

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 50649 Société : ROYAL AIR MAROC

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : EL GOTTAYE MALIKA

Date de naissance : 01 01 1956

Adresse : HADJKA 04 M. RABII 2 C-Ramp 3 entr 28

n° 65 Hay Hassani

Tél. : 06 74 26 86 10 Total des frais engagés : 3739,6 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. FENCIHAROUNE Driss
Cardiologue - Bithmologue
193 Bd Oum Rabia Casablanca
Tél: 05 22 89 50 80 - 07 77 04 28

Date de consultation : 18/03/2014

Nom et prénom du malade : EL GOTTAYE MALIKA Age : 60

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie :

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 : 15 MAR 2014 Le : 1/1/2014

Signature de l'adhérent(e) : El GOTTAYE MALIKA

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
12/03/24	S + ECO	350,00		DR. BENCHAKROUN DRISS Cardiologue - Bynomologue 193, Bd Oum Rabi Oulha - Casablanca Tel: 05 22 90 00 20 - 07 77 04 78 00

PHARMACIE AL BOUSTANE EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
DR. BENCHAKROUN DRISS Cardiologue - Bynomologue 193, Bd Oum Rabi Oulha - Casablanca Tel: 05 22 90 00 20 - 07 77 04 78 00	12.3.24	1644,30
DR. BENCHAKROUN DRISS Cardiologue - Bynomologue 193, Bd Oum Rabi Oulha - Casablanca Tel: 05 22 90 00 20 - 07 77 04 78 00	12.3.24	145,30

ANALYSES - RADIographies

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
DR. BENCHAKROUN DRISS Cardiologue - Bynomologue 193, Bd Oum Rabi Oulha - Casablanca Tel: 05 22 90 00 20 - 07 77 04 78 00	12/03/24	EDC	800,00
DR. BENCHAKROUN DRISS Cardiologue - Bynomologue 193, Bd Oum Rabi Oulha - Casablanca Tel: 05 22 90 00 20 - 07 77 04 78 00	12/03/24	EDV	800,00

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

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
	</td			

Dr Driss BENCHAKROUNE

Cardiologue - Rythmologue

Diplômé de la faculté de médecine de Rabat

Diplômé en rythmologie de l'université de Bordeaux

Ancien médecin des hôpitaux de Bruxelles

Ancien médecin de l'hôpital militaire de Rabat

دكتور بنشررون ادريس

متخصص في أمراض القلب والشرايين

متخصص في اضطرابات نبضات القلب

خريج كلية الطب بالرباط و بوردو (فرنسا)

طبيب سلبي بمستشفيات بروكسل (بلجيكا)

طبيب سابق بالمشفى العسكري (بالرباط)

CABINET DE CONSULTATIONS ET D'EXPLORATIONS CARDIO-VASCULAIRES

Electrocardiogramme

Echographie cardiaque

trans-thoracique

12/03/2024

ORDONNANCE

Echographie cardiaque
trans-oesophagienne

Echographie doppler
vasculaire

Holter rythmique

Holter tensionnel

Epreuve d'effort

Rythmologie diagnostique.
et interventionnelle

Implantation de pacemaker

Implantation de
défibrillateur

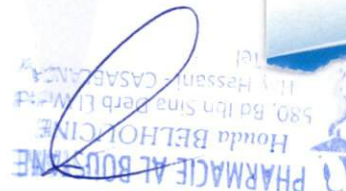
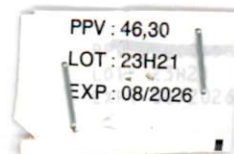
Electrophysiologie
endoéchographique

Exploration des troubles
du rythme cardiaque
et palpitations

Mme EL GOTTYA Malika

MAGMINE 300 mg : 1 comp par jour le soir (1 boite)

D-CURE FORTE : 1 ampoule par 15 jours (1 boite)



Dr. BENCHAKROUNE Driss
Cardiologue - Rythmologue
193, Bd Oum Rabii - Casablanca
Tel: 05 22 90 80 20 - 07 77 04 78
05 22 90 80 20 - 07 77 04 78

193, bd Oum Rabii - 2ème étage - Oulfa - Casablanca
شارع أم الريان - ولفا - البيضاء 193
(au dessus laboratoire ORBIO - Face Lydec)
Tel: 05 22 90 80 20
Portable/WhatsApp : 07 77 04 78 68
06 61 29 13 24
Email : driss.benchakroune@gmail.com



Dr Driss BENCHAKROUNE

Cardiologue - Rythmologue

Diplômé de la faculté de médecine de Rabat

Diplômé en rythmologie de l'université de Bordeaux

Ancien médecin des hôpitaux de Bruxelles

Ancien médecin de l'hôpital militaire de Rabat

دكتور بنشررون ادريس

متخصص في أمراض القلب والشرايين

متخصص في اضطرابات نبضات القلب

خريج كلية الطب بالرباط و بوردو (فرنسا)

طبيب سابق بمستشفيات بروكسل (بلجيكا)

طبيب سابق بالمستشفى العسكري (بالرباط)

CABINET DE CONSULTATIONS ET D'EXPLORATIONS CARDIO-VASCULAIRES

Electrocardiogramme

Echographie cardiaque
trans-thoracique

Echographie cardiaque
trans-oesophagienne

Echographie doppler
vasculaire

Holter rythmique

Holter tensionnel

Epreuve d'effort

Rythmologie diagnostique.
et interventionnelle

Implantation de pacemaker

Implantation de
défibrillateur

Electrophysiologie
endocavitaire

Exploration des troubles
du rythme cardiaque
et palpitations

12/03/2024

ORDONNANCE

Mme EL GOTTYA Malika

**COVERAM 5/5 mg : 1 comp par jour le matin (ou ARTEMON 5/5
mg)**

CARDENSIEL 2.5 mg : 1 comp. par jour le matin

KARDEGIC 75 mg : 1 sachet par jour au repas de midi

(TRAITEMENT DE 06 MOIS / ne pas arrêter sans avis médical)

- Prochain RDV : 06 mois (le ... 12.09.2024)

1644.30

INPE 092004415

193, bd Oum Rabii - 2ème étage - Oulfa Casablanca
شارع أم الريـعـ - ولـفـاـ - الـبـيـضـ
(au dessus laboratoire ORBIO - Face Lydec)

Tel: 05 22 90 80 20

Portable/WhatsApp : 07 77 04 78 68

06 61 29 13 24

Email : driss.benchakroune@gmail.com





KARDEGIC® 75mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine

poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

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

- Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la lire. • 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.

1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOGÉNÉ/INHIBiteur DE L'AGGRÉGATION PLAQUETTAIRE, HÉPARINE EXCLUE.

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récidives d'accidents ischémiques cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas détourner un traitement par KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose sans l'accord de votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :

- si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens - AINS).
- si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour;
- si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS).
- si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou duodénum.
- si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens).
- si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements,
- si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur,
- si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

- si vous avez une maladie hérititaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,
 - si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),
 - si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles),
 - si vous avez une maladie des reins ou du foie,
 - si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),
 - si vous avez des réactions abondantes.
- Des symptômes de reye, parallèles très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose



s le ventre peuvent survenir. Le risque sonnes aigües, chez les personnes de l'ulcère de l'estomac et en cas d'édématisants et KARDEGIC 75 mg, nédialement votre médecin en cas de

faibles doses, et ce même lorsque la même mineure, est envisagée.

... paragraphe ci-dessus. Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin. KARDEGIC ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements.

Liisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdiens.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose en même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'hématose ou du duodénum,
- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,
- un autre médicament à base de benzboromane ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),
- un autre médicament à base d'anagrelide (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),
- le ticagrelor en dehors des indications validées,
- un autre médicament à base de défibrotide (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),
- nicorandil (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine).

Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :

- mitotrectate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/ semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers),
- topiques gastro-intestinaux, antiacides et adsorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),
- anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),
- anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre),
- ticagrelor (dans les indications validées),
- cobénémif,
- ibrutinib,
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),
- médicaments mixtes adrénergiques-sérotoninergiques.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre un autre médicament.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose avec des aliments, boissons et/ou tabac

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de lésions au niveau gastro-intestinal.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

Grossesse : Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). Ne prendre AUCUN AUTRE médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

Jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialisé



KARDEGIC® 75mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

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.

1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ET DANS QUels CAS EST-IL UTILISé ?

Classification pharmaco-thérapeutique :

ANTI-THROMBOGÈNE/INHIBITEUR DE L'AGGREGATION PLAQUETTAIRE, HÉPARINE EXCLUE

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose agit sur les plaquettes présentes

dans le sang et permet de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récidives d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose sans l'accord de votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :

- si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = ANS).
- si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour.

si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des réactions nasales associées à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les ANS).

si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum.

si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens).

si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements.

si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur.

si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

- si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges.
- si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite).

si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles).

si vous avez une maladie des reins ou du foie.

si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée).

si vous avez des réactions abondantes.

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

ne doit pas

Pendant le
de survien-
table pour
poudre à
s'envoyer

Si vous

l'aspirine augmen-
dernière prise de ce médicament date de

Prévenez votre

médecin, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

Enfants et adolescents

Voir paragraphe ci-dessus. Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin. KARDEGIC ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Veuillez prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ou d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = ANS).

La prise de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements.

Liisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïden.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous devez pas prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose en même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'hémostase ou du duodénum,

- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,

- un autre médicament à base de benzimadzénone ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter l'acné),

- un autre médicament à base d'anagréline (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),

- le "ticagrelor en dehors des indications validées,

- un autre médicament à base de défibrétolite (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),

- nicardipin (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine),

Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :

- methotréxate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers),

- topiques gastro-intestinaux, antiacides et absorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),

- anticogulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),

- anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre),

- ticagrelor (dans les indications validées),

- cobimé替林, cibenzimé替林, ibutinib,

- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),

- médicaments mixtes adrénergiques-sérotoninergiques.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre autre médicament.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose avec des aliments, boissons et de l'alcool

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de lésions au niveau gastro-intestinal.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou si vous allez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

Grossesse : Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). Ne prendre AUCUN

AUTRE médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

*Jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialisé

LOT : 24E001
PER. : 05/2025

KARDEGIC 75 MG
SACHETS B30

P.P.V. : 30DH70

118000 061847

nt survient. Le ris-
iez les personnes
mac et en cas
KARDEGIC 75 mg
otre médecin et

25, et le même

entiste de la pa-

ent de l'opéra-

effets indésirables.

Enfants et adolescen-

ts. Voir paragraphe ci-dessus. Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin. KARDEGIC ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Veuillez

prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ou d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = ANS).

La prise de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets

indésirables, notamment les saignements.

Liisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer

que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non

stéroïden.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous devez pas prendre KARDEGIC 75 mg, poudre

pour solution buvable en sachet-dose en même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent

- d'hémostase ou du duodénum,

- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,

- un autre médicament à base de benzimadzénone ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter l'acné),

- un autre médicament à base d'anagréline (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),

- le "ticagrelor en dehors des indications validées,

- un autre médicament à base de défibrétolite (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie

- dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),

- nicardipin (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine),

- informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :

- methotréxate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers),

- topiques gastro-intestinaux, antiacides et absorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),

- anticogulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),

- anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre),

- ticagrelor (dans les indications validées),

- cobimé替林, cibenzimé替林, ibutinib,

- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),

- médicaments mixtes adrénergiques-sérotoninergiques.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre autre médicament.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose avec des aliments, boissons et de l'alcool

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de lésions au niveau gastro-intestinal.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou si vous allez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse,

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

Grossesse : Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). Ne prendre AUCUN

AUTRE médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

*Jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialisé



KARDEGIC® 75mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

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.

1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ET DANS QUels CAS EST-IL UTILISé ?

Classification pharmaco-thérapeutique :

ANTI-THROMBOGÈNE/INHIBITEUR DE L'AGGREGATION PLAQUETTAIRE, HÉPARINE EXCLUE

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose agit sur les plaquettes présentes

dans le sang et permet de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récidives d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose sans l'accord de votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :

- si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = ANS).

si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour,

si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des réactions nasales associées à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les ANS).

si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum.

si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens),

si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements.

si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur.

si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

- si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,

si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),

si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles),

si vous avez une maladie des reins ou du foie,

si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),

si vous avez des réactions abondantes.

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

ne doit pas

Pendant le
de survien-
table pour
poudre à
s'ouvrir

Si vous le

l'aspirine augmen-
dernière prise de ce médicament date de :

Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésie

medicamenteux, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

Enfants et adolescents

Voir paragraphe ci-dessus.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin

KARDEGIC ne doit pas être

administré aux enfants et aux adolescents.

Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. V

pas prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose avec d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (il

comprend par exemple :

qui entraîner à

votre médecin à

à votre phar-

sachet-dose

pourraient entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets

indésirables, notamment les saignements.

Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assu-

que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non

stéroïdiens.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous devez pas prendre KARDEGIC 75 mg, poudre

pour solution buvable en sachet-dose en même temps que :

un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent

d'hémostase ou du duodénum,

un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier

sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de

l'aspirine et du clopidogrel,

un autre médicament à base de benzimidarone ou probénécide (médicaments utilisés pour

traiter l'ulcère),

un autre médicament à base d'anagrelide (médicament utilisé pour diminuer le nombre de

plaquettes dans le sang),

le ticagrelor en dehors des indications validées,

un autre médicament à base de défibrotide (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie

dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),

niacindrol (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine),

Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :

methotréxate utilisé à des doses supérieures à 20 mg /semaine (médicament utilisé pour traiter

certains cancers),

topiques gastro-intestinaux, antiacides et absorbants (médicaments utilisés pour traiter les

douleurs digestives ou les ulcères digestifs),

anti-coagulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),

anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la

fièvre),

ticagrelor (dans les indications validées),

cobimé替林,

ibrutinib,

un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la

dépression ou les troubles anxieux),

médicaments mixtes adrénergiques-sérotoninergiques.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avec récemment pris ou pourriez prendre

autre médicament.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose avec des aliments, boissons

et de l'alcool

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de

lésions au niveau gastro-intestinal.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou allez l'être, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse,

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

Grossesse : Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). Ne prendre AUCUN

AUTRE médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

*Jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste

LOT : 24E001
PER. : 05/2025

KARDEGIC 75 MG
SACHETS B30

P.P.V. : 30DH70

118000 061847

nt survient. Le ris-
iez les personnes
mac et en cas
KARDEGIC 75 m
otre médecin et

25, et le même
entiste de la p

ent de prendre ce

avant de prendre ce

prévenez votre méde

ce médicament

118001 130078

30 companies

OVERAM® 5mg/5mg
éritrodopuril arginine / amiodipine

مبلغ / 5 مبلغ جبارات

٥/١٠٠

کوہ فہریم®

١٠

کوفیرام® 10 مگ/لیٹر جات

بپر انڈو ہریل ارجمندین / املا ڈیپین

أخذ هذا الدواء، لأنها تحتوي على معلومات هامة لك.

بـ أو الصيدلاني أو المرض (٥).
جـوز إطلاعهـ علىـ مـشـاهـةـ لـشـفـعـهـ آخـرـ، حـقـيـ وـكـانـتـ الـأـعـراـضـ مـشـاهـةـ، فـقـدـ تـلـحـقـ بـ الـفـرـزـ.

في الآثار الجانبية المحتملة؟»

- ١- ملحوظة السيدة:
- ٢- ما هي كوكبها؟
- ٣- ما هي الكوكبات التي يعيش فيها قبل أخذ كوكبها جيداً؟
- ٤- ما هي الأذى الجللية المختلطة؟
- ٥- كم يبلغ كوكبها؟
- ٦- محتوى العبرة ومعلومات إضافية

وذلك لأن المقرب بروت ومسمهي قد سيسعون لإنقاذ معلم هذه الأكاديمية، المادحة العالمة مما قد يحيط به.

87001 130078

A standard linear barcode is positioned horizontally across the page, consisting of vertical black bars of varying widths on a white background.

30 companies

OVERAM® 5mg/5mg
éndopuríl arginina / amiodipine

مبلغ / 5 مبلغ جبارات

٥ ملء / ملء جبات

کوہ فہریم®

١٥٤١

کوفیرام® 10 میلیگرام/10 میلیگرام جیات

بیانات و سریل آرچیتین / آنلودین

أخذ هذا الدواء، لأنها تحتوي على معلومات هامة لك.

ب أو الصيدلاني أو الممرض (5).
تجوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر، حتى وإن كانت الأعراض مشابهة. فقد تتحقق به الشرر. طبيب أو الصيدلاني. هنا ينطبق أيضاً على جميع الآثار المانعة الغير المدملي بها في هذه الشترة. (النظر إلى

سي الاثار الجانبية المحتملة؟»

- ١- ملحوظة السيدة:
- ٢- ما هي كوكبها؟
- ٣- ما هي الكوكبات التي يعيش فيها قبل أخذ كوكبها جيداً؟
- ٤- ما هي الأذى الجللية المختلطة؟
- ٥- كم يبلغ كوكبها؟
- ٦- محتوى العبرة ومعلومات إضافية

العمل، الرأي والكلمة

118001 130078

30 companies

OVERAM® 5mg/5mg
éritrodopuril arginine / amiodipine

ملنے / 5 ملنے جیانت

٥ ملء / ملء جبات

کوہ فوجاں®

١٠

جذبات 10 نزدیکی 10 جوانان [®] کو فریتام

پیران و پیرل آذربایجان / آملودیهین

أخذ هذا الدواء، لأنها تحتوي على معلومات هامة لك.

طبس أو الصيدلاني أو المرض).
طبعوا أطلاعه المنشورة، فلقد تحقق به الضرر،
حيث وأن كانت الأعراض مشابهة، فلقد تأثر به الشخص.

سي الاثار الجانبية المحتملة؟»

٦- محتوى المعرفة و المعلومات اضافية

٥- كل بحث كوفيام جيداً

٤- ما هي الآثار المائية للمناجات؟

٣- كيف يرتبط كوفيام جيداً

٢- ما هو كوفيام جيداً

١- ما هو كوفيام جيداً

٠- مفهوم المعرفة و المعلومات اضافية

٦. محتوى المعرفة ومعلومات إضافية
٥. كتب بحفظ كوفاهم، حملها
٤. تعلم مفهوم

١- ما هو كوكبنا، هل هي إلهة حلالٌ يُستعمل؟
الكتلة المادية البالغة: مبنية للذريعة المخواة للأجهشين (C09BB04 : ATC)
توكود

الإمام علي بن أبي طالب عليهما السلام

87001 130078

A standard linear barcode is located in the bottom right corner of the page.

30 companies

OVERAM® 5mg/5mg
éndopuríl arginina / amiodipine

ملغ / 5 ملغ جیات

٥٠٠ جیات

کوہ فہرست
®

١٥١٠

کوفیراء® 10 میٹر / 10 میٹر جیات

بیانات و سریل آرچین / آنلودین

أخذ هذا الدواء، لأنها تحتوي على معلومات هامة لك.

بأو الصيدلاني أو الممرض (٤).
ظهور أطلاعه لشخص آخر، حتى وإن كانت الأعراض مشابهة، فقد تتحقق به الشرر.
طبع أو الصيدلاني أو الممرض (٤).

سي الاثار الجانبية المحتملة؟»

- ٦- متحف العبرة وعلوم اسطولية
- ٥- كتب بخط كوفي مبهم
- ٤- ناهي الأذى بالبلية للحافظ
- ٣- تذكرة بخط كوفي، مبهم
- ٢- ما هي المخطوطات التي ينبع منها معرفتها قبل امداد كوفيام جيداً
- ١- ما هي كوفيام جيداً في آية حاله يستعمل

العمل، الرأي والكلمة

118001 130078

30 companies

OVERAM® 5mg/5mg
éritrodopuril arginine / amiodipine

مبلغ / 5 مبلغ جیانت

٥ ملء / ملء جبات

کوہ فہریم®

١٥٤١

کو فیرام® 10 میٹر / 10 میٹر جیات

بیانات و سریل آرچیتین / آنلودین

أخذ هذا الدواء، لأنها تحتوي على معلومات هامة لك.

بس أو الصبياني أو المرض (٥).

مع الطبيب أو الصيدلاني. هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجاذبية الغير المرغوب بها في هذه الشرة. النظر إلى

وبحسب عدم تosalor العرب لفوت (البيون (البيون) وعدهم من قبل القيادات التي تتosalor كفراهم حسب وذلك لأن العرب هروت وعدهم قد يرسون (رفاع) معمل إسلام الألويين، الماء العالى، مما قد يرسون على متوجه فى الشارع الملاطف لهم لأخوههم

العمل الإقطاعي والسلفونية، أو كفت حمالاً أو سرقة، أو تهديدات، بذلك شامل أو كفت تحطيم العمل، فالطلاب تسبحه ملبيك أو

العمل على تطوير وتنمية قدرات ومهارات المعلم في إعداد وتقديم دروسه الدراسية.

عازفه سوی پیشنهاد طبله را که نهاد تقطیعی باشد که این طبله علی امداد کویام جهه قبل سلوب العمل او بعمر و دفعه هیچ

النفع بأحد كورنام حبة في بداية العمل، كما أنه قد يؤدي إلى إصابات وضيقة للجهاز عند استعماله.

الإمام شافعى سانت من المحقق
الذى ألبخه أبا الحسن، بهذه الباب
الذى ألبخه أبا الحسن، بهذه الباب

208, 00

في الآثار الجانبية المحتملة؟)

COMING OF AGE IN THE 1960S

هذه التشریف:

ما هو المفهوم الذي يطلق عليه حالة يستعمل؟
ما هي المعلومات التي يتبيني مورثتها قبل أمي؟ كم يوماً جرى؟

معنى العبرة ومعاهم إضافية

ما هو كوكبكم، جهة وفي أيّة حالٍ يُعمل؟
الملائكة الصالحة: هنّظ الخيرة المخلّة للأجيال (EC)

د. C09BB04 : ATC: كوفادام، حقن لعلاج ارتفاع الضغط الشريانى وأدوى لعلاج أمراض القلب.

118001 130078

30 companies

OVERAM® 5mg/5mg
éritrodopuril arginine / amiodipine

مبلغ / 5 مبلغ جیانت

مبلغ / 5 مبلغ جبات

کوہ فہریم®

١٥٤١

کو فیرام® 10 میٹر / 10 میٹر جیات

بیانات و سریل آرچیتین / آنلودین

أخذ هذا الدواء، لأنها تحتوي على معلومات هامة لك.

بس أو الصبياني أو المرض (٥).

مع الطبيب أو الصيدلاني هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجاذبية الغير المرغوب بها في هذه الشرة (النظر إلى

وبحسب عدم تosalor العرب لفوت (البيون (البيون) وعدهم من قبل القيادات التي تتosalor كفراهم حسب وذلك لأن العرب هروت وعدهم قد يرسون (رفاع) معمل نسخة الأسلوبين، الماء العالى، مما قد يرسون على متوجه فى التالية المعاشر لهم (لوكريم

العمل الإقطاعي والسلفونية، أو كفت حمالاً أو سرقة، أو تهديد، أو تهديد بالقتل، فالناس يعيشون في ظل يخافون فيه.

العمل على تطوير وسائل الاتصال والاتصالات في العالم العربي.

عازفه سوی پیشنهاد طبله را که نسبت نظمه‌های باشکوه از آن می‌شود و قویه است،
جذب این تأثیر طبله را که نسبت نظمه‌های باشکوه از آن می‌شود و قویه است،

النفع بأحد كورنام حبة في بداية العمل، كما أنه قد يؤدي إلى إصابات وضيقة للجهاز عند استعماله.

الإمام شافعى سانت من المحقق
الذى ألبخه أبا الحسن، بهذه الباب
الذى ألبخه أبا الحسن، بهذه الباب

أطمن طبعك أن كتب دروسك أو شهادتك الابتدائية
أطمن طبعك أن كتب دروسك أو شهادتك الابتدائية
أطمن طبعك أن كتب دروسك أو شهادتك الابتدائية

208, 00

في الآثار الجانبية المحتملة؟)

١٥. محتوى المعرفة و المعلومات اخلاقية

١٤. تطبيق بحثي كفؤ في حل مشكلة اجتماعية

١٣. تطوير بحثي كفؤ في حل مشكلة اجتماعية

١٢. تطوير بحثي كفؤ في حل مشكلة اجتماعية

١١. تطوير بحثي كفؤ في حل مشكلة اجتماعية

١٠. تطوير بحثي كفؤ في حل مشكلة اجتماعية

٩. تطوير بحثي كفؤ في حل مشكلة اجتماعية

٨. تطوير بحثي كفؤ في حل مشكلة اجتماعية

٧. تطوير بحثي كفؤ في حل مشكلة اجتماعية

٦. تطوير بحثي كفؤ في حل مشكلة اجتماعية

٥. تطوير بحثي كفؤ في حل مشكلة اجتماعية

٤. تطوير بحثي كفؤ في حل مشكلة اجتماعية

٣. تطوير بحثي كفؤ في حل مشكلة اجتماعية

٢. تطوير بحثي كفؤ في حل مشكلة اجتماعية

١. تطوير بحثي كفؤ في حل مشكلة اجتماعية

١- ما هو كوفاهم حبة في آلة حبال تسلسل؟
الآلة: العلبة المعدنية، ينبع المعنون المسؤولة للأجهزة (IEC) وعمر (ATC).
كوفاهم: C09B04: ATC.
تتحقق كوفاهم الاتصال (الاتصال الشريطي) وأنواع أمراض الشريان التاجي المستتر (أي مال
بإمكان المرض الدخول) سببها العروق والarteries والأوردة طريقة مشهورة أن ينبعوا كـ الـ الشريان
وأصله من كوفاهم حبة، مثلاً، ملحوظة العلبة المعدنية بالـ الشريان.

CARDENSIEL est habituellement utilisé dans le cadre d'un traitement au long cours.

Chez l'adulte, y compris les personnes âgées :

Le traitement par bisoprolol doit être instauré à faible dose et augmenté progressivement.

Votre médecin décidera de l'augmentation de la dose à appliquer, en général selon le schéma suivant :

- 1,25 mg de bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 2,5 mg de bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 5 mg de bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 10 mg de bisoprolol une fois par jour en traitement d'entretien (en continu)

La dose quotidienne maximale recommandée est de 10 mg de bisoprolol.

Selon votre tolérance au médicament, votre médecin pourra également décider de prolonger l'intervalle entre les augmentations de dose ou si vous ne tolérez plus le médicament, il pourra être nécessaire de réduire à nouveau la dose ou d'interrompre le traitement. Votre médecin vous indiquera la marche à suivre.

Si vous devez arrêter totalement le traitement, votre médecin vous conseillera généralement de réduire progressivement la dose, faute de quoi vous pourriez avoir des symptômes de sevrage.

Si vous avez pris plus de CARDENSIEL que vous n'auriez dû :

Prévenez immédiatement votre médecin qui décidera des mesures à prendre.

Les symptômes de surdosage peuvent être un ralentissement du rythme cardiaque, des difficultés respiratoires sévères, des vertiges ou des tremblements (dûs à la baisse du taux de sucre dans le sang).

Si vous oubliez de prendre CARDENSIEL :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez la dose habituelle le matin suivant.

Si vous arrêtez de prendre CARDENSIEL :

N'interrompez aucun cas le traitement par CARDENSIEL si votre médecin ne vous a pas conseillé de le faire. Dans le cas contraire, votre état de santé pourrait se détériorer fortement.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Afin d'éviter les réactions graves, consultez un médecin immédiatement si un effet indésirable devient sévère, survient brusquement ou s'aggrave rapidement.

Les effets indésirables les plus graves sont ceux touchant les fonctions cardiaques :

- ralentissement du rythme cardiaque (plus de 1 personne sur 10)
- aggravation de l'insuffisance cardiaque (moins de 1 personne sur 10)
- rythme cardiaque lent ou irrégulier (moins de 1 personne sur 100)

Si vous avez des vertiges ou si vous vous sentez faible, ou encore si vous avez des difficultés à respirer, contactez votre médecin dès que possible.

Les autres effets indésirables sont répertoriés ci-dessous en fonction de leur fréquence :

Fréquent (moins de 1 personne sur 10) :

- fatigue, épaissement, vertiges, maux de tête,
- sensation de refroidissement ou d'engourdissement dans les mains et les pieds
- pression artérielle basse
- troubles gastro-intestinaux tels que nausées, vomissements, diarrhée ou constipation,

Peu fréquent (moins de 1 personne sur 100) :

- troubles du sommeil
- dépression
- vertiges lors du passage à la position debout
- gêne respiratoire chez les personnes ayant un asthme ou des problèmes respiratoires chroniques
- faiblesse musculaire, crampes

Rare (moins de 1 personne sur 1000) :

- troubles de l'audition
- rhinite allergique
- diminution de la sécrétion de larmes
- inflammation du foie pouvant causer un jaunissement de la peau ou du blanc des yeux
- résultats d'analyses anormaux
- réactions allergiques à type de démangeaisons, bouffées de chaleur, éruptions cutanées

Vous devez immédiatement consulter votre médecin si vous présentez des réactions allergiques plus sévères, pouvant impliquer un gonflement au niveau du visage, du cou, de la langue, de la bouche ou de la gorge ou des difficultés respiratoires.

- troubles de l'érection
- cauchemars, hallucinations
- perte de connaissance

Très rare (moins de 1 personne sur 10 000) :

- irritation et rougeur de l'œil (conjonctivite)
- chute des cheveux
- apparition ou aggravation d'une affection cutanée squameuse (psoriasis) ; éruption psoriasiforme.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER CARDENSIEL ?



118001 100879

Cardensiel® 2,5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 50,70 DHS

7862160246

CARDENSIEL est habituellement utilisé dans le cadre d'un traitement au long cours.

Chez l'adulte, y compris les personnes âgées :

Le traitement par bisoprolol doit être instauré à faible dose et augmenté progressivement.

Votre médecin décidera de l'augmentation de la dose à appliquer, en général selon le schéma suivant :

- 1,25 mg de bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 2,5 mg de bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 5 mg de bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 10 mg de bisoprolol une fois par jour en traitement d'entretien (en continu)

La dose quotidienne maximale recommandée est de 10 mg de bisoprolol.

Selon votre tolérance au médicament, votre médecin pourra également décider de prolonger l'intervalle entre les augmentations de dose ou si vous ne tolérez plus le médicament, il pourra être nécessaire de réduire à nouveau la dose ou d'interrompre le traitement. Votre médecin vous indiquera la marche à suivre.

Si vous devez arrêter totalement le traitement, votre médecin vous conseillera généralement de réduire progressivement la dose, faute de quoi vous pourriez avoir des symptômes de sevrage.

Si vous avez pris plus de CARDENSIEL que vous n'auriez dû :

Prévenez immédiatement votre médecin qui décidera des mesures à prendre.

Les symptômes de surdosage peuvent être un ralentissement du rythme cardiaque, des difficultés respiratoires sévères, des vertiges ou des tremblements (dûs à la baisse du taux de sucre dans le sang).

Si vous oubliez de prendre CARDENSIEL :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez la dose habituelle le matin suivant.

Si vous arrêtez de prendre CARDENSIEL :

N'interrompez aucun cas le traitement par CARDENSIEL si votre médecin ne vous a pas conseillé de le faire. Dans le cas contraire, votre état de santé pourrait se détériorer fortement.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Afin d'éviter les réactions graves, consultez un médecin immédiatement si un effet indésirable devient sévère, survient brusquement ou s'aggrave rapidement.

Les effets indésirables les plus graves sont ceux touchant les fonctions cardiaques :

- ralentissement du rythme cardiaque (plus de 1 personne sur 10)
- aggravation de l'insuffisance cardiaque (moins de 1 personne sur 10)
- rythme cardiaque lent ou irrégulier (moins de 1 personne sur 100)

Si vous avez des vertiges ou si vous vous sentez faible, ou encore si vous avez des difficultés à respirer, contactez votre médecin dès que possible.

Les autres effets indésirables sont répertoriés ci-dessous en fonction de leur fréquence :

Fréquent (moins de 1 personne sur 10) :

- fatigue, épaissement, vertiges, maux de tête,
- sensation de refroidissement ou d'engourdissement dans les mains et les pieds
- pression artérielle basse
- troubles gastro-intestinaux tels que nausées, vomissements, diarrhée ou constipation,

Peu fréquent (moins de 1 personne sur 100) :

- troubles du sommeil
- dépression
- vertiges lors du passage à la position debout
- gêne respiratoire chez les personnes ayant un asthme ou des problèmes respiratoires chroniques
- faiblesse musculaire, crampes

Rare (moins de 1 personne sur 1000) :

- troubles de l'audition
- rhinite allergique
- diminution de la sécrétion de larmes
- inflammation du foie pouvant causer un jaunissement de la peau ou du blanc des yeux
- résultats d'analyses anormaux
- réactions allergiques à type de démangeaisons, bouffées de chaleur, éruptions cutanées

Vous devez immédiatement consulter votre médecin si vous présentez des réactions allergiques plus sévères, pouvant impliquer un gonflement au niveau du visage, du cou, de la langue, de la bouche ou de la gorge ou des difficultés respiratoires.

- troubles de l'érection
- cauchemars, hallucinations
- perte de connaissance

Très rare (moins de 1 personne sur 10 000) :

- irritation et rougeur de l'œil (conjonctivite)
- chute des cheveux
- apparition ou aggravation d'une affection cutanée squameuse (psoriasis) ; éruption psoriasiforme.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER CARDENSIEL ?



118001 100879

Cardensiel® 2,5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 50,70 DHS

7862160246

CARDENSIEL est habituellement utilisé dans le cadre d'un traitement au long cours.

Chez l'adulte, y compris les personnes âgées :

Le traitement par bisoprolol doit être instauré à faible dose et augmenté progressivement.

Votre médecin décidera de l'augmentation de la dose à appliquer, en général selon le schéma suivant :

- 1,25 mg de bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 2,5 mg de bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 5 mg de bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 10 mg de bisoprolol une fois par jour en traitement d'entretien (en continu)

La dose quotidienne maximale recommandée est de 10 mg de bisoprolol.

Selon votre tolérance au médicament, votre médecin pourra également décider de prolonger l'intervalle entre les augmentations de dose ou si vous ne tolérez plus le médicament, il pourra être nécessaire de réduire à nouveau la dose ou d'interrompre le traitement. Votre médecin vous indiquera la marche à suivre.

Si vous devez arrêter totalement le traitement, votre médecin vous conseillera généralement de réduire progressivement la dose, faute de quoi vous pourriez avoir des symptômes de sevrage.

Si vous avez pris plus de CARDENSIEL que vous n'auriez dû :

Prévenez immédiatement votre médecin qui décidera des mesures à prendre.

Les symptômes de surdosage peuvent être un ralentissement du rythme cardiaque, des difficultés respiratoires sévères, des vertiges ou des tremblements (dûs à la baisse du taux de sucre dans le sang).

Si vous oubliez de prendre CARDENSIEL :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez la dose habituelle le matin suivant.

Si vous arrêtez de prendre CARDENSIEL :

N'interrompez aucun cas le traitement par CARDENSIEL si votre médecin ne vous a pas conseillé de le faire. Dans le cas contraire, votre état de santé pourrait se détériorer fortement.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Afin d'éviter les réactions graves, consultez un médecin immédiatement si un effet indésirable devient sévère, survient brusquement ou s'aggrave rapidement.

Les effets indésirables les plus graves sont ceux touchant les fonctions cardiaques :

- ralentissement du rythme cardiaque (plus de 1 personne sur 10)
- aggravation de l'insuffisance cardiaque (moins de 1 personne sur 10)
- rythme cardiaque lent ou irrégulier (moins de 1 personne sur 100)

Si vous avez des vertiges ou si vous vous sentez faible, ou encore si vous avez des difficultés à respirer, contactez votre médecin dès que possible.

Les autres effets indésirables sont répertoriés ci-dessous en fonction de leur fréquence :

Fréquent (moins de 1 personne sur 10) :

- fatigue, épaissement, vertiges, maux de tête,
- sensation de refroidissement ou d'engourdissement dans les mains et les pieds
- pression artérielle basse
- troubles gastro-intestinaux tels que nausées, vomissements, diarrhée ou constipation,

Peu fréquent (moins de 1 personne sur 100) :

- troubles du sommeil
- dépression
- vertiges lors du passage à la position debout
- gêne respiratoire chez les personnes ayant un asthme ou des problèmes respiratoires chroniques
- faiblesse musculaire, crampes

Rare (moins de 1 personne sur 1000) :

- troubles de l'audition
- rhinite allergique
- diminution de la sécrétion de larmes
- inflammation du foie pouvant causer un jaunissement de la peau ou du blanc des yeux
- résultats d'analyses anormaux
- réactions allergiques à type de démangeaisons, bouffées de chaleur, éruptions cutanées

Vous devez immédiatement consulter votre médecin si vous présentez des réactions allergiques plus sévères, pouvant impliquer un gonflement au niveau du visage, du cou, de la langue, de la bouche ou de la gorge ou des difficultés respiratoires.

- troubles de l'érection
- cauchemars, hallucinations
- perte de connaissance

Très rare (moins de 1 personne sur 10 000) :

- irritation et rougeur de l'œil (conjonctivite)
- chute des cheveux
- apparition ou aggravation d'une affection cutanée squameuse (psoriasis) ; éruption psoriasiforme.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER CARDENSIEL ?



118001 100879

Cardensiel® 2,5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 50,70 DHS

7862160246

CARDENSIEL est habituellement utilisé dans le cadre d'un traitement au long cours.

Chez l'adulte, y compris les personnes âgées :

Le traitement par bisoprolol doit être instauré à faible dose et augmenté progressivement.

Votre médecin décidera de l'augmentation de la dose à appliquer, en général selon le schéma suivant :

- 1,25 mg de bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 2,5 mg de bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 5 mg de bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 10 mg de bisoprolol une fois par jour en traitement d'entretien (en continu)

La dose quotidienne maximale recommandée est de 10 mg de bisoprolol.

Selon votre tolérance au médicament, votre médecin pourra également décider de prolonger l'intervalle entre les augmentations de dose ou si vous ne tolérez plus le médicament, il pourra être nécessaire de réduire à nouveau la dose ou d'interrompre le traitement. Votre médecin vous indiquera la marche à suivre.

Si vous devez arrêter totalement le traitement, votre médecin vous conseillera généralement de réduire progressivement la dose, faute de quoi vous pourriez avoir des symptômes de sevrage.

Si vous avez pris plus de CARDENSIEL que vous n'auriez dû :

Prévenez immédiatement votre médecin qui décidera des mesures à prendre.

Les symptômes de surdosage peuvent être un ralentissement du rythme cardiaque, des difficultés respiratoires sévères, des vertiges ou des tremblements (dûs à la baisse du taux de sucre dans le sang).

Si vous oubliez de prendre CARDENSIEL :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez la dose habituelle le matin suivant.

Si vous arrêtez de prendre CARDENSIEL :

N'interrompez aucun cas le traitement par CARDENSIEL si votre médecin ne vous a pas conseillé de le faire. Dans le cas contraire, votre état de santé pourrait se détériorer fortement.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Afin d'éviter les réactions graves, consultez un médecin immédiatement si un effet indésirable devient sévère, survient brusquement ou s'aggrave rapidement.

Les effets indésirables les plus graves sont ceux touchant les fonctions cardiaques :

- ralentissement du rythme cardiaque (plus de 1 personne sur 10)
- aggravation de l'insuffisance cardiaque (moins de 1 personne sur 10)
- rythme cardiaque lent ou irrégulier (moins de 1 personne sur 100)

Si vous avez des vertiges ou si vous vous sentez faible, ou encore si vous avez des difficultés à respirer, contactez votre médecin dès que possible.

Les autres effets indésirables sont répertoriés ci-dessous en fonction de leur fréquence :

Fréquent (moins de 1 personne sur 10) :

- fatigue, épaissement, vertiges, maux de tête,
- sensation de refroidissement ou d'engourdissement dans les mains et les pieds
- pression artérielle basse
- troubles gastro-intestinaux tels que nausées, vomissements, diarrhée ou constipation,

Peu fréquent (moins de 1 personne sur 100) :

- troubles du sommeil
- dépression
- vertiges lors du passage à la position debout
- gêne respiratoire chez les personnes ayant un asthme ou des problèmes respiratoires chroniques
- faiblesse musculaire, crampes

Rare (moins de 1 personne sur 1000) :

- troubles de l'audition
- rhinite allergique
- diminution de la sécrétion de larmes
- inflammation du foie pouvant causer un jaunissement de la peau ou du blanc des yeux
- résultats d'analyses anormaux
- réactions allergiques à type de démangeaisons, bouffées de chaleur, éruptions cutanées

Vous devez immédiatement consulter votre médecin si vous présentez des réactions allergiques plus sévères, pouvant impliquer un gonflement au niveau du visage, du cou, de la langue, de la bouche ou de la gorge ou des difficultés respiratoires.

- troubles de l'érection
- cauchemars, hallucinations
- perte de connaissance

Très rare (moins de 1 personne sur 10 000) :

- irritation et rougeur de l'œil (conjonctivite)
- chute des cheveux
- apparition ou aggravation d'une affection cutanée squameuse (psoriasis) ; éruption psoriasiforme.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER CARDENSIEL ?



118001 100879

Cardensiel® 2,5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 50,70 DHS

7862160246

CARDENSIEL est habituellement utilisé dans le cadre d'un traitement au long cours.

Chez l'adulte, y compris les personnes âgées :

Le traitement par bisoprolol doit être instauré à faible dose et augmenté progressivement.

Votre médecin décidera de l'augmentation de la dose à appliquer, en général selon le schéma suivant :

- 1,25 mg de bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 2,5 mg de bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 5 mg de bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 10 mg de bisoprolol une fois par jour en traitement d'entretien (en continu)

La dose quotidienne maximale recommandée est de 10 mg de bisoprolol.

Selon votre tolérance au médicament, votre médecin pourra également décider de prolonger l'intervalle entre les augmentations de dose ou si vous ne tolérez plus le médicament, il pourra être nécessaire de réduire à nouveau la dose ou d'interrompre le traitement. Votre médecin vous indiquera la marche à suivre.

Si vous devez arrêter totalement le traitement, votre médecin vous conseillera généralement de réduire progressivement la dose, faute de quoi vous pourriez avoir des symptômes de sevrage.

Si vous avez pris plus de CARDENSIEL que vous n'auriez dû :

Prévenez immédiatement votre médecin qui décidera des mesures à prendre.

Les symptômes de surdosage peuvent être un ralentissement du rythme cardiaque, des difficultés respiratoires sévères, des vertiges ou des tremblements (dûs à la baisse du taux de sucre dans le sang).

Si vous oubliez de prendre CARDENSIEL :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez la dose habituelle le matin suivant.

Si vous arrêtez de prendre CARDENSIEL :

N'interrompez aucun cas le traitement par CARDENSIEL si votre médecin ne vous a pas conseillé de le faire. Dans le cas contraire, votre état de santé pourrait se détériorer fortement.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Afin d'éviter les réactions graves, consultez un médecin immédiatement si un effet indésirable devient sévère, survient brusquement ou s'aggrave rapidement.

Les effets indésirables les plus graves sont ceux touchant les fonctions cardiaques :

- ralentissement du rythme cardiaque (plus de 1 personne sur 10)
- aggravation de l'insuffisance cardiaque (moins de 1 personne sur 10)
- rythme cardiaque lent ou irrégulier (moins de 1 personne sur 100)

Si vous avez des vertiges ou si vous vous sentez faible, ou encore si vous avez des difficultés à respirer, contactez votre médecin dès que possible.

Les autres effets indésirables sont répertoriés ci-dessous en fonction de leur fréquence :

Fréquent (moins de 1 personne sur 10) :

- fatigue, épaissement, vertiges, maux de tête,
- sensation de refroidissement ou d'engourdissement dans les mains et les pieds
- pression artérielle basse
- troubles gastro-intestinaux tels que nausées, vomissements, diarrhée ou constipation,

Peu fréquent (moins de 1 personne sur 100) :

- troubles du sommeil
- dépression
- vertiges lors du passage à la position debout
- gêne respiratoire chez les personnes ayant un asthme ou des problèmes respiratoires chroniques
- faiblesse musculaire, crampes

Rare (moins de 1 personne sur 1000) :

- troubles de l'audition
- rhinite allergique
- diminution de la sécrétion de larmes
- inflammation du foie pouvant causer un jaunissement de la peau ou du blanc des yeux
- résultats d'analyses anormaux
- réactions allergiques à type de démangeaisons, bouffées de chaleur, éruptions cutanées

Vous devez immédiatement consulter votre médecin si vous présentez des réactions allergiques plus sévères, pouvant impliquer un gonflement au niveau du visage, du cou, de la langue, de la bouche ou de la gorge ou des difficultés respiratoires.

- troubles de l'érection
- cauchemars, hallucinations
- perte de connaissance

Très rare (moins de 1 personne sur 10 000) :

- irritation et rougeur de l'œil (conjonctivite)
- chute des cheveux
- apparition ou aggravation d'une affection cutanée squameuse (psoriasis) ; éruption psoriasiforme.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER CARDENSIEL ?



118001 100879

Cardensiel® 2,5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 50,70 DHS

7862160246

CARDENSIEL est habituellement utilisé dans le cadre d'un traitement au long cours.

Chez l'adulte, y compris les personnes âgées :

Le traitement par bisoprolol doit être instauré à faible dose et augmenté progressivement.

Votre médecin décidera de l'augmentation de la dose à appliquer, en général selon le schéma suivant :

- 1,25 mg de bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 2,5 mg de bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 5 mg de bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 10 mg de bisoprolol une fois par jour en traitement d'entretien (en continu)

La dose quotidienne maximale recommandée est de 10 mg de bisoprolol.

Selon votre tolérance au médicament, votre médecin pourra également décider de prolonger l'intervalle entre les augmentations de dose ou si vous ne tolérez plus le médicament, il pourra être nécessaire de réduire à nouveau la dose ou d'interrompre le traitement. Votre médecin vous indiquera la marche à suivre.

Si vous devez arrêter totalement le traitement, votre médecin vous conseillera généralement de réduire progressivement la dose, faute de quoi vous pourriez avoir des symptômes de sevrage.

Si vous avez pris plus de CARDENSIEL que vous n'auriez dû :

Prévenez immédiatement votre médecin qui décidera des mesures à prendre.

Les symptômes de surdosage peuvent être un ralentissement du rythme cardiaque, des difficultés respiratoires sévères, des vertiges ou des tremblements (dûs à la baisse du taux de sucre dans le sang).

Si vous oubliez de prendre CARDENSIEL :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez la dose habituelle le matin suivant.

Si vous arrêtez de prendre CARDENSIEL :

N'interrompez aucun cas le traitement par CARDENSIEL si votre médecin ne vous a pas conseillé de le faire. Dans le cas contraire, votre état de santé pourrait se détériorer fortement.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Afin d'éviter les réactions graves, consultez un médecin immédiatement si un effet indésirable devient sévère, survient brusquement ou s'aggrave rapidement.

Les effets indésirables les plus graves sont ceux touchant les fonctions cardiaques :

- ralentissement du rythme cardiaque (plus de 1 personne sur 10)
- aggravation de l'insuffisance cardiaque (moins de 1 personne sur 10)
- rythme cardiaque lent ou irrégulier (moins de 1 personne sur 100)

Si vous avez des vertiges ou si vous vous sentez faible, ou encore si vous avez des difficultés à respirer, contactez votre médecin dès que possible.

Les autres effets indésirables sont répertoriés ci-dessous en fonction de leur fréquence :

Fréquent (moins de 1 personne sur 10) :

- fatigue, épaissement, vertiges, maux de tête,
- sensation de refroidissement ou d'engourdissement dans les mains et les pieds
- pression artérielle basse
- troubles gastro-intestinaux tels que nausées, vomissements, diarrhée ou constipation,

Peu fréquent (moins de 1 personne sur 100) :

- troubles du sommeil
- dépression
- vertiges lors du passage à la position debout
- gêne respiratoire chez les personnes ayant un asthme ou des problèmes respiratoires chroniques
- faiblesse musculaire, crampes

Rare (moins de 1 personne sur 1000) :

- troubles de l'audition
- rhinite allergique
- diminution de la sécrétion de larmes
- inflammation du foie pouvant causer un jaunissement de la peau ou du blanc des yeux
- résultats d'analyses anormaux
- réactions allergiques à type de démangeaisons, bouffées de chaleur, éruptions cutanées

Vous devez immédiatement consulter votre médecin si vous présentez des réactions allergiques plus sévères, pouvant impliquer un gonflement au niveau du visage, du cou, de la langue, de la bouche ou de la gorge ou des difficultés respiratoires.

• troubles de l'érection

• cauchemars, hallucinations

• perte de connaissance

Très rare (moins de 1 personne sur 10 000) :

- irritation et rougeur de l'œil (conjonctivite)
- chute des cheveux
- apparition ou aggravation d'une affection cutanée squameuse (psoriasis) ; éruption psoriasiforme.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER CARDENSIEL ?



118001 100879

Cardensiel® 2,5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 50,70 DHS

7862160246

Dr Driss BENCHAKROUNE

Cardiologue - Rythmologue

Diplômé de la faculté de médecine de Rabat

Diplômé en rythmologie de l'université de Bordeaux

Ancien médecin des hôpitaux de Bruxelles

Ancien médecin de l'hôpital militaire de Rabat

دكتور بن شكرورن ادريس

متخصص في أمراض القلب والشرايين

متخصص في اضطرابات نبضات القلب

خريج كلية الطب بالرباط و بوردو (فرنسا)

طبيب سابق بمستشفيات بروكسل (بلجيكا)

طبيب سابق بالمستشفى العسكري (الرباط)

CABINET DE CONSULTATIONS ET D'EXPLORATIONS CARDIO-VASCULAIRES

Electrocardiogramme

Echographie cardiaque

trans-thoracique

Le 12.03.2024

COMPTE RENDU D'ECHOGRAPHIE DOPPLER CARDIAQUE

Mme EL GOTTAYA Malika

Echographie cardiaque
trans-oesophagienne

Ventricule gauche de taille normale, HVG concentrique symétrique modérée, de bonne contractilité globale et segmentaire, FEVG = 70 %SB.

Echographie doppler
vasculaire

Pressions de remplissage du VG basses E/Ea = 7.48

Holter rythmique

Ventricule droit non dilaté, de bonne fonction systolique, TAPSE = 20 mm, Onde Sa tric = 12 cm/s.

Holter tensionnel

OG légèrement dilatée à 21 cm² de surface.

Epreuve d'effort

OD de taille normale

Rythmologie diagnostique.
et interventionnelle

Aorte ascendante de taille normale. Péricarde sec

Implantation de pacemaker

Veine cave inférieure fine et compliant.

Implantation de
défibrillateur

Absence de thrombus intra-cavitaire ou de végétation décelable en ETT.

Electrophysiologie
endocavitaire

Sigmoïdes aortiques : 3 cusps, de bonne ouverture, absence de rétrécissement aortique - fuite aortique grade 1

Exploration des troubles
du rythme cardiaque
et palpitations

Valves mitrales de bonne ouverture, absence de rétrécissement mitral, fuite mitrale minime

Profil mitral normal

Absence d'anomalie valvulaire pulmonaire ou tricuspidale.

Fuite tricuspidale minime physiologique, PAPS à 25 mmHg.

AU TOTAL : Cardiopathie hypertensive compensée, FEVG 70 % SB.

193, bd Oum Rabii - 2ème étage - Oulfa - Casablanca

شارع أم الربيع - ولfa - البيضاء

(au dessus laboratoire ORBIO - Face Lydec)

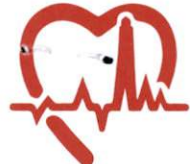
Tel: 05 22 90 80 20

Portable/WhatsApp : 07 77 04 78 68

06 61 29 13 24

Email : driss.benchakroune@gmail.com

Dr. BENCHAKROUNE Dr.
Cardiologue Rythmologue
193, bd Oum Rabii Oulfa - Casablanca
Tel: 05 22 90 80 20 - 07 77 04 78 68



Dr Driss BENCHAKROUNE

Cardiologue - Rythmologue

Diplômé de la faculté de médecine de Rabat

Diplômé en rythmologie de l'université de Bordeaux

Ancien médecin des hôpitaux de Bruxelles

Ancien médecin de l'hôpital militaire de Rabat

دكتور بنشرعون ادريس

متخصص في أمراض القلب والشرايين

متخصص في اضطرابات نبضات القلب

خريج كلية الطب بالرباط و بوردو (فرنسا)

طبيب سابق بمستشفيات بروكسل (بلجيكا)

طبيب سابق بالمستشفي العسكري (بالرباط)

CABINET DE CONSULTATIONS ET D'EXPLORATIONS CARDIO-VASCULAIRES

Electrocardiogramme

Echographie cardiaque
trans-thoracique

12/03/2024

ECHOGRAPHIE DOPPLER TRONCS SUPRA AORTIQUES

Mme EL GOTTAYA Malika

A droite :

- Carotide commune, carotide externe et carotide interne libres de sténose significative ou de thrombus.
- Surcharge athéromateuse modérée du bulbe
- Vertébrale : sens du flux normal, pas de sténose
- Vélocités et index de résistances normales
- Epaisseur intima-media : 0.8 mm

A gauche :

- Carotide commune, carotide externe et carotide interne libres de sténose significative ou de thrombus.
- Surcharge athéromateuse modérée du bulbe
- Vertébrale : sens du flux normal, pas de sténose
- Vélocités et index de résistances normales
- Epaisseur intima-media : 0.8 mm

CONCLUSION :

- **Surcharge athéromateuse modérée bilatérale.**
- **Absence de sténose significative ou de thrombus.**

Dr. BENCHAKROUNE Driss
Cardiologue - Rythmologue
193, Bd Oum Rabii - Oulfa - Casablanca
Tel: 05 22 90 80 20 - 07 77 04 78 68

193, bd Oum Rabii - 2ème étage - Oulfa - Casablanca

شارع أم الريـع - ولـفا - الـبيضاـء

(au dessus laboratoire ORBIO - Face Lydec)

Tel: 05 22 90 80 20

Portable/WhatsApp : 07 77 04 78 68

06 61 29 13 24

Email : driss.benchakroune@gmail.com



Dr Driss BENCHAKROUNE

Cardiologue - Rythmologue

Diplômé de la faculté de médecine de Rabat

Diplômé en rythmologie de l'université de Bordeaux

Ancien médecin des hôpitaux de Bruxelles

Ancien médecin de l'hôpital militaire de Rabat

دكتور بنشررون ادريس

متخصص في أمراض القلب والشرايين

متخصص في اضطرابات نبضات القلب

خريج كلية الطب بالرباط و بوردو (فرنسا)

طبيب سابق بمستشفيات بروكسل (بلجيكا)

طبيب سابق بالمستشفى العسكري (بالرباط)

CABINET DE CONSULTATIONS ET D'EXPLORATIONS CARDIO-VASCULAIRES

Electrocardiogramme

Echographie cardiaque
trans-thoracique

Echographie cardiaque
trans-oesophagienne

Echographie doppler
vasculaire

Holter rythmique

Holter tensionnel

Epreuve d'effort

Rythmologie diagnostique
et interventionnelle

Implantation de pacemaker

Implantation de
défibrillateur

Electrophysiologie
endocavitaire

Exploration des troubles
du rythme cardiaque
et palpitations

Casablanca, le ٢٠٢٤/٠٣/٢٠٢٤

NOTE D'HONORAIRE

Nom : El gattaya

Prénom : Dalika

- | | |
|--|----------|
| <input checked="" type="checkbox"/> Consultation + ECG | = ٣٥٠,٠٠ |
| <input checked="" type="checkbox"/> Echodoppler cardiaque | = ٣٥٠,٠٠ |
| <input checked="" type="checkbox"/> Echodoppler vasculaire | = ٣٥٠,٠٠ |
| <input type="checkbox"/> Holter ECG | = |
| <input type="checkbox"/> Holter tensionnel | = |
| <input type="checkbox"/> Contrôle de Pacemaker | = |
| <input type="checkbox"/> Contrôle de Défibrillateur | = |
| <input type="checkbox"/> Autre : | = |

TOTAL = ١٩٥٠,٠٠ DH

Total (en lettres) : دلالة نهاد. سنت. سبعين. مائة. DH

TP :36046312 ICE:001893439000027 IF:20744261

193, bd Oum Rabii - 2ème étage - Oulfa - Casablanca

شارع أم الريـع - ولـفا - الـبيـضاء

(au dessus laboratoire ORBIO - Face Lydec)

Tel:05 22 90 80 20

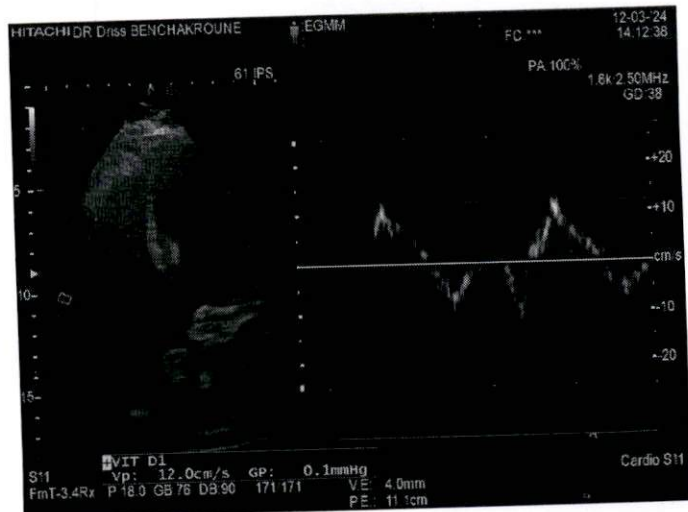
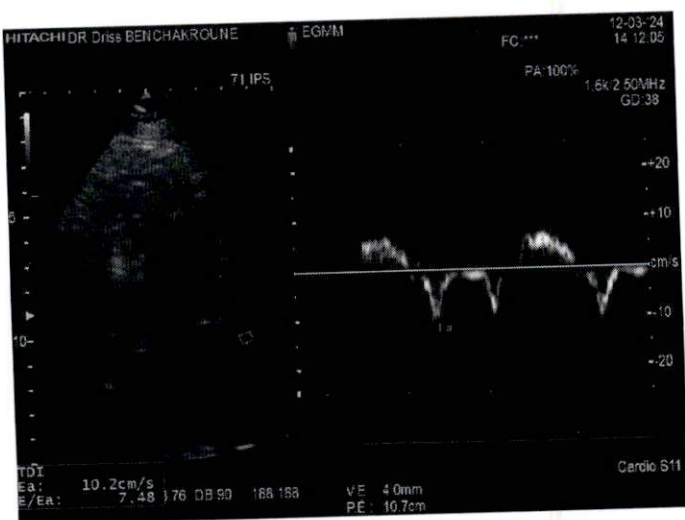
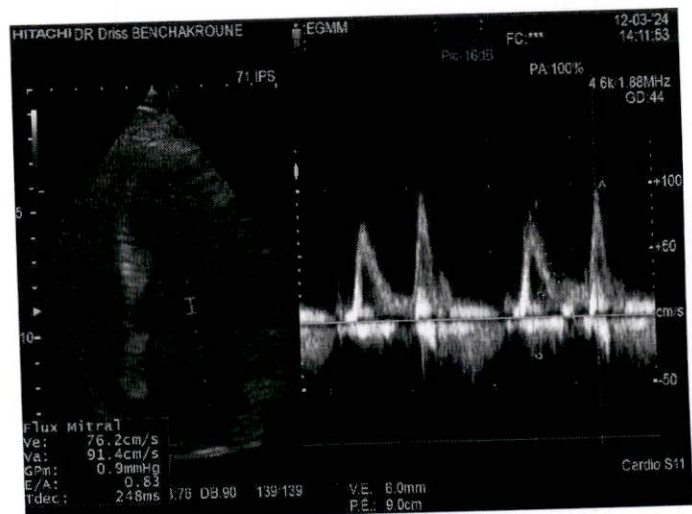
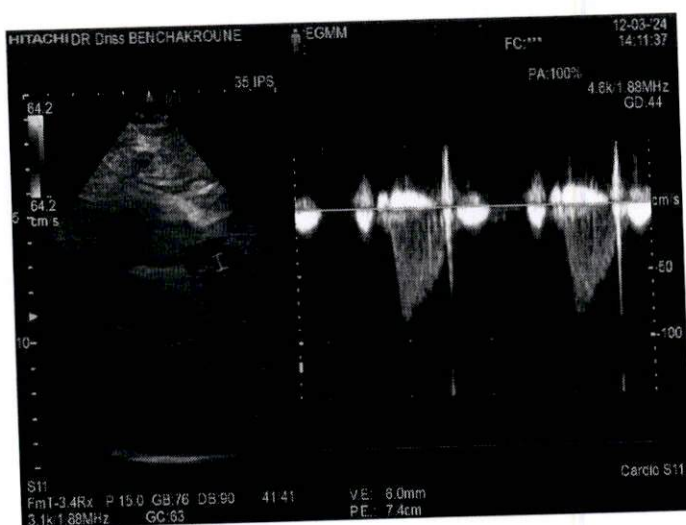
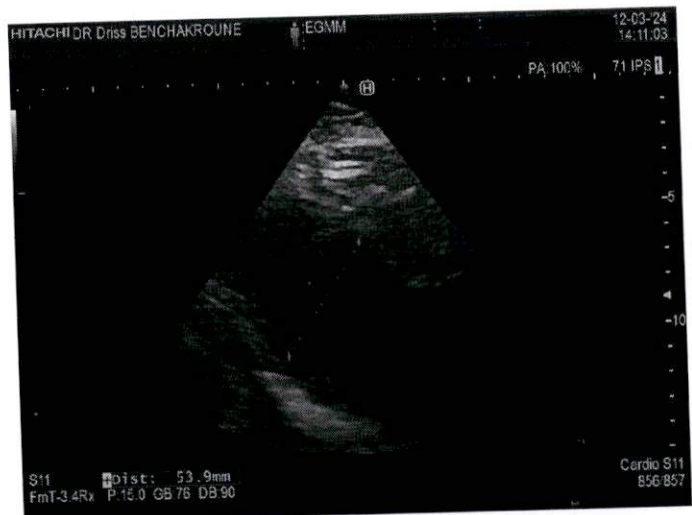
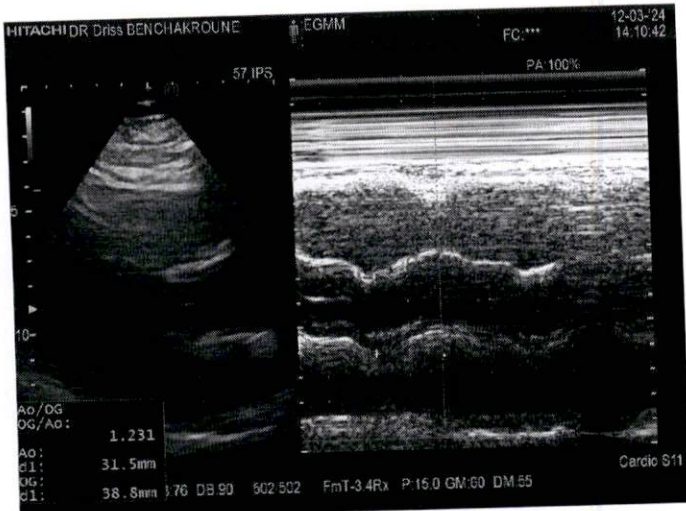
Portable/WhatsApp : 07 77 04 78 68

06 61 29 13 24

Email : driss.benchakroune@gmail.com

Dr. BENCHAKROUNE Driss
Cardiologue - Rythmologue
193, Bd Oum Rabii Oulfa - Casablanca
Tel: 05 22 90 80 20 - 07 77 04 78 68





Poids, kg

TA 151/87 146/87 150/82

Dr BENCHAKROUNE Driss

Nom : EL GOTAYA MALIKA Clin:

SN:0008292 Sexe :

Age :

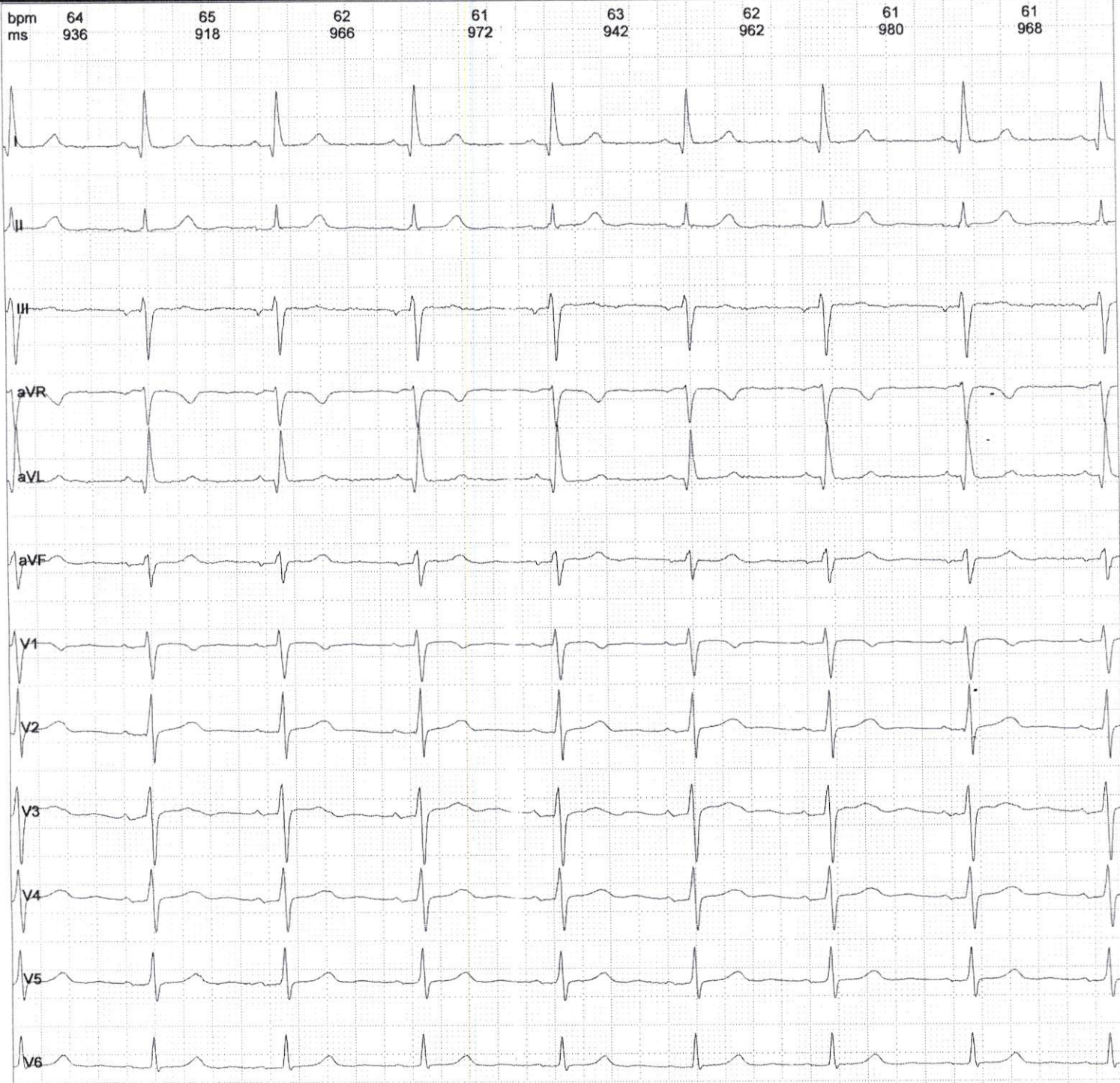
ECG

Serv:

Cas:

Lit:

Date: 12/03/2024 12:44:20



02:39

25mm/s 10mm/mV

Prompt:			
Fréquence :	1000 Hz	Intervalle PR	186 ms
Temps d'échantillon	171 s	Intervalle QT	438 ms
HR:	64 bpm	Intervalle QTc	454 ms
Intervalle P	78 ms	Axe P	21,55°
Intervalle QRS	94 ms	Axe QRS	-11,12°
Intervalle T	222 ms	Axe T	49,95°

mnls : ECG
 RL : STG
 Mf : STG
 Dc : PT

Dr. BENCHAKROUNE Driss
 Cardiologue
 193, Bd Oum Rabi Dje - Casablanca
 250 80 20 07 77 04 78 68

Signature du médecin :