

# 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



## Déclaration de Maladie

N° P19- 058799

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 50642 Société : ROYAL AIR MAROC  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : EL GOTTAYA MALIKA Age : 19 89 58  
 Date de naissance : 01 01 1956  
 Adresse : HADIKHA OUM RABIE 2 Group 3 entr 8  
 N° 65 HAY HASSANI  
 Tél : 06 74 20 86 10 Total des frais engagés : 3739,6 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 12/03/2024

Nom et prénom du malade : EL GOTTAYA MALIKA

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : HTA

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]*



# 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
12/03/24	S, ECC		350,00	Dr. BENCHAKROUNE Driss Cardiologue - Rhumatologue 193, Bd Oum Rasm Oula - Casablanca Tel: 05 22 90 60 20 - 07 77 04 78 66

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE AL BOUSTANE Hay Hassan - CASABLANCA Tel: 05 22 90 60 20 - 07 77 04 78 66	12.3.24	1644,30
Houda BELHOUCINE 580, Bd Ibn Sina, Derb El Widad Hay Hassan - CASABLANCA Tel: 05 22 90 60 20 - 07 77 04 78 66	12.3.24	145,30

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire ou du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
Dr. BENCHAKROUNE Driss Cardiologue - Rhumatologue 193, Bd Oum Rasm Oula - Casablanca Tel: 05 22 90 60 20 - 07 77 04 78 66	12/03/24	ECC	80,00
Dr. BENCHAKROUNE Driss Cardiologue - Rhumatologue 193, Bd Oum Rasm Oula - Casablanca Tel: 05 22 90 60 20 - 07 77 04 78 66	12/03/24	EON	80,00

# AUXILIAIRES MEDICAUX

Tél. 03 55 55 55 55 Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

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

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 بنشكرون ادريس

متخصص في أمراض القلب و الشرايين  
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 GOTTAYA Malika**

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

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

PPV : 46,30

LOT : 23H21

EXP : 08/2026

89,00  
46,30  
145,30

**Magmine**  
Magnésium 300 mg  
+ Vitamine B6  
LOT 0426 PER 0426  
Prix 99,00  
Comprimés à avaler

PHARMACIE AL BODJANE  
Houda BELHOCINE  
580, Bd Ibn Sina Derb El Wajid  
111, HESSAH - CASABLANCA

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

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

193 شارع أم الربيع - ولفا - 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 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 بنشكرون ادريس

متخصص في أمراض القلب و الشرايين  
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 GOTTAYA 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 ... )

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

193 شارع أم الربيع - ولفا - 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



# KARDEGIC® 75mg

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

SANOFI

Veillez 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 ?

### Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGREGATION 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 récurrences 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 décaler un traitement par KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose sans l'accord de votre médecin.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À 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 symptômes nouveaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS).

- si vous souffriez 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 hépatique (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

- 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 règles 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'acétylsalicylique. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

Ne dévisser  
PER-05 2025  
LOT : 24E001

KARDEGIC 75MG  
SACHETS B30

P.P.V. : 30DH70

1180001061847

... 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.

Lisez 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 stéroïdien.

**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'ulcère de l'estomac 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 benzotriazone ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),

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

- le bicagrelor (dans les indications validées),

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

- nicotinic acid (médicament utilisé pour traiter l'allergie de contact).

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

- méthotrexate (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),

- bicagrelor (dans les indications validées),

- cobimetinib,

- brutinib,

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

- médicaments mides adrénergiques-adrénergiques.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout 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 légers au niveau gastro-intestinal.

### Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, 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 spécialiste

le ventre peuvent survenir. Le risque sonnes. Bases, chez les personnes de l'ulcère de l'estomac et en cas Médicaments et KARDEGIC 75 mg, immédiatement votre médecin en cas de

faibles doses, et ce même lorsque la prise ou votre dentiste de la prise de ce même, même mineure, est envisagée.



# KARDEGIC<sup>®</sup> 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.  
• Garder 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 ?

### Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE/ANTI-INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE 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 récurrences 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 (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 de la 6<sup>ème</sup> 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 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.

### Précautions et mises en garde

Adressez-vous à votre médecin ou votre 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 règles 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 survie  
faible poi  
d'associ  
poudre p  
surve  
Si une l

LOT : 24E001  
PER: 05 2025

KARDEGIC 75MG  
SACHETS B30

P.P.V. : 30DH70



nt survenir. Le ris  
iez les personne  
mac et en cas  
KARDEGIC 75 m  
otre médecin es

L'aspirine augmente

la dernière prise de ce médicament dans les 24 heures.

Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou tout autre professionnel de santé avant de subir une intervention chirurgicale, même mineure, et envisagez.

Enfants et adolescents

Voir paragraphe 2-dessus. • Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin.

Ne donnez jamais KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose à des enfants et 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

sauf à 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 ANS),

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

sachet-dose pourrait 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 assurer

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

stéroïdien.

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'ulcère de l'estomac 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 benzotriazole ou probénécide (médicaments utilisés pour

- traiter la goutte),

- un autre médicament à base d'anagrélide (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 :

- méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/jour (médicament utilisé pour traiter

- certaines formes de cancer),

- des toxiques gastro-intestinaux, antacides et adsorbants (médicaments utilisés pour traiter les

- troubles digestifs 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),

- colméfémib,

- ibuprofène,

- 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

tout 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 que vous allaitez, 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 spécialiste

# KARDEGIC<sup>®</sup> 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.

Garder 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 ?

### Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE/ANTI-INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE 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 récurrences 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 (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 de la 6<sup>ème</sup> 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 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.

### Précautions d'emploi

Adressez-vous à votre médecin ou votre 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 règles abnormales.
- 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 surveni  
faible poi  
d'associat  
poudre p  
survenue  
Si une li

L'aspirine augmente

la dernière prise de ce médicament dans les 24 heures.  
Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou tout autre médecin qui vous soignera, si vous prenez un médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

### Enfants et adolescents

Voir paragraphe 6-dessus. • Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou tout autre médecin qui vous soignera, si vous prenez un médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

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

sauf à 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 ANS).

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.

Lisez 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 stéroïdien.

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'ulcère de l'estomac 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 benzotriazole ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),
  - un autre médicament à base d'anagrélide (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 :
- méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers),
  - toxiques gastro-intestinaux, antacides et adsorbants (médicaments utilisés pour traiter les troubles digestifs 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),
  - colchicine,
  - ibuprofène,
  - 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 tout 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 que vous allaitez, 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 prenez 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

KARDEGIC 75MG  
SACHETS B30

P.P.V. : 30DH70



LOT : 24E001  
PER: 05/2025

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

es, et ce même

entiste de la p

كوفيرام®

10 ملغ / 5 ملغ

حبّات

بيرواندوبريل أرجينين / أمليد

كوفيرام®

10 ملغ / 10 ملغ

حبّات

بيرواندوبريل أرجينين / أمليد

أخذ هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة لك.

جوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة. فقد تلحق به الضرر.

جوز الطبيب أو الصيدلاني، هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المألوف بها في هذه النشرة (انظر إلى

الآثار الجانبية المحتملة؟)

مع الطبيب أو الصيدلاني، هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المألوف بها في هذه النشرة (انظر إلى

الآثار الجانبية المحتملة؟)

مع الطبيب أو الصيدلاني، هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المألوف بها في هذه النشرة (انظر إلى

الآثار الجانبية المحتملة؟)

مع الطبيب أو الصيدلاني، هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المألوف بها في هذه النشرة (انظر إلى

الآثار الجانبية المحتملة؟)

مع الطبيب أو الصيدلاني، هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المألوف بها في هذه النشرة (انظر إلى

الآثار الجانبية المحتملة؟)

مع الطبيب أو الصيدلاني، هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المألوف بها في هذه النشرة (انظر إلى

الآثار الجانبية المحتملة؟)

مع الطبيب أو الصيدلاني، هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المألوف بها في هذه النشرة (انظر إلى

الآثار الجانبية المحتملة؟)

مع الطبيب أو الصيدلاني، هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المألوف بها في هذه النشرة (انظر إلى

الآثار الجانبية المحتملة؟)

ملغ / 5 ملغ حبّات

أمليد

ملغ / 5 ملغ حبّات

أمليد

أخذ هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة لك.

جوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة. فقد تلحق به الضرر.

جوز الطبيب أو الصيدلاني، هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المألوف بها في هذه النشرة (انظر إلى

الآثار الجانبية المحتملة؟)

مع الطبيب أو الصيدلاني، هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المألوف بها في هذه النشرة (انظر إلى

الآثار الجانبية المحتملة؟)

مع الطبيب أو الصيدلاني، هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المألوف بها في هذه النشرة (انظر إلى

الآثار الجانبية المحتملة؟)

مع الطبيب أو الصيدلاني، هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المألوف بها في هذه النشرة (انظر إلى

الآثار الجانبية المحتملة؟)

مع الطبيب أو الصيدلاني، هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المألوف بها في هذه النشرة (انظر إلى

الآثار الجانبية المحتملة؟)

مع الطبيب أو الصيدلاني، هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المألوف بها في هذه النشرة (انظر إلى

الآثار الجانبية المحتملة؟)

مع الطبيب أو الصيدلاني، هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المألوف بها في هذه النشرة (انظر إلى

الآثار الجانبية المحتملة؟)

مع الطبيب أو الصيدلاني، هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المألوف بها في هذه النشرة (انظر إلى

الآثار الجانبية المحتملة؟)

OVERAM®  
5mg/5ml  
arginine / amiloridine  
30 comprimés



5 118001 130078

2008

يجب عدم تناول الجريب فروت (البومالون الهندي) وجميعه من قبل الأفراد الذين يتناولون كوفيرام حبة. وذلك لأن الجريب فروت وجميعه قد يسببان ارتفاع معدل مادة الأمليدوبريل، المادة الفعالة، مما قد يسبب زيادة غير متوقعة في الآثار الجانبية للشخص الذي يتناول كوفيرام حبة.

العمل، الإرضاع، والحمل

إذا كنت حاملاً أو مرضعة، أو تعتقد أنك حامل، أو كنت تعتقد أنك حامل، فاطلبي نصيحة طبيبك أو الصيدلاني قبل تناول هذا الدواء.

الحمل

يجب أن تخبري طبيبك إذا كنت تعتقد أنك حامل (أو قد تصبح حاملاً).

عندما تكوني حاملاً، طبيبك سيقول لك متى يجب عليك تناول كوفيرام حبة قبل حدوث الحمل أو بعد ولوعه حيث سيمنع ذلك الدواء أضراراً بدنياً على الجنين.

لا يُنصح بتناول كوفيرام حبة في بداية الحمل، كما أنه قد يؤدي إلى إصابات وخيمة للجنين عند استعماله بعد الأسبوع الثالث من الحمل.

الإرضاع

قد أثبت أن الأمليدوبريل يفرز في حليب الأم بكميات ضئيلة.

اطلبي طبيبك إن كنت مرضعة أو على وشك الإرضاع.

في هذه النشرة:  
1. ما هو كوفيرام حبة في أية حالة يستعمل؟  
2. ما هي المعلومات التي ينبغي معرفتها قبل أخذ كوفيرام حبة؟  
3. كيف يؤخذ كوفيرام حبة؟  
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟  
5. كيف يحفظ كوفيرام حبة؟  
6. مستوى الصلابة ومعلومات إضافية.

1. ما هو كوفيرام حبة في أية حالة يستعمل؟

التهمة الجلدية المبردة: منظم للحرارة المبردة للأوعية الدموية (HCC) وعاصير للكلية.

كود ATC: C09BB04

توصف كوفيرام حبة لعلاج ارتفاع ضغط الشريان وأو لعلاج أمراض الشريان التاجي المسبب (في حال

تلف الشريان أو تضيق الشريان).

يستخدم كوفيرام حبة مع الأدوية الأخرى لعلاج أمراض الشريان التاجي المسبب (في حال تلف الشريان أو تضيق الشريان).



کوفیلہ®

10 ملغ 5

## حسابات

بهراند و بریل / ارجینین / ۴۸۸

ਯੂ.ਐੱਫ.ਐੱਲ.<sup>®</sup>

10 ملغ / 10 ملغ

3.)

بهراند و هریل / املو دیبیر

أخذ هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة لك.

يجوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة، فقد تعلق به الضرر.

ليب أو الصيدلاني. هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المدلى بها في هذه النشرة (أنظر إلى

(500)

1

10

20

2

1000

FCI

1000

أمراض

طريق

12

5





كوفيرام®

10 ملغ / حبات

بيرواندوبريل أرجينين / أمليدوبين

كوفيرام®

10 ملغ / حبات

بيرواندوبريل أرجينين / أمليدوبين

أخذ هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة لك.

جوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة. فقد تلحق به الضرر.

جوز الطبيب أو الصيدلاني، هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المألوف بها في هذه النشرة (انظر إلى

الآثار الجانبية المحتملة؟)

مع الطبيب أو الصيدلاني (6).

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

ملغ / 5 حبات

أمليدوبين

ملغ / 5 حبات

أمليدوبين

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،



OVERAM 5mg/5g  
bertrandopril arginine / amliedopine  
30 comprimés

5 118001 130078

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

في هذه النشرة،

1. ما هو كوفيرام؟ حبة في آنية حالة يستعمل؟

2. ما هي المعلومات التي ينبغي معرفتها قبل أخذ كوفيرام حبة؟

3. كيف يؤخذ كوفيرام حبة؟

4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

5. كيف يحفظ كوفيرام حبة؟

6. مستوى الصلة ومعلومات إضافية.

7. ما هو كوفيرام حبة في آنية حالة يستعمل؟

8. وصف كوفيرام حبة لعلاج ارتفاع ضغط الشريان وأو لعلاج أمراض الشريان التاجي المسفر (في حال

تلف أو انحصار الدم الوارد للقلب).

9. مكان المرفق الذي يستخدمون البيرواندوبريل والأمليدوبين بطريقة منتظمة أن يأخذوا كلا اللادتين في

حبة واحدة من كوفيرام حبة.

يجب عدم تناول الجريب فروت (البومالون الهندي) وعضية من قبل الأفراد الذين يتناولون كوفيرام حبة.

وذلك لأن الجريب فروت وعضية قد يسببان ارتفاع معدل مادة الأمليدوبين، المادة الفعالة، مما قد يسبب

زيادة غير متوقعة في التأثير العلاجي لعضية الدم لكوفيرام حبة.

العمل، الإرضاع والعضوية

إذا كنت حاملاً أو مرضعة، أو تعطينين باله حامل أو كنت تعطينين طفلي، فاطلبي نصيحة طبيبك أو

الصيدلاني قبل تناول هذا الدواء.

الحمل

يجب أن تحري طبيبك إذا كنت تعطينين باله حامل (أو قد تصبحين حاملاً).

عندما سوف ينصحك طبيبك بالتوقف عن أخذ كوفيرام حبة قبل حدوث الحمل أو بعد ولوعه حيث

سيبدأ لك دواء آخر بدلاً عنه.

الرضع غير كوفيرام حبة في بداية الحمل كما أنه في قد يؤدي إلى إصابات وعضية للجنين عند استعماله

بعد الإرضاع الثالث من الحمل.

الإرضاع

قد ثبت أن الأمليدوبين يفرز في حليب الأم بكميات ضئيلة.

اطلبي طبيبك إن كنت مرضعة أو على وشك الإرضاع.

لا ينبغي إعطاء كوفيرام حبة للأطفال الرضع، ومكان طبيبك إن أعطاك لك علاجاً آخر.

كوفيرام®

10 ملغ / حبات

بيرواندوبريل أرجينين / أمليدوبين

كوفيرام®

10 ملغ / حبات

بيرواندوبريل أرجينين / أمليدوبين

أخذ هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة لك.

جوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة. فقد تلحق به الضرر.

جوز الطبيب أو الصيدلاني، هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المألوف بها في هذه النشرة (انظر إلى

الآثار الجانبية المحتملة؟)

مع الطبيب أو الصيدلاني (6).

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

ملغ / 5 حبات

أمليدوبين

ملغ / 5 حبات

أمليدوبين

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،



OVERAM 5mg/5g  
Véridopril arginine / amiloridine  
30 comprimés

5 118001 130078

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

أولاً،

في هذه النشرة،

1. ما هو كوفيرام؟ حبة في آنية حالة يستعمل؟

2. ما هي المعلومات التي ينبغي معرفتها قبل أخذ كوفيرام حبة؟

3. كيف يؤخذ كوفيرام حبة؟

4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

5. كيف يحفظ كوفيرام حبة؟

6. مستوى الصلة ومعلومات إضافية.

7. ما هو كوفيرام حبة في آنية حالة يستعمل؟

8. وصف كوفيرام حبة لعلاج ارتفاع ضغط الشريان وأو لعلاج أمراض الشريان التاجي المسفر (في حال

تلف أو تضيق الشريان التاجي).

9. وصف كوفيرام حبة لعلاج ارتفاع ضغط الشريان وأو لعلاج أمراض الشريان التاجي المسفر (في حال

تلف أو تضيق الشريان التاجي).

يجب عدم تناول الجريب فروت (البومالين الهندي) وجميعه من قبل الأفراد الذين يتناولون كوفيرام حبة.

وذلك لأن الجريب فروت وجميعه قد يسبب ارتفاع معدل مادة الأمليدوبين، المادة الفعالة، مما قد يسبب

زيادة غير متوقعة في التأثير العلاجي للشخص الذي يتناول كوفيرام حبة.

العمل، الإرضاع والخصوبة

إذا كنت حاملاً أو مرضعاً، أو تعتقد أنك حامل، أو كنت تعتقد الحمل، فاطلبي نصيحة طبيبك أو

الصيدلاني قبل تناول هذا الدواء.

الحمل

يجب أن تحري طبيبك إذا كنت تعتقد أنك حامل (أو قد تصبح حاملاً).

عندما سوف ينصح طبيبك بالتوقف عن أخذ كوفيرام حبة قبل حدوث الحمل أو بعد ولوعه حيث

سيبدأ لك دواء آخر بدلاً عنه.

الرضع غير كوفيرام حبة في بداية الحمل، كما أنه في قد يؤدي إلى إصابات وخيمة للجنين عند استعماله

بعد الأشهر الثلاثة من الحمل.

الإرضاع

قد ثبت أن الأمليدوبين يفرز في حليب الأم بكميات ضئيلة.

علمي طبيبك إن كنت مرضعاً أو على وشك الإرضاع.

لا ينبغي إعطاء كوفيرام حبة للأطفال الرضع، ومكان طبيبك إن كان هناك شك في ذلك.



كوفيرام®

10 ملغ / 5 ملغ

حبّات

بيروندوبيرل أرجينين / أمليدوبين

كوفيرام®

10 ملغ / 10 ملغ

حبّات

بيروندوبيرل أرجينين / أمليدوبين

أخذ هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة لك.

جوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة. فقد تلحق به الضرر.

جوز الطبيب أو الصيدلاني، هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المألوف بها في هذه النشرة (انظر إلى

الآثار الجانبية المحتملة؟)

مع الطبيب أو الصيدلاني (6).

يجب عدم تناول الجريب فروت (البومالون الهندي) وجميعه من قبل الأفراد الذين يتناولون كوفيرام حبة. وذلك لأن الجريب فروت وجميعه قد يسببان ارتفاع معدل مادة الأمليدوبين، المادة الفعالة، مما قد يسبب زيادة غير متوقعة في التأثير العلاجي للشخص الذي يتناول كوفيرام حبة.

العمل، الإرضاع والخصوبة

إذا كنت حاملاً أو مرضعة، أو تعتقد أنك حامل أو كنت تعتقد الحمل، فاطلبي نصيحة طبيبك أو الصيدلاني قبل تناول هذا الدواء.

الحمل

يجب أن تحري طبيبك إذا كنت تعتقد أنك حامل (أو قد تصبح حاملاً).

عندما سوف ينصح طبيبك بالتوقف عن أخذ كوفيرام حبة قبل حدوث الحمل أو بعد ولوعه حيث سيبدأ لك دواء آخر بدلاً عنه.

الرضع غير كوفيرام حبة في بداية الحمل كما أنه قد يؤدي إلى إصابات وخيمة للجنين عند استعماله بعد الأسبوع الثالث من الحمل.

الإرضاع

قد أثبت أن الأمليدوبين يفرز في حليب الأم بكميات ضئيلة.

اطلبي طبيبك إن كنت مرضعة أو على وشك الإرضاع.

OVERAM®  
5mg/5ml  
amliodipine / arginine  
30 comprimés



في الآثار الجانبية المحتملة؟

1. ما هو كوفيرام حبة في أية حالة يستعمل؟  
التهمة الجلدية المبردة، الحكة الجلدية المبردة للألم، تسكين (IHC) وعاصير للآلام.
2. ما هي المعلومات التي ينبغي معرفتها قبل أخذ كوفيرام حبة؟  
كيف يؤخذ كوفيرام حبة؟  
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟  
5. كيف يحفظ كوفيرام حبة؟  
6. مستوى الصلابة ومعلومات إضافية.

1. ما هو كوفيرام حبة في أية حالة يستعمل؟  
التهمة الجلدية المبردة، الحكة الجلدية المبردة للألم، تسكين (IHC) وعاصير للآلام.- 2. ما هي المعلومات التي ينبغي معرفتها قبل أخذ كوفيرام حبة؟  
كيف يؤخذ كوفيرام حبة؟  
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟  
5. كيف يحفظ كوفيرام حبة؟  
6. مستوى الصلابة ومعلومات إضافية.

CARDENSIEL est habituellement utilisé dans le cadre d'un traitement à 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 aug ou si vous ne tolérez plus le médicament, il pourra être nécessaire de réduire à nouveau la dose ou d'interrompre le d'entretien inférieure à 10 mg de bisoprolol peut être suffisante. 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 ressentir 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 (dus 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 en 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, épuisement, 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 ?



CARDENSIEL® 2,5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 50,70 DHS

7862160246



CARDENSIEL est habituellement utilisé dans le cadre d'un traitement à 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 aug ou si vous ne tolérez plus le médicament, il pourra être nécessaire de réduire à nouveau la dose ou d'interrompre le d'entretien inférieure à 10 mg de bisoprolol peut être suffisante. 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 risquez des effets indésirables.

**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 (dus 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 en 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, épuisement, 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 ?



CARDENSIEL® 2,5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 50,70 DHS

7862160246

CARDENSIEL est habituellement utilisé dans le cadre d'un traitement à 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 aug ou si vous ne tolérez plus le médicament, il pourra être nécessaire de réduire à nouveau la dose ou d'interrompre le d'entretien inférieure à 10 mg de bisoprolol peut être suffisante. 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 ressentir 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 (dus 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 en 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, épuisement, 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 ?



CARDENSIEL® 2,5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 50,70 DHS

7862160246

CARDENSIEL est habituellement utilisé dans le cadre d'un traitement à 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 aug ou si vous ne tolérez plus le médicament, il pourra être nécessaire de réduire à nouveau la dose ou d'interrompre le d'entretien inférieure à 10 mg de bisoprolol peut être suffisante. 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 ressentir 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 (dus 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 en 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, épuisement, 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 ?



CARDENSIEL® 2,5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 50,70 DHS

7862160246



CARDENSIEL est habituellement utilisé dans le cadre d'un traitement à 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 aug ou si vous ne tolérez plus le médicament, il pourra être nécessaire de réduire à nouveau la dose ou d'interrompre le d'entretien inférieure à 10 mg de bisoprolol peut être suffisante. 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 ressentir 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 (dus 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 en 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, épuisement, 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 ?



CARDENSIEL® 2,5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 50,70 DHS

7862160246

CARDENSIEL est habituellement utilisé dans le cadre d'un traitement à 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 aug ou si vous ne tolérez plus le médicament, il pourra être nécessaire de réduire à nouveau la dose ou d'interrompre le d'entretien inférieure à 10 mg de bisoprolol peut être suffisante. 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 ressentir 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 (dus 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 en 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, épuisement, 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 ?



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 بنشكرون ادريس

متخصص في أمراض القلب و الشرايين

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

Le 12.03.2024

## COMPTE RENDU D'ECHOGRAPHIE DOPPLER CARDIAQUE

### Mme EL GOTTAYA Malika

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

Pressions de remplissage du VG basses E/Ea = 7.48

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

OG légèrement dilatée à 21 cm<sup>2</sup> de surface.

OD de taille normale

Aorte ascendante de taille normale. Péricarde sec

Veine cave inférieure fine et COMPLIANTE.

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

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

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

Profil mitral normal

Absence d'anomalie valvulaire pulmonaire ou tricuspide.

Fuite tricuspide minime physiologique, PAPS à 25 mmHg.

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

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

193 شارع أم الربيع - ولغا - البيضاء

( au dessus laboratoire ORBIO - Face Lydec )

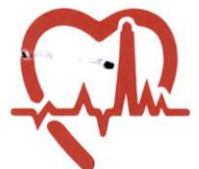
Tel : 05 22 90 80 20

Portable/WhatsApp : 07 77 04 78 68

06 61 29 13 24

Email : driss.benchakroune@gmail.com

Dr. BENCHAKROUNE Driss  
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 بنشكرون 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

### 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
- Vélocities 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
- Vélocities 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

193 شارع أم الربيع - ولغا - 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 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 بنشكرون ادريس

متخصص في أمراض القلب و الشرايين

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 12/03/2024

### NOTE D'HONORAIRES

Nom : El gottaya

Prénom : Nabila

<input checked="" type="checkbox"/> Consultation + ECG	= 350,00
<input checked="" type="checkbox"/> Echodoppler cardiaque	= 800,00
<input checked="" type="checkbox"/> Echodoppler vasculaire	= 800,00
<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 = 1950,00 DH

Total (en lettres) : Mille neuf cent cinquante DH

TP :36046312 ICE:001893439000027 IF:20744261

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

193 شارع أم الربيع - ولفا - البيضاء

( au dessus laboratoire ORBIO - Face Lydec )

Tel: 05 22 90 80 20

Portable/WhatsApp : 07 77 04 78 68

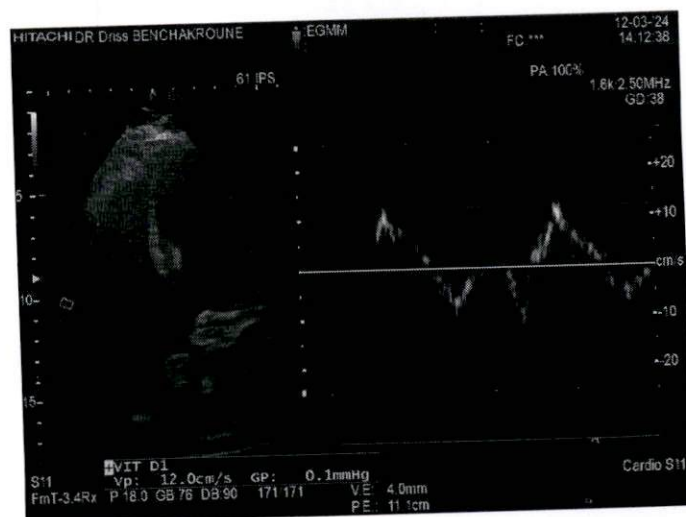
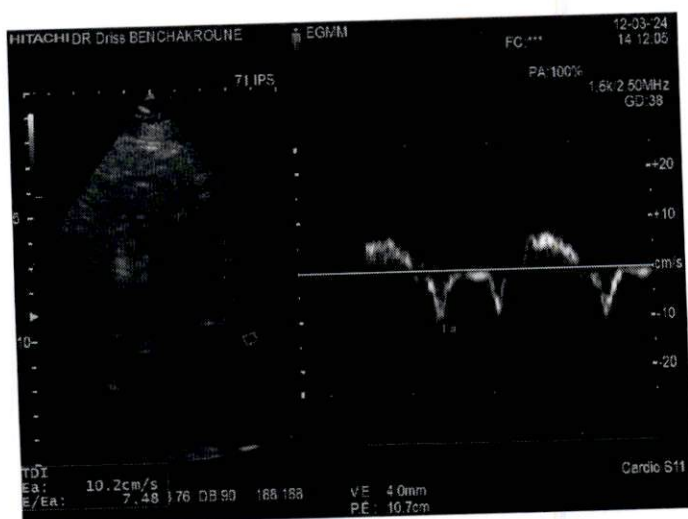
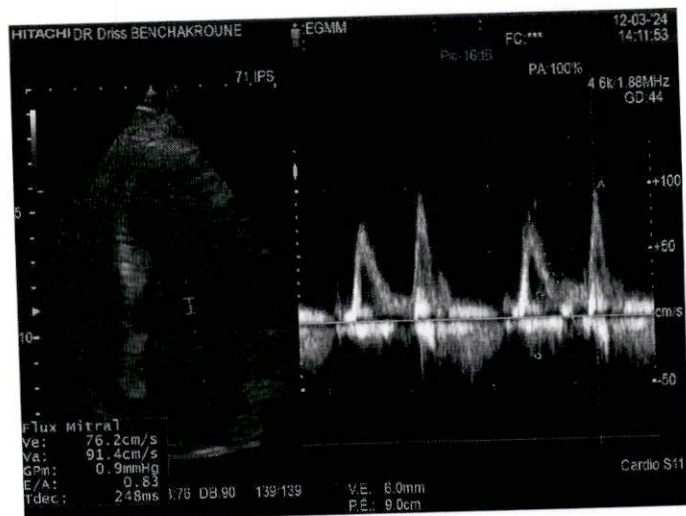
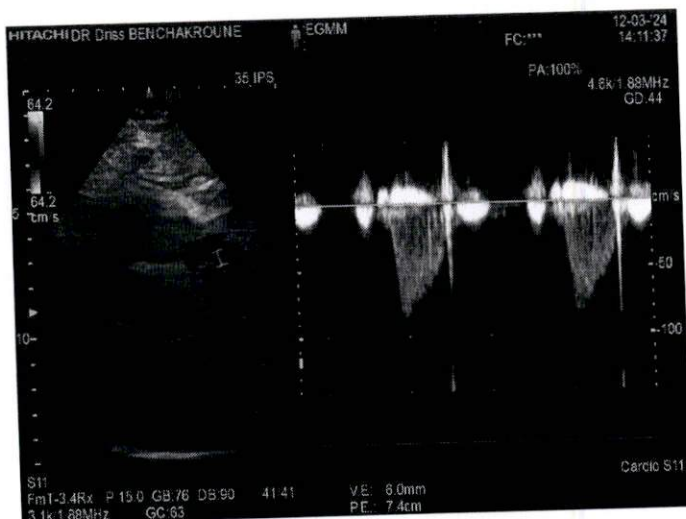
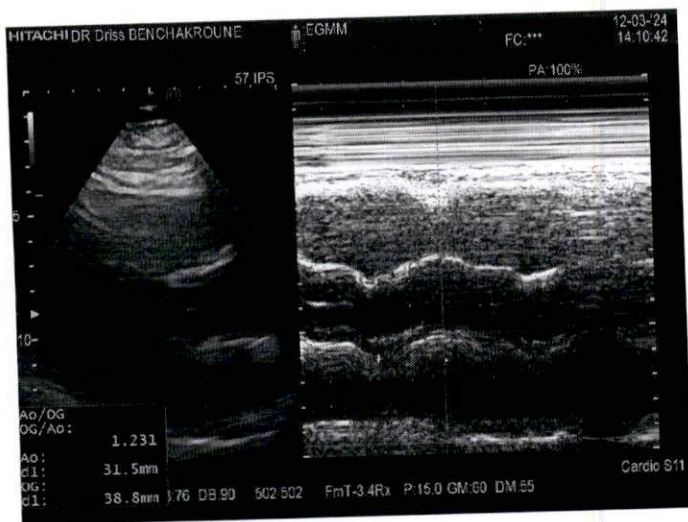
06 61 29 13 24

Email : driss.benchakroune@gmail.com

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









Pide, 7 151/87 146/87 150/82

Dr BENCHAKROUNE Driss

Nom : EL GOTTAYA MALIKA Clini:

SN:0008292

Sexe :

Age :

ECG

Servi:

Cas:

Lit:

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



02:39

25mm/s 10mm/mV

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°

Prompt:

Puls. totals88 ,Rythme normal88 ,SVE 0 ,VE 0 .

ms : 64  
RLI 88  
Rythme normal  
Dec 12

Dr. BENCHAKROUNE Driss  
Cardiologue - Rythmologue  
193 Bd Oum Rabiha - Casablanca  
Tél : 05 20 80 20 00 - 07 77 04 78 68

Signature du médecin :