

# 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.



## Déclaration de Maladie

N° M21- 0056886

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3573 Société : AT  
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : SEBBATA Abdelhakim  
 Date de naissance : 21.01.1952  
 Adresse : 25, rue Abou Youssef El Merdoughi  
 Ain Borja - Casablanca  
 Tél. : 0662368478 Total des frais engagés : 3210,10 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Dr. Chadia BENCHEQROUN  
 CARDIOLOGUE  
 63, Bd. d'Anfa, Angle Rue Washington - Casablanca  
 Tél/Fax : 0522 29 33 49 / 0522 29 41 71  
 Date de consultation : 15/04/2015  
 Nom et prénom du malade : SEBBATA Abdelhakim Age : 72 ans  
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie : Diabète Compensé par l'ITM  
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances : pharyngite  
 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) : /

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

## 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 de données à caractère personnel.



# 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  |
|-----------------|-------------------|-----------------------|---------------------------------|---|
| 11/04/24        |                   | 1500                  | 1500                            | Dr. Chadia BENCHEQROUN<br>CARDIOLOGUE<br>03, Bd. d'Anfa, Angle Rue Washington - Casablanca<br>Tel/Fax : 0522 29 33 59 / 0522 29 41 71 |

# EXECUTION DES ORDONNANCES

| Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur | Date | Montant de la Facture |
|--|------|-----------------------|
|--|------|-----------------------|

15/4/24  
2910,42

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

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

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

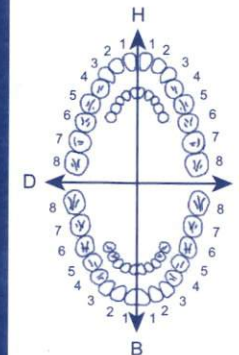
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

## Important :

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

## SOINS DENTAIRES

| Dents Traitées | Nature des Soins | Coefficient |
|----------------|------------------|-------------|
|----------------|------------------|-------------|



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

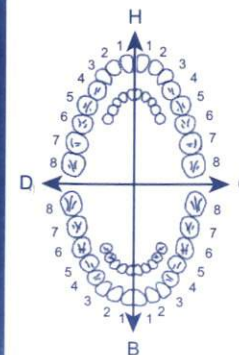
FIN D'EXECUTION

## O.D.F PROTHESES DENTAIRES

## DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

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



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

**CABINET D'EXPLORATIONS CARDIO-VASCULAIRES**

**Dr Chadia BENCHEQROUN**

**Cardiologue**

**Ancienne externe des hôpitaux de Paris**

**Ancienne interne des hôpitaux de Bordeaux**

**Diplômée de la faculté de médecine de Bordeaux**

**CES des maladies du cœur et vaisseaux**

**Diplômée d'écho-doppler cardiaque et vasculaire**

**Membre de la Société Française de Cardiologie**

**Filiale Pédiatrique et Filiale d'Echocardiographie**

CASABLANCA, LE 15 AVRIL 2024

MONSIEUR SEBBATA ABDELHANINE

PHARMACIE JANQUIERE  
Pharmacie spécialisée  
en cardiologie  
63, Bd. d'Anfa, Angle Rue Washington - La Villette  
Casablanca Tél. 05 22 61 69

- 2700 07  
984, 96  
58.1002  
467.05  
167.003  
13.8002  
99.043
- |  |                               |
|--|-------------------------------|
| 1/ - <u>CO-PLAVIX 75 MG/100 MG</u> _____   | 1 CP/J LE MATIN.              |
| 2/ - <u>TAREG 40 MG</u> _____              | 1 CPX2/J MATIN ET SOIR.       |
| 3/ - <u>CARDENSIEL 2,5 MG</u> <u>15 mg</u> | 1 CP/J LE MATIN.              |
| 4/ - <u>CORVASAL 2 MG</u> _____            | ½ CPX3/J MATIN, MIDI ET SOIR. |
| 5/ - <u>CRESTOR 10 MG</u> _____            | 1 CP/J LE SOIR.               |
| 6/ - <u>OEDES 20 MG</u> _____              | 1 GEL/J LE SOIR AU COUCHER.   |
| 7/ - <u>RELAXIUM B6 375 MG</u> _____       | 1 GEL/J LE SOIR AU COUCHER.   |

TRAITEMENT DE TROIS MOIS

- 741
- |                                 |           |
|---------------------------------|-----------|
| 8/ - <u>AZIX 500 MG</u> _____   | 1 BOITE.  |
| 1 CP/J LE MATIN.                |           |
| 9/ - <u>DOLIPRANE 1 G</u> _____ | 2 BOITES. |
| 1 CPX2/J MATIN ET SOIR.         |           |

الدكتورة شادية بنشقرن  
Dr. Chadia BENCHEQROUN  
CARDIOLOGUE  
63, Bd. d'Anfa, Angle Rue Washington - Casablanca  
Tél/Fax : 0522 29 33 49 / 0522 29 41 71  
N° INP : 091 021 865













Gélule  
Voie orale

# Relaxium<sup>®</sup>

## B6

Deva  
Pharmaceutique

### COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

#### Relaxium B6 150

Oxyde de magnésium marin.....260 mg  
équivalent en Magnésium .....150 mg  
Vitamine B6.....1 mg  
Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

#### Relaxium B6 300

Oxyde de magnésium marin.....520 mg  
équivalent en Magnésium... ..300 mg  
Vitamine B6 .....2 mg  
Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

#### Relaxium B6 375

Oxyde de magnésium marin.....650 mg  
équivalent en Magnésium... ..375 mg  
Vitamine B6 .....2 mg  
Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

### FORME ET PRESENTATIONS

Relaxium B6 150 : Gélule. Boîte de 20 et 60

Relaxium B6 300 : Gélule. Boîte de 15 et 30

Relaxium B6 375 : Gélule. Boîte de 30 et 60

### PROPRIETES

Relaxium B6 contient du magnésium et de la vitamine B6.

Le magnésium intervient dans le fonctionnement neuromusculaire. Son déficit peut causer nervosité, irritabilité, fatigabilité, crampes musculaires ainsi que les difficultés d'endormissement et de concentration, notamment en cas de surmenage.

La vitamine B6 complète l'activité relaxante et équilibrante du magnésium.

### VOIE D'ADMINISTRATION ET UTILISATIONS

Voie orale

#### Relaxium B6 150

Prendre 2 gélules par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

#### Relaxium B6 300

Prendre 1 gélule par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

#### Relaxium B6 375

Prendre 1 gélule par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

### GROSSESSE ET ALLAITEMENT

D'une façon générale, il convient au cours de la grossesse et de l'allaitement de consulter votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un produit.

### PRECAUTIONS D'EMPLOI

Afin d'éviter d'éventuelles interactions nocives entre plusieurs substances, signaler à votre médecin ou

LOT: 240060  
DLUO: 02/2027  
99.00DH





Gélule  
Voie orale

# Relaxium<sup>®</sup>

## B6

Deva  
Pharmaceutique

### COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

#### Relaxium B6 150

Oxyde de magnésium marin.....260 mg  
équivalent en Magnésium .....150 mg  
Vitamine B6.....1 mg  
Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

#### Relaxium B6 300

Oxyde de magnésium marin.....520 mg  
équivalent en Magnésium... ..300 mg  
Vitamine B6 .....2 mg  
Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

#### Relaxium B6 375

Oxyde de magnésium marin.....650 mg  
équivalent en Magnésium... ..375 mg  
Vitamine B6 .....2 mg  
Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

### FORME ET PRESENTATIONS

Relaxium B6 150 : Gélule. Boîte de 20 et 60

Relaxium B6 300 : Gélule. Boîte de 15 et 30

Relaxium B6 375 : Gélule. Boîte de 30 et 60

### PROPRIETES

Relaxium B6 contient du magnésium et de la vitamine B6.

Le magnésium intervient dans le fonctionnement neuromusculaire. Son déficit peut causer nervosité, irritabilité, fatigabilité, crampes musculaires ainsi que les difficultés d'endormissement et de concentration, notamment en cas de surmenage.

La vitamine B6 complète l'activité relaxante et équilibrante du magnésium.

### VOIE D'ADMINISTRATION ET UTILISATIONS

Voie orale

#### Relaxium B6 150

Prendre 2 gélules par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

#### Relaxium B6 300

Prendre 1 gélule par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

#### Relaxium B6 375

Prendre 1 gélule par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

### GROSSESSE ET ALLAITEMENT

D'une façon générale, il convient au cours de la grossesse et de l'allaitement de consulter votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un produit.

### PRECAUTIONS D'EMPLOI

Afin d'éviter d'éventuelles interactions nocives entre plusieurs substances, signaler à votre médecin ou

LOT: 240060  
DLUO: 02/2027  
99.00DH





Gélule  
Voie orale

# Relaxium<sup>®</sup>

## B6

Deva  
Pharmaceutique

### COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

#### Relaxium B6 150

Oxyde de magnésium marin.....260 mg  
équivalent en Magnésium .....150 mg  
Vitamine B6.....1 mg  
Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

#### Relaxium B6 300

Oxyde de magnésium marin.....520 mg  
équivalent en Magnésium.....300 mg  
Vitamine B6.....2 mg  
Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

#### Relaxium B6 375

Oxyde de magnésium marin.....650 mg  
équivalent en Magnésium.....375 mg  
Vitamine B6.....2 mg  
Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

### FORME ET PRESENTATIONS

Relaxium B6 150 : Gélule. Boîte de 20 et 60

Relaxium B6 300 : Gélule. Boîte de 15 et 30

Relaxium B6 375 : Gélule. Boîte de 30 et 60

### PROPRIETES

Relaxium B6 contient du magnésium et de la vitamine B6.

Le magnésium intervient dans le fonctionnement neuromusculaire. Son déficit peut causer nervosité, irritabilité, fatigabilité, crampes musculaires ainsi que les difficultés d'endormissement et de concentration, notamment en cas de surmenage.

La vitamine B6 complète l'activité relaxante et équilibrante du magnésium.

### VOIE D'ADMINISTRATION ET UTILISATIONS

Voie orale

#### Relaxium B6 150

Prendre 2 gélules par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

#### Relaxium B6 300

Prendre 1 gélule par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

#### Relaxium B6 375

Prendre 1 gélule par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

### GROSSESSE ET ALLAITEMENT

D'une façon générale, il convient au cours de la grossesse et de l'allaitement de consulter votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un produit.

### PRECAUTIONS D'EMPLOI

Afin d'éviter d'éventuelles interactions nocives entre plusieurs substances, signaler à votre médecin ou

LOT: 240060  
DLUO: 02/2027  
99.00DH

**Microgranules gastro-résistants en gélules,**  
**boîtes de 7, 14, 28 et 56**  
**(Oméprazole)**

traitement des acides dans la partie haute de votre incision (incision duodénale).

pendant, si vous  
suivante, ne pren  
Ne prenez pas  
oublie de prendre  
**Si vous arrêtez d**  
N'arrêtez pas de p  
médecin ou pharm  
Si vous avez d'a  
demandez plus d'  
**4. QUELS SONT L**  
Comme tous les  
effets indésirables  
tout le monde.  
**Si vous remarque**  
rars (peut affecter  
jusqu'à 20 %)  
• Apparition soud  
de la langue et de  
connaissance ou d  
• Rougeurs de la  
les bulles peuvent  
au niveau des lè  
génétales. Ceci pe  
à une nécrolyse  
• Eruption cutan  
gancions lymphat  
d'hypersensibilité  
• Une éruption co  
bosses sous la p  
symptômes appa  
(pustulose exanthé  
• Jaunisse, urines f  
maladie du foie (a  
Les autres effets r  
**Effets indésirables**  
sur 10)  
• Maux de tête.  
• Effets sur l'estom  
constipation, flatul  
• Nausées ou vomis  
• Polypes bénins d  
**Effets indésirables**  
personne sur 100)  
• Gonflement des  
• Troubles du som  
• Etourdissements,  
• Vertiges.  
• Modifications d  
fonctionnement de  
• Eruptions cutané  
• Malaise général,  
**Effets indésirables**  
rars)  
• Troubles sangui  
blancs ou de plaqu  
des ecchymoses ou  
• Diminution du ta  
une faiblesse, des  
• Agitation, confus  
• Troubles du goû  
• Troubles de la vu  
• Respiration sifflant  
• Sècheresse buccale  
• Inflammation de l'int  
• Infection appelée «  
ar un champignon.  
• Perte de cheveux (ak  
• Eruption cutané  
• Douleurs articula  
• Problèmes rénaux  
• Augmentation de la



**Microgranules gastro-résistants en gélules,**  
boîtes de 7, 14, 28 et 56  
(Oméprazole)

- Problèmes rénaux sévères
- Augmentation de la sécrétion de l'aldostérone

LOT: 230645  
PER: 09-2025  
PPV: 130,80DH

# OEDES® 20 mg

**Microgranules gastro-résistants en gélules,**  
**boîtes de 7, 14, 28 et 56**  
**(Oméprazole)**

Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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 jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

## Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que OEDES® 20 mg et dans quel cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre OEDES® 20 mg?
3. Comment prendre OEDES® 20 mg?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver OEDES® 20 mg?
6. Informations supplémentaires

## 1. QU'EST-CE QUE OEDES® 20 mg, gélules ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Classe pharmaco-thérapeutique:

OEDES 20 mg contient la substance active Oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

### Indications thérapeutiques:

OEDES 20 mg est utilisé pour traiter les affections suivantes :

#### Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). OEDES 20 mg peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- un excès d'acide dans l'estomac, dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

#### Chez les enfants :

**Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel  $\geq 10$  kg :**

- le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

- Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

#### Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents :

- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE OEDES 20 mg, gélules gastro-résistantes ?

### Contre-indications:

**Ne prenez jamais oedes 20 mg, gélule :**

- si vous êtes allergique à l'oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans OEDES 20 mg.
- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (voir

l'arrêt de l'administration de OEDES 20 mg ;

- Médicaments anticoagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine ou autres anti-vitamines K; une surveillance par votre médecin serait nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de OEDES 20 mg;

- Rifampicine (utilisé pour traiter la tuberculose) ;
- Atazanavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;
- Tacrolimus (dans le cas de greffe d'organe) ;
- Millepertuis (*Hypericum perforatum*) (utilisé dans le traitement de la dépression modérée) ;

- Cimetazolin (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente) ;

- Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;

- Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)).

- Erlotinib (utilisé dans le traitement du cancer).

Méthotrexate (médicament utilisé en chimiothérapie à forte dose dans le traitement du cancer) – si vous prenez une forte dose de méthotrexate, votre médecin peut temporairement arrêter votre traitement par OEDES 20 mg, gélule gastro-résistante.

Si votre médecin vous a prescrit les antibiotiques suivants : amoxicilline et clarithromycine avec OEDES 20 mg pour le traitement d'un ulcère à *Helicobacter pylori*, il est important que vous informiez votre médecin de tous les autres médicaments que vous prenez.

### Interactions avec les aliments et les boissons :

Voir Posologie.

### Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

### 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 ce médicament.

L'oméprazole est excrété dans le lait maternel mais il est peu probable qu'il y ait une influence sur l'enfant lorsqu'il est utilisé à doses thérapeutiques.

Votre médecin vous dira si vous pouvez prendre OEDES 20 mg pendant l'allaitement.

**Sportifs :** Sans objet.

### Conduire de véhicule et utilisation des machines:

OEDES n'est pas susceptible d'entraîner des effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Des effets secondaires tels qu'un étourdissement et des troubles visuels peuvent se produire (voir effets indésirables). Si c'est le cas, vous ne devez pas conduire de véhicules ou utiliser des machines.

### Mentions relatives aux excipients à effet notoire :

OEDES 20 mg, gélule contient du saccharose. Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le, avant de prendre ce médicament.

OEDES 20 mg, gélule contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par gélule, c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

## 3. COMMENT PRENDRE OEDES 20 mg, gélule gastro-résistante ?

Veuillez toujours à prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien.

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre.

Prenez votre dose de manière régulière.

### Posologie :

Les doses recommandées sont mentionnées

#### Utilisation chez les adultes:

**Traitement des symptômes du reflux**

**brûlures et régurgitation acide :**

- Si votre médecin constate que votre endomagement, la dose recommandée est pendant 4-8 semaines. Votre médecin peut vous prescrire une dose de 40 mg pendant 8 semaines.

Si l'œsophage n'a pas encore cicatrisé.

- La dose recommandée une fois que votre œsophage a été guéri est de 10 mg une fois par jour.

- Si votre œsophage n'a pas été endommagé, la dose usuelle est de 10 mg une fois par jour.

**Traitement des ulcères dans la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) :**

Cependant, si vous suivez, ne prenez pas. Ne prenez pas de médicaments sans avis de votre médecin. N'arrêtez pas de prendre ce médicament sans avis de votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.

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.

Si vous êtes allergique à l'oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans OEDES 20 mg.

Si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (voir

l'arrêt de l'administration de OEDES 20 mg ;

Médicaments anticoagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine ou autres anti-vitamines K; une surveillance par votre médecin serait nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de OEDES 20 mg;

Rifampicine (utilisé pour traiter la tuberculose) ;

Atazanavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;

Tacrolimus (dans le cas de greffe d'organe) ;

Millepertuis (*Hypericum perforatum*) (utilisé dans le traitement de la dépression modérée) ;

Cimetazolin (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente) ;

Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;

Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)).

Erlotinib (utilisé dans le traitement du cancer).

Méthotrexate (médicament utilisé en chimiothérapie à forte dose dans le traitement du cancer) – si vous prenez une forte dose de méthotrexate, votre médecin peut temporairement arrêter votre traitement par OEDES 20 mg, gélule gastro-résistante.

Si votre médecin vous a prescrit les antibiotiques suivants : amoxicilline et clarithromycine avec OEDES 20 mg pour le traitement d'un ulcère à *Helicobacter pylori*, il est important que vous informiez votre médecin de tous les autres médicaments que vous prenez.

Interactions avec les aliments et les boissons :

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

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 ce médicament.

L'oméprazole est excrété dans le lait maternel mais il est peu probable qu'il y ait une influence sur l'enfant lorsqu'il est utilisé à doses thérapeutiques.

Votre médecin vous dira si vous pouvez prendre OEDES 20 mg pendant l'allaitement.

Sportifs :

Conduire de véhicule et utilisation des machines:

OEDES n'est pas susceptible d'entraîner des effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Des effets secondaires tels qu'un étourdissement et des troubles visuels peuvent se produire (voir effets indésirables). Si c'est le cas, vous ne devez pas conduire de véhicules ou utiliser des machines.

Mentions relatives aux excipients à effet notoire :

OEDES 20 mg, gélule contient du saccharose. Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le, avant de prendre ce médicament.

OEDES 20 mg, gélule contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par gélule, c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

Comment PRENDRE OEDES 20 mg, gélule gastro-résistante ?

Veuillez toujours à prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien.

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre.

LOT: 220833  
PER: 11-2024  
PPV: 140.00DH



# CRESTOR 5 mg, comprimé pelliculé CRESTOR 10 mg, comprimé pelliculé CRESTOR 20 mg, comprimé pelliculé

Rosuvastatine

**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.

## Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que CRESTOR, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CRESTOR, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre CRESTOR, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CRESTOR, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE CRESTOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase - code ATC : C10A A07  
CRESTOR appartient au groupe des médicaments appelés statines.  
CRESTOR vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. CRESTOR est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.
- Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypocholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la prise de CRESTOR.

Si vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de circulation liés à ces facteurs.

Un accident vasculaire cérébral, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de circulation peuvent être causés par une maladie appelée athérosclérose est due à une accumulation de dépôts de cholestérol dans les artères.

**Ne cessez pas de continuer de prendre CRESTOR :**

Ne prenez jamais CRESTOR, comprimé pelliculé si :

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à ses composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il conviendrait d'utiliser un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte par CRESTOR.
- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques (problèmes du foie).
- Si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez des problèmes rénaux, demandez à votre médecin).
- Si vous avez des troubles musculaires appelés myopathies (douleurs musculaires répétées ou inexplicables).
- Si vous prenez l'association sofosbuvir/velpatovir (utilisée dans le cas d'une infection virale du foie).
- Si vous prenez de la ciclosporine (utilisée pour prévenir les greffes d'organes).

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou d'autres), parlez-en à votre médecin.

**De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de CRESTOR par jour (plus élevé) si :**

- Vous avez une insuffisance rénale modérée (demandez à votre médecin) ;
- Vous avez des troubles de la thyroïde ;
- Vous avez des douleurs musculaires répétées des antécédents personnels ou familiaux de problèmes de muscles ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires médicamenteuses abaissant les taux de cholestérol ;
- Vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;
- Vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, vietnamien, coréen et indien) ;
- Vous êtes déjà traité par un autre médicament de cholestérol appelé fibrates.

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou d'autres), parlez-en à votre médecin.

## Avertissements et précautions

Adresse

Maphar  
Bd Alkhalifa N° 6, Q1,  
Sidi Berrouj, Casablanca  
CRESTOR 10mg cp pel b30  
P.P.V : 167,00 DH



- Si vous avez des douleurs musculaires répétées, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il conviendrait d'utiliser un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte par CRESTOR.
- Si vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;

pharmacien avant de prendre ce médicament ;  
Si vous avez des douleurs musculaires répétées, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il conviendrait d'utiliser un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte par CRESTOR.

# CRESTOR 5 mg, comprimé pelliculé CRESTOR 10 mg, comprimé pelliculé CRESTOR 20 mg, comprimé pelliculé

Rosuvastatine

**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.

## Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que CRESTOR, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CRESTOR, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre CRESTOR, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CRESTOR, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE CRESTOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase - code ATC : C10A A07  
CRESTOR appartient au groupe des médicaments appelés statines.  
CRESTOR vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. CRESTOR est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.
- Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypocholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la prise de CRESTOR.

Si vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de circulation liés à ces facteurs.

Un accident vasculaire cérébral, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de circulation peuvent être causés par une maladie appelée athérosclérose est due à une accumulation de dépôts de cholestérol dans les artères.

**avant de continuer de prendre CRESTOR :**

**Ne prenez jamais CRESTOR, comprimé pelliculé si :**

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à ses composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il conviendra d'utiliser un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte par CRESTOR.
- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques (problèmes du foie).
- Si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous demandez à votre médecin).
- Si vous avez des troubles musculaires appelés myopathies (douleurs musculaires répétées ou inexplicables).
- Si vous prenez l'association sofosbuvir/velpatovir (utilisée dans le cas d'une infection virale du foie).
- Si vous prenez de la ciclosporine (utilisée pour des greffes d'organes).

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou doutes), parlez-en à votre médecin.

**De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de CRESTOR (plus élevé) si :**

- Vous avez une insuffisance rénale modérée (si vous demandez à votre médecin) ;
- Vous avez des troubles de la thyroïde ;
- Vous avez des douleurs musculaires répétées des antécédents personnels ou familiaux de problèmes ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires médicamenteuses abaissant les taux de cholestérol ;
- Vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;
- Vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, vietnamien, coréen et indien) ;
- Vous êtes déjà traité par un autre médicament de cholestérol appelé fibrates.

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou doutes), parlez-en à votre médecin.

## Avertissements et précautions

Adresse

Maphar  
Bd Alkhalifa N° 6, Q1,  
Sidi Berrouj, Casablanca  
CRESTOR 10mg cp pel b30  
P.P.V : 167,00 DH



- Si vous avez de la fièvre ;
- Si vous avez une faiblesse musculaire ;
- Si vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;

pharmacien avant de prendre ce médicament ;  
Si vous avez des douleurs musculaires répétées, consultez votre médecin ;  
Si vous avez des douleurs musculaires, consultez votre médecin ;  
Si vous avez des douleurs musculaires, consultez votre médecin ;  
Si vous avez des douleurs musculaires, consultez votre médecin ;



- Si vous consommez régulièrement des quantités d'alcool :

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

1. Qu'est-ce que CORVASAL et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CORVASAL
3. Comment prendre CORVASAL
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver CORVASAL
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

CORVASAL contient de la molsidomine, une substance qui appartient à une famille de médicaments appelés les vasodilatateurs utilisés en cardiologie. Ce médicament agit en dilatant les vaisseaux du cœur et diminue les besoins en oxygène au niveau du cœur. CORVASAL est utilisé pour éviter l'apparition de douleurs dans la poitrine dues à une maladie cardiaque (l'angine de poitrine).

**Ne prenez jamais CORVASAL :**

- Si vous êtes allergique à la substance active (la molsidomine) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous ressentez brutalement un malaise important ou des vertiges (état de choc, baisse importante de la tension artérielle).
- Si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association avec CORVASAL n'est pas contre-indiquée (Voir le paragraphe "Prise d'autres médicaments").

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, consultez votre médecin ou, votre pharmacien ou à votre initiative. Ce prospect s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans ce prospect.



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

1. Qu'est-ce que CORVASAL et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CORVASAL
3. Comment prendre CORVASAL
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver CORVASAL
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

CORVASAL contient de la molsidomine, une substance qui appartient à une famille de médicaments appelés les vasodilatateurs utilisés en cardiologie. Ce médicament agit en dilatatant les vaisseaux du cœur et diminue les besoins en oxygène au niveau du cœur. CORVASAL est utilisé pour éviter l'apparition de douleurs dans la poitrine dues à une maladie cardiaque (l'angine de poitrine).

- Si vous êtes allergique à la substance active (la molsidomine) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous ressentez brutalement un malaise important ou des vertiges (état de choc, baisse importante de la tension artérielle).
- Si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association avec CORVASAL n'est pas contre-indiquée (Voir le paragraphe "Prise d'autres médicaments").

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, consultez votre médecin ou, votre pharmacien ou à votre initiative. Ce prospect s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans ce prospect.





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

1. Qu'est-ce que CORVASAL et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CORVASAL
3. Comment prendre CORVASAL
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver CORVASAL
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

CORVASAL contient de la molsidomine, une substance qui appartient à une famille de médicaments appelés les vasodilatateurs utilisés en cardiologie. Ce médicament agit en dilatatant les vaisseaux du cœur et diminue les besoins en oxygène au niveau du cœur. CORVASAL est utilisé pour éviter l'apparition de douleurs dans la poitrine dues à une maladie cardiaque (l'angine de poitrine).

- Si vous êtes allergique à la substance active (la molsidomine) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous ressentez brutalement un malaise important ou des vertiges (état de choc, baisse importante de la tension artérielle).
- Si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association avec CORVASAL n'est pas contre-indiquée (Voir le paragraphe "Prise d'autres médicaments").

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, consultez votre médecin ou, votre pharmacien ou à votre initiative. Ce prospect s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans ce prospect.

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

1. Qu'est-ce que CORVASAL et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CORVASAL
3. Comment prendre CORVASAL
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver CORVASAL
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

CORVASAL contient de la molsidomine, une substance qui appartient à une famille de médicaments appelés les vasodilatateurs utilisés en cardiologie. Ce médicament agit en dilatant les vaisseaux du cœur et diminue les besoins en oxygène au niveau du cœur. CORVASAL est utilisé pour éviter l'apparition de douleurs dans la poitrine dues à une maladie cardiaque (l'angine de poitrine).

**Ne prenez jamais CORVASAL :**

- Si vous êtes allergique à la substance active (la molsidomine) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous ressentez brutalement un malaise important ou des vertiges (état de choc, baisse importante de la tension artérielle).
- Si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association avec CORVASAL n'est pas contre-indiquée (Voir le paragraphe "Prise d'autres médicaments").

### Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, consultez votre médecin ou, votre pharmacien ou à votre infirmière. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans ce prospectus.



## CARDENSIEL<sup>®</sup>, comprimé pelliculé

### Bisoprolol Fumarate

#### Voie orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin.

#### Dans cette notice :

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

#### **1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

##### Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêta-bloquants.

##### Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Ils ralentissent le rythme cardiaque et permettent au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

#### **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?**

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir la notice pour la composition) ;
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud) ;
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments ;
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

Faites attention avec CARDENSIEL :



nents da

de contr

## CARDENSIEL<sup>®</sup>, comprimé pelliculé

### Bisoprolol Fumarate

#### Voie orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin.

#### Dans cette notice :

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

#### 1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

##### Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêta-bloquants.

##### Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Ils ralentissent le rythme cardiaque et permettent au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir la notice pour la composition) ;
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud) ;
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments ;
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

Faites attention avec CARDENSIEL :



nents da

de contr



Dénomination du médicament :

**Tareg® 40 mg**

**Tareg® 80 mg**

**Tareg® 160 mg**

comprimé pelliculé. Boîte de 28.

DCI : Valsartan

**Veillez lire attentivement l'intégralité de 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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

muscle cardiaque, rendement insuffisant l  
combinaison avec d'autres médicaments l  
tolérez pas certains médicaments à cause  
secondaires.

Votre médecin peut aussi prescrire Tareg n  
patients après un infarctus du myocarde.

Tareg ne doit être pris que sur prescription

## 2. Quelles sont les informations à connaître <d'utiliser> Tareg?

Une hypertension artérielle non traitée peut  
lésions au niveau des organes vitaux comme  
reins et le cerveau. Vous pouvez vous sentir  
et ne ressentir aucune manifestation de m  
hypertension non traitée peut entraîner des  
telles qu'une attaque cérébrale, un infarctu  
insuffisance cardiaque, une insuffisance r  
Ce médicament peut affecter les réactions  
conduite et l'aptitude à utiliser des outils o  
Prévenez votre médecin avant de prendre T

- souffrez d'une maladie grave des reins
- souffrez de vomissements ou de diarrhées  
de fortes doses de diurétiques (qui servent  
en excès dans votre organisme).
- Si vous présentez des réactions telles que  
visage, des bras et des jambes, des yeux  
de la langue (signes d'un angio-œdème)

Tareg  
éve

Il est in  
insuffi  
début  
vomis  
La pru



611800103032 3

**TAREG 40 mg** ○

28 comprimés pelliculés

PPV : 98.40 DH



1. Que contient cette notice :
2. Qu'est-ce que tareg et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant  
<d'utiliser> tareg ?
4. Comment <utiliser> tareg ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver tareg?

1. Qu'est-ce que Tareg et dans quel cas est-il utilisé ?

Dénomination du médicament :

**Tareg® 40 mg**

**Tareg® 80 mg**

**Tareg® 160 mg**

comprimé pelliculé. Boîte de 28.

DCI : Valsartan

**Veillez lire attentivement l'intégralité de 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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

muscle cardiaque, rendement insuffisant l  
combinaison avec d'autres médicaments l  
tolérez pas certains médicaments à cause  
secondaires.

Votre médecin peut aussi prescrire Tareg n  
patients après un infarctus du myocarde.

Tareg ne doit être pris que sur prescription

## 2. Quelles sont les informations à connaître <d'utiliser> Tareg?

Une hypertension artérielle non traitée peut  
lésions au niveau des organes vitaux comme  
reins et le cerveau. Vous pouvez vous sentir  
et ne ressentir aucune manifestation de m  
hypertension non traitée peut entraîner des  
telles qu'une attaque cérébrale, un infarct  
insuffisance cardiaque, une insuffisance r  
Ce médicament peut affecter les réactions  
conduite et l'aptitude à utiliser des outils o  
Prévenez votre médecin avant de prendre T

- souffrez d'une maladie grave des reins
- souffrez de vomissements ou de diarrhées  
de fortes doses de diurétiques (qui servent  
en excès dans votre organisme).
- Si vous présentez des réactions telles qu'une  
visage, des bras et des jambes, des yeux  
de la langue (signes d'un angio-œdème)

Tareg  
éve

Il est in  
insuffi  
début  
vomis  
La pru



611800103032 3

**TAREG 40 mg** ○

28 comprimés pelliculés

PPV : 98.40 DH



1. Que contient cette notice :
2. Qu'est-ce que tareg et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant  
<d'utiliser> tareg ?
4. Comment <utiliser> tareg ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver tareg?

1. Qu'est-ce que Tareg et dans quel cas est-il utilisé ?



Dénomination du médicament :

**Tareg® 40 mg**

**Tareg® 80 mg**

**Tareg® 160 mg**

comprimé pelliculé. Boîte de 28.

DCI : Valsartan

**Veillez lire attentivement l'intégralité de 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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

muscle cardiaque, rendement insuffisant l  
combinaison avec d'autres médicaments l  
tolérez pas certains médicaments à cause  
secondaires.

Votre médecin peut aussi prescrire Tareg n  
patients après un infarctus du myocarde.

Tareg ne doit être pris que sur prescription

## 2. Quelles sont les informations à connaître <d'utiliser> Tareg?

Une hypertension artérielle non traitée peut  
lésions au niveau des organes vitaux comme  
reins et le cerveau. Vous pouvez vous sentir  
et ne ressentir aucune manifestation de m  
hypertension non traitée peut entraîner des  
telles qu'une attaque cérébrale, un infarct  
insuffisance cardiaque, une insuffisance r  
Ce médicament peut affecter les réactions  
conduite et l'aptitude à utiliser des outils o  
Prévenez votre médecin avant de prendre T

- souffrez d'une maladie grave des reins
- souffrez de vomissements ou de diarrhées  
de fortes doses de diurétiques (qui servent  
en excès dans votre organisme).
- Si vous présentez des réactions telles que  
visage, des bras et des jambes, des yeux  
de la langue (signes d'un angio-œdème)

Tareg  
éve

Il est in  
insuffi  
début  
vomiss  
La pru



611800103032 3

**TAREG 40 mg** ○

28 comprimés pelliculés

PPV : 98.40 DH



1. Que contient cette notice :
2. Qu'est-ce que tareg et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant  
<d'utiliser> tareg ?
4. Comment <utiliser> tareg ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver tareg?

1. Qu'est-ce que Tareg et dans quel cas est-il utilisé ?

Dénomination du médicament :

**Tareg® 40 mg**

**Tareg® 80 mg**

**Tareg® 160 mg**

comprimé pelliculé. Boîte de 28.

DCI : Valsartan

**Veillez lire attentivement l'intégralité de 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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Que contient cette notice :
2. Qu'est-ce que tareg et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant <d'utiliser> tareg ?
4. Comment <utiliser> tareg ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver tareg ?
1. Qu'est-ce que Tareg et dans quel cas est-il utilisé ?

muscle cardiaque, rendement insuffisant l combinaison avec d'autres médicaments l tolérez pas certains médicaments à cause secondaires.

Votre médecin peut aussi prescrire Tareg n patients après un infarctus du myocarde. Tareg ne doit être pris que sur prescription

## 2. Quelles sont les informations à connaître <d'utiliser> Tareg?

Une hypertension artérielle non traitée peut lésions au niveau des organes vitaux comme reins et le cerveau. Vous pouvez vous sentir et ne ressentir aucune manifestation de m hypertension non traitée peut entraîner des telles qu'une attaque cérébrale, un infarctu insuffisance cardiaque, une insuffisance r Ce médicament peut affecter les réactions conduite et l'aptitude à utiliser des outils o Prévenez votre médecin avant de prendre T

- souffrez d'une maladie grave des reins
- souffrez de vomissements ou de diarrh de fortes doses de diurétiques (qui serv en excès dans votre organisme).
- Si vous présentez des réactions telles q visage, des bras et des jambes, des ye de la langue (signes d'un angio-cedème

Tareg  
éve

Il est i  
insuffi  
début  
vomis  
La pru



611800103032 3

**TAREG 40 mg** ○

28 comprimés pelliculés

PPV : 98.40 DH



Dénomination du médicament :

**Tareg® 40 mg**

**Tareg® 80 mg**

**Tareg® 160 mg**

comprimé pelliculé. Boîte de 28.

DCI : Valsartan

**Veillez lire attentivement l'intégralité de 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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

muscle cardiaque, rendement insuffisant l  
combinaison avec d'autres médicaments l  
tolérez pas certains médicaments à cause  
secondaires.

Votre médecin peut aussi prescrire Tareg n  
patients après un infarctus du myocarde.

Tareg ne doit être pris que sur prescription

## 2. Quelles sont les informations à connaître <d'utiliser> Tareg?

Une hypertension artérielle non traitée peut  
lésions au niveau des organes vitaux comme  
reins et le cerveau. Vous pouvez vous sentir  
et ne ressentir aucune manifestation de m  
hypertension non traitée peut entraîner des  
telles qu'une attaque cérébrale, un infarct  
insuffisance cardiaque, une insuffisance r  
Ce médicament peut affecter les réactions  
conduite et l'aptitude à utiliser des outils o  
Prévenez votre médecin avant de prendre T

- souffrez d'une maladie grave des reins
- souffrez de vomissements ou de diarrhées  
de fortes doses de diurétiques (qui servent  
en excès dans votre organisme).
- Si vous présentez des réactions telles qu'une  
visage, des bras et des jambes, des yeux  
de la langue (signes d'un angio-œdème)

Tareg  
évent

Il est in  
insuffi  
début  
vomiss  
La pru



611800103032 3

**TAREG 40 mg** ○

28 comprimés pelliculés

PPV : 98.40 DH



1. Que contient cette notice :
2. Qu'est-ce que tareg et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant  
<d'utiliser> tareg ?
4. Comment <utiliser> tareg ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver tareg?

1. Qu'est-ce que Tareg et dans quel cas est-il utilisé ?

Dénomination du médicament :

**Tareg® 40 mg**

**Tareg® 80 mg**

**Tareg® 160 mg**

comprimé pelliculé. Boîte de 28.

DCI : Valsartan

**Veillez lire attentivement l'intégralité de 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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Que contient cette notice :
2. Qu'est-ce que tareg et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant <d'utiliser> tareg ?
4. Comment <utiliser> tareg ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver tareg ?
1. Qu'est-ce que Tareg et dans quel cas est-il utilisé ?

muscle cardiaque, rendement insuffisant l combinaison avec d'autres médicaments l tolérez pas certains médicaments à cause secondaires.

Votre médecin peut aussi prescrire Tareg n patients après un infarctus du myocarde. Tareg ne doit être pris que sur prescription

## 2. Quelles sont les informations à connaître <d'utiliser> Tareg?

Une hypertension artérielle non traitée peut lésions au niveau des organes vitaux comme reins et le cerveau. Vous pouvez vous sentir et ne ressentir aucune manifestation de m hypertension non traitée peut entraîner des telles qu'une attaque cérébrale, un infarctu insuffisance cardiaque, une insuffisance r Ce médicament peut affecter les réactions conduite et l'aptitude à utiliser des outils o Prévenez votre médecin avant de prendre T

- souffrez d'une maladie grave des reins
- souffrez de vomissements ou de diarrh de fortes doses de diurétiques (qui serv en excès dans votre organisme).
- Si vous présentez des réactions telles q visage, des bras et des jambes, des ye de la langue (signes d'un angio-cedème

Tareg  
éve

Il est i  
insuffi  
début  
vomis  
La pru



611800103032 3

**TAREG 40 mg** ○

28 comprimés pelliculés

PPV : 98.40 DH







## ABDPL KANTAVE

**CABINET D'EXPLORATIONS CARDIO-VASCULAIRES**

**Dr Chadia BENCHEQROUN**

**Cardiologue**

**Ancienne externe des hôpitaux de Paris  
Ancienne interne des hôpitaux de Bordeaux  
Diplômée de la faculté de médecine de Bordeaux  
CES des maladies du cœur et vaisseaux  
Diplômée d'écho-doppler cardiaque et vasculaire  
Membre de la Société Française de Cardiologie  
Filiale Pédiatrique et Filiale d'Echocardiographie**

**CASABLANCA, LE 15 AVRIL 2024**

**NOTE D'HONORAIRES**

**PATIENT :      MONSIEUR SEBBATA ABDELHANINE**

|                         |                             |                  |
|-------------------------|-----------------------------|------------------|
| <b><u>EXAMENS :</u></b> | - CONSULTATION .....        | 150,00 DH        |
|                         | - ELECTROCARDIOGRAMME ..... | 150,00 DH        |
|                         | <b>MONTANT TOTAL .....</b>  | <b>300,00 DH</b> |

**LA PRESENTE NOTE D'HONORAIRES EST ARRETEE A  
LA SOMME DE : TROIS CENT DIRHAMS.**

الدكتورة شادية بنشقر  
Dr. Chadia BENCHEQROUN  
CARDIOLOGUE  
63, Bd. d'Anfa, Angle Rue Washington - Casablanca  
Tél/Fax : 0522 29 33 49 / 0522 29 41 71  
N° INP : 091 021 865



**CABINET D'EXPLORATIONS CARDIO-VASCULAIRES**  
**Dr BENCHEQROUN Chadia**  
**Cardiologue**

---

NOM : SEBBATA  
PRENOM : ABDELHANINE  
AGE : 72 ANS  
DATE : 15/04/2024

---

**COMPTE-RENDU D'ELECTROCARDIOGRAMME**

- Rythme cardiaque sinusal à 65 B/mn.
- Espace PR normal.
- Axe de QRS à - 23 degrés.
- Ondes T négatives en DIII.
- Pas d'hypertrophie ventriculaire gauche.
- Pas d'extrasystole.

الدكتورة شادية بنشقر  
**Dr. Chadia BENCHEQROUN**  
**CARDIOLOGUE**  
63, Bd. d'Anfa, Angle Rue Washington - Casablanca  
Tél/Fax : 0522 29 33 49 / 0522 29 41 71

**N° INP : 091 021 865**