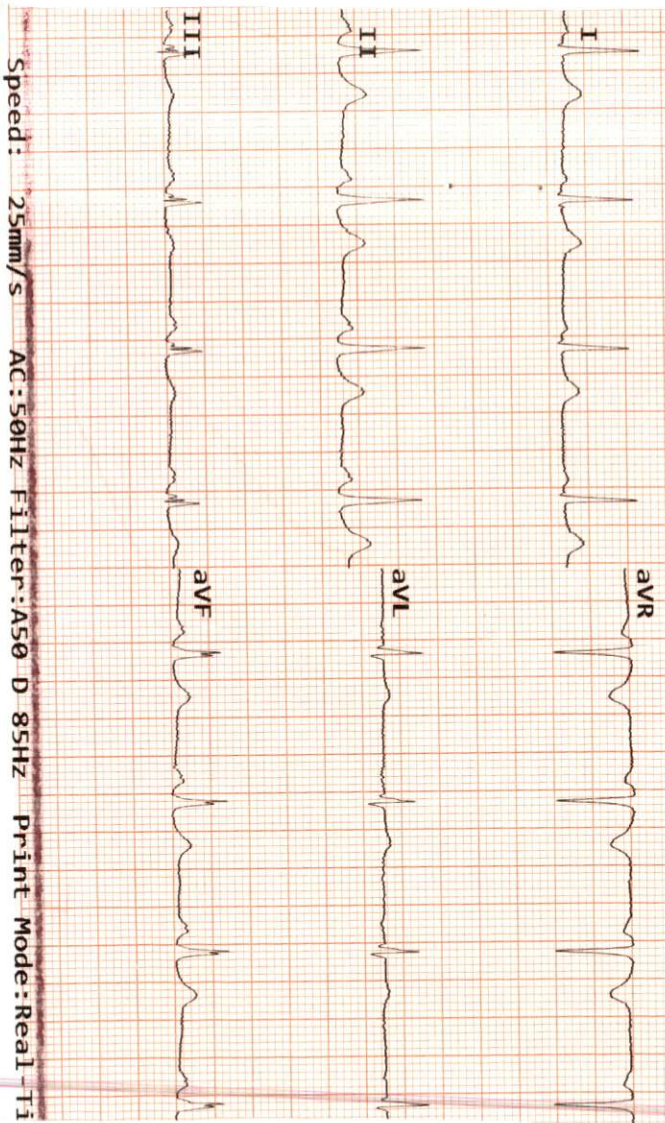
Absolues :

- 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 : Fluctafénine, sultopride ou cimétidine ;

mm/mV

10mm/mV

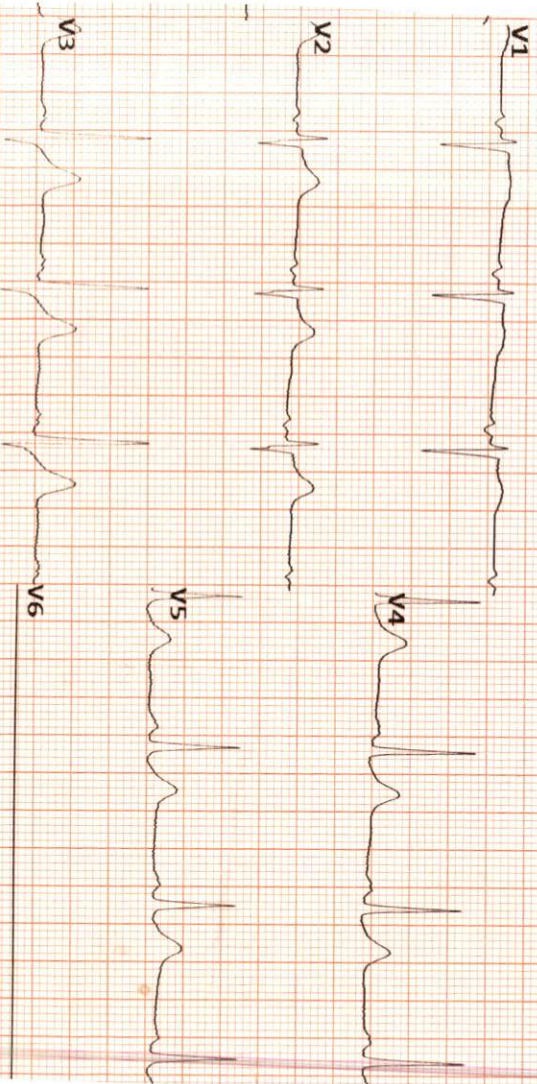
30 05 23



Speed: 25mm/s AC:50Hz Filter:A50 D 85Hz Print Mode:Real-Ti

10mm/mV

10mm/mV



Docteur Mouad CRIQUECH

Cabinet de Consultation et d'explorations
Cardiovasculaires



Électrocardiogramme

Nom : SALHI

Prénom : NAÏFA

Date : 30.5.23