

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Radiologie et Biologie :

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

## Optique :

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

## Rééducation :

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

## Dentaire :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

- 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.

M22- 0030704

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1962 Société :

Actif  Pensionné(e)  Autre :

Nom & Prénom : Dersi Milouda 203824

Date de naissance : 01/01/1976

Adresse : 55 cité salim Bouyakka

Tél. : 0675183995 Total des frais engagés : 900.dh + 300 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 24/01/2014

Nom et prénom du malade : DERSI MILouda Age :

Lien de parenté :  Lui-même  Conjoint  Enfant

Nature de la maladie : HTA

Affection longue durée ou chronique :  ALD  ALC Pathologie :

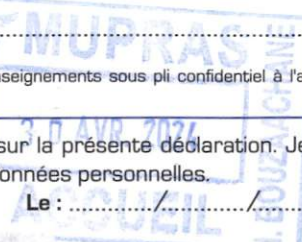
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : \_\_\_\_\_ Le : \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_

Signature de l'adhérent(e) : 



## RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le paiement des Actes
24/04/2014	C 582 CC		30000	Dr Selsabilie EL HADDAD Consultation & exploration Cardiovasculaires N° : 10124231

## EXECUTION DES ORDONNANCES

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

## AUXILIAIRES MEDICAUX

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

## RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

### Important

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				Coefficient des travaux
				Montants des soins
				Début d'exécution
				Fin d'exécution
O.D.F PROTHÉSES DENTAIRES		DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE		

O.D.F  
PROTHESES DENTAIRES

## DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	
00000000	00000000
35533411	11433553

The diagram shows a dental arch with 28 numbered teeth (1-14 on the upper arch, 15-28 on the lower arch) and directional markers D (left), H (top), B (bottom), and G (right). The teeth are arranged in a standard dental layout, with the first molar on the upper left and the third molar on the lower right.

## [Création, remont, adjonction]

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET GACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



- Lauréate de la faculté  
de médecine et  
de pharmacie de Rabat

- Ancien médecin interne  
du CHU de Rabat  
et des hôpitaux de Paris

- Ancien médecin assistant  
des hôpitaux - Belgique -

- Médecine attaché à  
l'hôpital Cheikh-khalifa  
ibn zayed

ECG-Echodoppler cardiaque et vasculaire  
Epreuve d'effort-Holter rythmique et tensionnel  
Coronarographie - Angioplastie

Mme DERSI MILOUDA

24/04/2024

1 - tensiotec 10mg  
1-0-0

2 - BISOcard 5mg  
1-0-0

3 - DIPICOR 5 MG  
0-0-1

4 - CORvasal 2mg  
1/2 -1/2 -1/2

DR. Selsabille EL HADDAJI  
cardiologie et maladies vasculaires  
cardiologue interventionnel  
INPE: 101242311

صيدلية الزهراء  
PHARMACIE ZAHRA  
Rue El Hennia N° 111 N'bichat  
Bouznika - 101242311  
Tél: 05 23 28 39 39

0 mg

Boîte de 30  
Ran. 01

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

- Demandez à votre médecin, vous pourriez lui poser des questions.
- Si vous avez d'autres questions, demandez à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit, le leur être nocif, même si les signes de l'effet indésirable sont apparus.
- Si l'un des effets indésirables décrits dans cette notice, parlez-en à votre médecin.

Que contient cette notice

1. Qu'est-ce que TENSIO<sup>®</sup>TEC
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser ce médicament ?
3. Comment utiliser TENSIO<sup>®</sup>TEC
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver TENSIO<sup>®</sup>TEC
6. Contenu d'emballage et achat
7. Qu'est-ce que TENSIO<sup>®</sup>TEC ?

**Classe pharmacothérapeutique**  
TENSIO<sup>®</sup>TEC Gélules contient un groupe de médicaments à

TENSIO<sup>®</sup>TEC Gélules agit en :

- Diminuant la production par votre système circulatoire.
- Faisant se relâcher et se dilater vos vaisseaux.
- Facilitant à votre cœur le pompage du sang.

**EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE :**  
Sans objet.

Dans quels cas utiliser ce médicament ?

**Indication thérapeutique**  
TENSIO<sup>®</sup>TEC gélules peut être utilisé :

- Pour traiter une pression artérielle élevée.
- Pour réduire le risque ou retarder l'aggravation de problèmes rénaux (que vous soyez ou non diabétique).
- Pour traiter votre cœur lorsqu'il ne peut pas pomper une quantité suffisante de sang dans le reste de votre organisme (insuffisance cardiaque).
- En traitement à la suite d'une crise cardiaque (infarctus du myocarde) compliquée d'insuffisance cardiaque.

**2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TENSIO<sup>®</sup>TEC ?**

Ne prenez jamais TENSIO<sup>®</sup>TEC gélules dans les cas suivants :

- Si vous présentez une allergie (hypersensibilité) au Ramipril, à tout autre IEC, ou à l'un des autres composants contenus dans TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules. Les signes d'une réaction allergique peuvent inclure une éruption cutanée (rash), des problèmes de déglutition ou de respiration, un gonflement de vos lèvres, de votre visage, de votre gorge ou de votre langue.
- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave appelée « angio-oedème ». Les signes comprennent des démangeaisons, une urticaire, des marques rouges sur les mains, les pieds et la gorge, un gonflement de la gorge et de la langue, un gonflement autour des yeux et des lèvres, des difficultés à respirer et à avaler.
- Si vous subissez une dialyse ou tout autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules pourrait ne pas vous convenir.
- Si vous avez des problèmes rénaux du fait de la réduction de l'apport sanguin à votre rein (sténose de l'artère rénale).
- Pendant les 6 derniers mois de la grossesse (voir rubrique Grossesse et allaitement).
- Si votre pression artérielle est anormalement basse ou instable. Votre médecin devra l'évaluer.
- Si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'Aliskiren pour une hypertension artérielle.

Ne prenez pas TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules si l'un ou l'autre des cas ci-dessous vous concerne. Si vous n'êtes pas sûr(e), parlez-en à votre médecin avant de prendre TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules.

**MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :**

Faites attention avec TENSIO<sup>®</sup>TEC gélules.

Verifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre votre médicament :

- Si vous souffrez de problèmes cardiaques, hépatiques ou rénaux.
- Si vous avez perdu une grande quantité de sel ou de fluides corporels (si vous vomissez, avez la diarrhée, suez de manière inhabituelle, suivez un régime pauvre en sel, prenez des diurétiques depuis longtemps ou avez subi une dialyse).
- Si vous allez suivre un traitement pour réduire votre allergie aux piqûres d'abeilles ou de guêpes (désensibilisation).
- Si vous allez recevoir un anesthésique. Cela-ci pourrait vous être donné pour une intervention chirurgicale ou des soins dentaires. Il pourrait s'avérer nécessaire d'arrêter votre traitement par TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules un jour avant ; demandez conseil à votre médecin.
- Si votre taux sanguin de potassium est élevé (d'après les résultats de vos tests sanguins).
- Si vous prenez des médicaments ou avez des affections qui pourraient diminuer le taux de sodium dans votre sang. Votre médecin pourra vous prescrire des analyses de sang régulières, en particulier pour vérifier le taux de sodium dans votre sang, surtout si vous êtes une personne âgée.
- Si vous souffrez d'une maladie vasculaire du collagène telle qu'une sclérose dans le système érythémateux systémique.
- Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules est déconseillé pendant les 3 premiers mois de la grossesse et est contre-indiqué si vous êtes enceinte de plus de 3 mois car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas d'utilisation à partir de ce stade de la grossesse (voir rubrique Grossesse).
- Si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :

• Un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II\* (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans, par exemple valsartan, telmisartan, ibérasartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.

• Aliskiren.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang. Ne prenez jamais TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules dans les cas suivants -

Enfant

L'utilisation de TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules est déconseillée chez l'enfant et l'adolescent âgé de moins de 18 ans pour la tolérance et l'efficacité d\*TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules chez les enfants n'ont pas été

cas ci-dessus vous concerne (ou si vous n'en êtes pas sûr(e)), devoir avant de prendre TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules.

autres médicaments :

• Si votre médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants. Ils

TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules moins efficace :

utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'indométhacine et l'aspirine), utilisés pour le traitement d'une pression artérielle basse, d'un collapsus, cardiaque, d'un asthme ou d'allergies, tels que l'éphédrine, la téraline. Votre médecin devra alors vérifier votre pression artérielle.

• Si votre médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants. Ils

utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'indométhacine et l'aspirine), contre le cancer (chimiothérapie).

• Si votre médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants. Ils

utilisés tels que le furénazole.

• Les médicaments susceptibles d'augmenter la quantité de potassium dans votre sang, tels l'ondolactone, le triamterène, l'amiloride, les sets de potassium et l'héparine (utilisée pour le sang).

• Soignez donnés pour une inflammation, tels la prednisolone,

notamment pour abaisser l'acidité unique dans votre sang),

l'amidé (donné pour les troubles du rythme cardiaque),

l'insuline pour traiter une pression artérielle élevée).

• Si votre médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants. Ils

peuvent être affectés par TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules :

• Les médicaments pour le diabète tels que les antidiabétiques oraux et l'insuline. TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules pourra abaisser la taux de sucre dans votre sang (glycémie). Surveillez étroitement votre glycémie lorsque vous prenez TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules.

• Le lithium (donné pour des problèmes de santé mentale). TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules pourra augmenter la quantité de lithium dans votre sang (lithémie). Votre lithémie devra être étroitement surveillée par votre médecin.

Si l'un ou l'autre des cas ci-dessous vous concerne (ou si vous n'en êtes pas sûr(e), parlez-en à votre médecin avant de prendre TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules).

**INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS :**

• La prise d'alcool avec TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules peut vous donner des vertiges, des étourdissements ou une sensation de tête lourde. Si vous avez l'habitude de boire de l'alcool que vous pouvez boire alors que vous prenez TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules, parlez-en à votre médecin, les médicaments utilisés pour réduire la pression artérielle et l'alcool peuvent avoir des effets additifs.

• TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules peut être pris pendant ou en dehors des repas.

**INTERACTIONS AVEC LE PRODUIT DE PHYTOTHERAPIE OU THERAPIES ALTERNATIVES :**

• Sans objet.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

**Grossesse**

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules est déconseillé au cours des 12 premières semaines de grossesse et est contre-indiqué au-delà de la 13<sup>ème</sup> semaine car son utilisation au cours de la grossesse pourrait nuire gravement à votre enfant.

Si vous apprenez que vous êtes enceinte alors que vous prenez TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules, informez immédiatement votre médecin.

Un changement pour un traitement approprié devra être effectué avant d'envisager une grossesse.

**Allaitement**

Informez votre médecin si vous allez ou si vous êtes sur le point de commencer l'allaitement. TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules est déconseillé aux femmes qui allaitent et votre médecin peut choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématûre. Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

**Sports**

**Sans objet.**

**Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines**

Vous pourrez ressentir des étourdissements en prenant TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules. La survenue de ces étourdissements est plus probable lorsque vous débutez la prise de TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules ou commencez à prendre une dose plus élevée. Dans ce cas, ne conduisez pas et n'utilisez pas d'outils ni de machines.

Informations importantes concernant certains composants de TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules

**Sans objet.**

**3. Comment utiliser TENSIO<sup>®</sup>TEC ?**

**Instructions pour un bon usage**

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

**Posologie, Mode et/ou(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement**

**Comment prendre ce médicament ?**

Prenez ce médicament par voie orale, au même moment de la journée chaque jour.

Avez les gélules entières avec un liquide.

**TENSIO<sup>®</sup>TEC<sup>®</sup> 10mg  
30 gélules**



6 118000 120674

14,00

0 mg

Boîte de 30  
Ran. 01

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

- Demandez à votre médecin, vous pourriez lui poser des questions.
- Si vous avez d'autres questions, demandez à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit, le leur être nocif, même si les signes de l'effet indésirable sont apparus.
- Si l'un des effets indésirables décrits dans cette notice, parlez-en à votre médecin.

Que contient cette notice

1. Qu'est-ce que TENSIO<sup>®</sup>TEC
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser ce médicament ?
3. Comment utiliser TENSIO<sup>®</sup>TEC
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver TENSIO<sup>®</sup>TEC
6. Contenu d'emballage et achat
7. Qu'est-ce que TENSIO<sup>®</sup>TEC ?

**Classe pharmacothérapeutique**  
TENSIO<sup>®</sup>TEC Gélules contient un groupe de médicaments à

TENSIO<sup>®</sup>TEC Gélules agit en :

- Diminuant la production par votre système circulatoire.
- Faisant se relâcher et se dilater vos vaisseaux.
- Facilitant à votre cœur le pompage du sang.

**EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE :**  
Sans objet.

Dans quels cas utiliser ce médicament ?

**Indication thérapeutique**  
TENSIO<sup>®</sup>TEC gélules peut être utilisé :

- Pour traiter une pression artérielle élevée.
- Pour réduire le risque ou retarder l'aggravation de problèmes rénaux (que vous soyez ou non diabétique).
- Pour traiter votre cœur lorsqu'il ne peut pas pomper une quantité suffisante de sang dans le reste de votre organisme (insuffisance cardiaque).
- En traitement à la suite d'une crise cardiaque (infarctus du myocarde) compliquée d'insuffisance cardiaque.

**2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TENSIO<sup>®</sup>TEC ?**

Ne prenez jamais TENSIO<sup>®</sup>TEC gélules dans les cas suivants :

- Si vous présentez une allergie (hypersensibilité) au Ramipril, à tout autre IEC, ou à l'un des autres composants contenus dans TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules. Les signes d'une réaction allergique peuvent inclure une éruption cutanée (rash), des problèmes de déglutition ou de respiration, un gonflement de vos lèvres, de votre visage, de votre gorge ou de votre langue.
- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave appelée « angio-oedème ». Les signes comprennent des démangeaisons, une urticaire, des marques rouges sur les mains, les pieds et la gorge, un gonflement de la gorge et de la langue, un gonflement autour des yeux et des lèvres, des difficultés à respirer et à avaler.
- Si vous subissez une dialyse ou tout autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules pourrait ne pas vous convenir.
- Si vous avez des problèmes rénaux du fait de la réduction de l'apport sanguin à votre rein (sténose de l'artère rénale).
- Pendant les 6 derniers mois de la grossesse (voir rubrique Grossesse et allaitement).
- Si votre pression artérielle est anormalement basse ou instable. Votre médecin devra l'évaluer.
- Si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'Aliskiren pour une hypertension artérielle.

Ne prenez pas TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules si l'un ou l'autre des cas ci-dessous vous concerne. Si vous n'êtes pas sûr(e), parlez-en à votre médecin avant de prendre TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules.

**MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :**

Faites attention avec TENSIO<sup>®</sup>TEC gélules.

Verifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre votre médicament :

- Si vous souffrez de problèmes cardiaques, hépatiques ou rénaux.
- Si vous avez perdu une grande quantité de sel ou de fluides corporels (si vous vomissez, avez la diarrhée, suez de manière inhabituelle, suivez un régime pauvre en sel, prenez des diurétiques depuis longtemps ou avez subi une dialyse).
- Si vous allez suivre un traitement pour réduire votre allergie aux piqûres d'abeilles ou de guêpes (désensibilisation).
- Si vous allez recevoir un anesthésique. Cela-ci pourrait vous être donné pour une intervention chirurgicale ou des soins dentaires. Il pourrait s'avérer nécessaire d'arrêter votre traitement par TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules un jour avant ; demandez conseil à votre médecin.
- Si votre taux sanguin de potassium est élevé (d'après les résultats de vos tests sanguins).
- Si vous prenez des médicaments ou avez des affections qui pourraient diminuer le taux de sodium dans votre sang. Votre médecin pourra vous prescrire des analyses de sang régulières, en particulier pour vérifier le taux de sodium dans votre sang, surtout si vous êtes une personne âgée.
- Si vous souffrez d'une maladie vasculaire du collagène telle qu'une sclérose dans le système érythémateux systémique.
- Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules est déconseillé pendant les 3 premiers mois de la grossesse et est contre-indiqué si vous êtes enceinte de plus de 3 mois car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas d'utilisation à partir de ce stade de la grossesse (voir rubrique Grossesse).
- Si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :

• Un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II\* (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans, par exemple valsartan, telmisartan, ibérasartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.

• Aliskiren.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang. Ne prenez jamais TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules dans les cas suivants -

Enfant

L'utilisation de TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules est déconseillée chez l'enfant et l'adolescent âgé de moins de 18 ans pour la tolérance et l'efficacité d\*TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules chez les enfants n'ont pas été

cas ci-dessus vous concerne (ou si vous n'en êtes pas sûr(e)), devoir avant de prendre TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules.

autres médicaments :

• Si votre médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants. Ils

TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules moins efficace :

utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'indométhacine et l'aspirine), utilisés pour le traitement d'une pression artérielle basse, d'un collapsus, cardiaque, d'un asthme ou d'allergies, tels que l'éphédrine, la téraline. Votre médecin devra alors vérifier votre pression artérielle.

• Si votre médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants. Ils

utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'indométhacine et l'aspirine), contre le cancer (chimiothérapie).

• Si votre médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants. Ils

utilisés tels que le furénazole.

• Les médicaments susceptibles d'augmenter la quantité de potassium dans votre sang, tels l'ondolactone, le triamterène, l'amiloride, les sets de potassium et l'héparine (utilisée pour le sang).

• Soignez donnés pour une inflammation, tels la prednisolone,

notamment pour abaisser l'acidité unique dans votre sang),

l'amidé (donné pour les troubles du rythme cardiaque),

l'insuline pour traiter une pression artérielle élevée).

• Si votre médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants. Ils

peuvent être affectés par TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules :

• Les médicaments pour le diabète tels que les antidiabétiques oraux et l'insuline. TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules pourra abaisser le taux de sucre dans votre sang (glycémie). Surveillez étroitement votre glycémie lorsque vous prenez TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules.

• Le lithium (donné pour des problèmes de santé mentale). TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules pourra augmenter la quantité de lithium dans votre sang (lithémie). Votre lithémie devra être étroitement surveillée par votre médecin.

Si l'un ou l'autre des cas ci-dessous vous concerne (ou si vous n'en êtes pas sûr(e), parlez-en à votre médecin avant de prendre TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules).

**INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS :**

• La prise d'alcool avec TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules peut vous donner des vertiges, des étourdissements ou une sensation de tête lourde. Si vous avez l'habitude de boire de l'alcool que vous pouvez boire alors que vous prenez TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules, parlez-en à votre médecin, les médicaments utilisés pour réduire la pression artérielle et l'alcool peuvent avoir des effets additifs.

• TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules peut être pris pendant ou en dehors des repas.

**INTERACTIONS AVEC LE PRODUIT DE PHYTOTHERAPIE OU THERAPIES ALTERNATIVES :**

• Sans objet.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

**Grossesse**

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules est déconseillé au cours des 12 premières semaines de grossesse et est contre-indiqué au-delà de la 13<sup>ème</sup> semaine car son utilisation au cours de la grossesse pourrait nuire gravement à votre enfant.

Si vous apprenez que vous êtes enceinte alors que vous prenez TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules, informez immédiatement votre médecin.

Un changement pour un traitement approprié devra être effectué avant d'envisager une grossesse.

**Allaitement**

Informez votre médecin si vous allez ou si vous êtes sur le point de commencer l'allaitement. TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules est déconseillé aux femmes qui allaitent et votre médecin peut choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématûre. Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

**Sports**

**Sans objet.**

**Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines**

Vous pourrez ressentir des étourdissements en prenant TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules. La survenue de ces étourdissements est plus probable lorsque vous débutez la prise de TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules ou commencez à prendre une dose plus élevée. Dans ce cas, ne conduisez pas et n'utilisez pas d'outils ni de machines.

Informations importantes concernant certains composants de TENSIO<sup>®</sup>TEC, gélules

**Sans objet.**

**3. Comment utiliser TENSIO<sup>®</sup>TEC ?**

**Instructions pour un bon usage**

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

**Posologie, Mode et/ou(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement**

**Comment prendre ce médicament ?**

Prenez ce médicament par voie orale, au même moment de la journée chaque jour.

Avez les gélules entières avec un liquide.

**TENSIO<sup>®</sup>TEC<sup>®</sup> 10mg  
30 gélules**



6 118000 120674

14,00

0 mg

Boîte de 30  
Ran. 01

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

- Demandez à votre médecin, vous pourriez lui poser des questions.
- Si vous avez d'autres questions, demandez à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit, le seul à être recommandé pour votre état de santé.
- Si l'un des effets indésirables décrits dans cette notice, parlez-en à votre médecin.

Que contient cette notice

1. Qu'est-ce que TENSIO<sup>®</sup> TENSIO<sup>®</sup> Gélules
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TENSIO<sup>®</sup> TENSIO<sup>®</sup> Gélules
3. Comment utiliser TENSIO<sup>®</sup> TENSIO<sup>®</sup> Gélules
4. Quels sont les effets indésirables de TENSIO<sup>®</sup> TENSIO<sup>®</sup> Gélules
5. Comment conserver TENSIO<sup>®</sup> TENSIO<sup>®</sup> Gélules
6. Contenu d'emballage et achat
7. Qu'est-ce que TENSIO<sup>®</sup> TENSIO<sup>®</sup> Gélules

Classe pharmacothérapeutique

TENSIO<sup>®</sup> Gélules contient un ou plusieurs des médicaments suivants

TENSIO<sup>®</sup> Gélules agit en :

- Diminuant la production par votre système circulatoire
- Faisant se relâcher et se dilater vos vaisseaux
- Facilitant à votre cœur le pompage de votre sang
- EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE :**  
Sans objet.
- Dans quels cas utiliser ce médicament
- Indication thérapeutique**
- TENSIO<sup>®</sup> Gélules peut être utilisé
- Pour traiter une pression artérielle élevée
- Pour réduire le risque ou retarder l'aggravation de problèmes rénaux (que vous soyez ou non diabétique)
- Pour traiter votre cœur lorsqu'il ne peut pas pomper une quantité suffisante de sang dans le reste de votre organisme (insuffisance cardiaque)
- En traitement à la suite d'une crise cardiaque (infarctus du myocarde) compliquée d'insuffisance cardiaque.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TENSIO<sup>®</sup> TENSIO<sup>®</sup> Gélules

Ne prenez jamais TENSIO<sup>®</sup> TENSIO<sup>®</sup> Gélules dans les cas suivants :

- Si vous présentez une allergie (hypersensibilité) au Ramipril, à tout autre IEC, ou à l'un des autres composants contenus dans TENSIO<sup>®</sup> Gélules. Les signes d'une réaction allergique peuvent inclure une éruption cutanée (rash), des problèmes de déglutition ou de respiration, un gonflement de vos lèvres, de votre visage, de votre gorge ou de votre langue.
- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave appelée « angoisse-déresse ». Les signes comprennent des démangeaisons, une urticaire, des marques rouges sur les mains, les pieds et la gorge, un gonflement de la gorge et de la langue, un gonflement autour des yeux et des lèvres, des difficultés à respirer et à avaler.
- Si vous subissez une dialyse ou tout autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, TENSIO<sup>®</sup> Gélules pourrait ne pas vous convenir.
- Si vous avez des problèmes rénaux du fait de la réduction de l'apport sanguin à votre rein (sténose de l'artère rénale).
- Pendant les 6 derniers mois de la grossesse (voir rubrique Grossesse et allaitement).
- Si votre pression artérielle est anormalement basse ou instable. Votre médecin devra l'évaluer.
- Si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'Aliskiren pour une hypertension artérielle.

Ne prenez pas TENSIO<sup>®</sup> Gélules si l'un ou l'autre des cas ci-dessous vous concerne. Si vous n'êtes pas sûr(e), parlez-en à votre médecin avant de prendre TENSIO<sup>®</sup> Gélules.

#### MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI:

Faites attention avec TENSIO<sup>®</sup> Gélules.

Verifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre votre médicament :

- Si vous souffrez de problèmes cardiaques, hépatiques ou rénaux.
- Si vous avez perdu une grande quantité de sel ou de fluides corporels (si vous vomissez, avez la diarrhée, suez de manière inhabituelle, suivez un régime pauvre en sel, prenez des diurétiques depuis longtemps ou avez subi une dialyse).
- Si vous allez suivre un traitement pour réduire votre allergie aux piqûres d'abeilles ou de guêpes (désensibilisation).
- Si vous allez recevoir un anesthésique. Cela-ci pourrait vous être donné pour une intervention chirurgicale ou des soins dentaires. Il pourrait s'avérer nécessaire d'arrêter votre traitement par TENSIO<sup>®</sup> Gélules un jour avant ; demandez conseil à votre médecin.
- Si votre taux sanguin de potassium est élevé (d'après les résultats de vos tests sanguins).
- Si vous prenez des médicaments ou avez des affections qui pourraient diminuer le taux de sodium dans votre sang. Votre médecin pourra vous prescrire des analyses de sang régulières, en particulier pour vérifier le taux de sodium dans votre sang, surtout si vous êtes une personne âgée.
- Si vous souffrez d'une maladie vasculaire du collagène telle qu'une sclérose dans le muscle ou un lupus érythémateux systémique.
- Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. TENSIO<sup>®</sup> Gélules est déconseillé pendant les 3 premiers mois de la grossesse et est contre-indiqué si vous êtes enceinte de plus de 3 mois car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas d'utilisation à partir de ce stade de la grossesse (voir rubrique Grossesse).
- Si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :

• Un <sup>®</sup> antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II <sup>®</sup> (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans, par exemple valsartan, telmisartan, ibérasartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.

• Aliskiren.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang. Ne prenez jamais TENSIO<sup>®</sup> Gélules dans les cas suivants -

Enfant

L'utilisation de TENSIO<sup>®</sup> Gélules est déconseillée chez l'enfant et l'adolescent âgé de moins de 18 ans pour la tolérance et l'efficacité d'TENSIO<sup>®</sup> Gélules, gélules chez les enfants n'ont pas été

cas ci-dessus vous concerne (ou si vous n'en êtes pas sûr(e)), devoir avant de prendre TENSIO<sup>®</sup> Gélules.

autres médicaments :

• Si votre médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants. Ils sont TENSIO<sup>®</sup> Gélules moins efficace :

utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'indométhacine et l'aspirine), utilisés pour le traitement d'une pression artérielle basse, d'un collapsus, cardiaque, d'un asthme ou d'allergies, tels que l'éphédrine, la téraline. Votre médecin devra alors vérifier votre pression artérielle.

• Si votre médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants. Ils

utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'indométhacine et l'aspirine), contre le cancer (chimiothérapie).

• Si votre médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants. Ils

utilisés tels que le furanoxide, utilisés susceptibles d'augmenter la quantité de potassium dans votre sang, tels l'insuline, le sulfonylure, le trimérendine, l'amiloride, les sets de potassium et l'héparine (utilisée pour le sang).

• Soignez donnés pour une inflammation, tels la prednisolone, not (utilisé pour abaisser l'acide urique dans votre sang), l'aspirine (donné pour les troubles du rythme cardiaque), l'amidé (donné pour traiter une pression artérielle élevée).

• Si votre médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants. Ils

peuvent être affectés par TENSIO<sup>®</sup> Gélules :

• Les médicaments pour le diabète tels que les antidiabétiques oraux et l'insuline. TENSIO<sup>®</sup> Gélules pourra abaisser la taux de sucre dans votre sang (glycémie). Surveillez étroitement votre glycémie lorsque vous prenez TENSIO<sup>®</sup> Gélules.

• Le lithium (donné pour des problèmes de santé mentale). TENSIO<sup>®</sup> Gélules pourra augmenter la quantité de lithium dans votre sang (lithémie). Votre lithémie devra être étroitement surveillée par votre médecin.

Si l'un ou l'autre des cas ci-dessous vous concerne (ou si vous n'en êtes pas sûr(e), parlez-en à votre médecin avant de prendre TENSIO<sup>®</sup> Gélules).

#### INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS :

• La prise d'alcool avec TENSIO<sup>®</sup> Gélules peut vous donner des vertiges, des étourdissements ou une sensation de tête lourde. Si vous avez l'habitude de se servir de l'alcool que vous pouvez boire alors que vous prenez TENSIO<sup>®</sup> Gélules, parlez-en à votre médecin, les médicaments utilisés pour réduire la pression artérielle et l'alcool peuvent avoir des effets additifs.

• TENSIO<sup>®</sup> Gélules peut être pris pendant ou en dehors des repas.

#### INTERACTIONS AVEC LE PRODUIT DE PHYTOTHERAPIE OU THERAPIES ALTERNATIVES :

• Sans objet.

#### Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

##### Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. TENSIO<sup>®</sup> Gélules est déconseillé au cours des 12 premières semaines de grossesse et est contre-indiqué au-delà de la 13<sup>ème</sup> semaine car son utilisation au cours de la grossesse pourrait nuire gravement à votre enfant.

Si vous apprenez que vous êtes enceinte alors que vous prenez TENSIO<sup>®</sup> Gélules, parlez-en immédiatement votre médecin.

Un changement pour un traitement approprié devra être effectué avant d'envisager une grossesse.

##### Allaitement

Informez votre médecin si vous allez ou si vous êtes sur le point de commencer l'allaitement. TENSIO<sup>®</sup> Gélules est déconseillé aux femmes qui allaitent et votre médecin peut choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématûre. Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

##### Sports

• Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Conduite de véhicules et utilisation de machines. Vous pourriez ressentir des étourdissements en prenant TENSIO<sup>®</sup> Gélules. La survenue de ces étourdissements est plus probable lorsque vous débutez la prise de TENSIO<sup>®</sup> Gélules ou commencez à prendre une dose plus élevée. Dans ce cas, ne conduisez pas et n'utilisez pas d'outils ni de machines.

Informations importantes concernant certains composants de TENSIO<sup>®</sup> Gélules

• Sans objet.

#### 3. Comment utiliser TENSIO<sup>®</sup> Gélules?

##### Instructions pour un bon usage

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

##### Comment prendre ce médicament ?

Prenez ce médicament par voie orale, au même moment de la journée chaque jour.

Avez les gélules entières avec un liquide.

TENSIO<sup>®</sup> 10mg  
30 gélules



6 118000 120674

14,00

# DIPICOR®

## Comprimés

### COMPOSITIONS

- DIPICOR 5 mg

Amlodipine (DCI)

Excipients q.s.

- DIPICOR

Amlodipine (DCI)

Excipients q.s.

### FORMES ET

Comprimés

Comprimés à

### CLASSE PHAI

Antagoniste cal

### NOM ET ADRE

Laboratoires Al

Zone industrielle, C

### INDICATIONS TH

Hypertension arté

de l'enzyme de C

Traitemen préven

Traitemen préven

### CONTRE - INDICATION

Ce médicament ne doit

Absolue :

Hypersensibilité à l'amli

Hypersensibilité aux dihydropyridines.

Relative :

Dantrolène.

*En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.*

### PRECAUTIONS D'EMPLOI

*Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :*

- Chez les personnes âgées, les demi-vies d'élimination sont similaires à celles rencontrées chez les personnes jeunes. Il est recommandé dans ce cas un schéma posologique normal.
- Insuffisance rénale : l'amlopidine est éliminée principalement sous forme de métabolites inactifs, éliminée dans l'urine 10 % seulement du médicament inaltérée. Il n'existe pas de corrélation entre les altérations aux concentrations plasmatiques de l'amlopidine et le degré d'insuffisance rénale. Chez ces malades, l'amlopidine peut être utilisé aux doses normales. L'amlopidine n'est pas dialysée.
- Insuffisance hépatique : comme tous les antagonistes calciques, chez les malades avec altération de la fonction hépatique, la demi-vie de l'amlopidine est prolongée (du moment que l'amlopidine est métabolisée par cette voie) n'ont pas été établies des recommandations pour une posologie appropriée. Par précaution, chez ces malades, le médicament doit être administré initialement à la dose de 2,5 mg une fois par jour.
- L'amlopidine n'est pas liée à un effet métabolique indésirable ni aux altérations des lipides plasmatiques, et donc adéquate pour l'administration aux malades présentant l'asthme, le diabète et la goutte.

*En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.*

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

*Association déconseillée :*

- Dantrolène (perfusion) : chez l'animal, des cas de fibrillations ventriculaires mortelles sont constamment observés lors de l'administration de vérapamil et de dantrolène par voie IV. L'association d'un antagoniste du calcium et de dantrolène est donc potentiellement dangereuse. Cependant, quelques patients ont reçu l'association nifédipine et dantrolène sans inconvenients.

*Associations nécessitant des précautions d'emploi :*

- Alpha-1-bloquants (alfuzosine, prazosine) : majoration de l'effet hypotenseur. Risque d'hypotension orthostatique sévère. Surveillance clinique. Recherche d'hypotension orthostatique dans les heures qui suivent la prise du médicament -1-bloquant (en particulier en début de traitement par celui-ci).
- Baclofène : majoration de l'effet antihypertenseur. Surveillance de la tension artérielle et adaptation posologique de l'antihypertenseur si nécessaire.
- Rifampicine (décrit pour vérapamil, diltiazem et nifédipine) : diminution des concentrations plasmatiques de l'antagoniste du calcium par augmentation de son métabolisme hépatique. Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de l'antagoniste du calcium pendant le traitement par la rifampicine et après son arrêt.
- Itraconazole (par extrapolation à partir de la nifédipine, de la felodipine et de l'isradipine) : risque majoré d'œdèmes par diminution du métabolisme hépatique de la dihydropyridine. Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de la dihydropyridine pendant le traitement par l'itraconazole et après son arrêt.

*Associations à prendre en compte :*

- Béta-bloquants : hypotension, défaillance cardiaque chez les malades en insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée (effet inotrope négatif in vitro des dihydropyridines, plus ou moins marqué en fonction des produits, et susceptible de s'additionner aux effets inotropes négatifs des bêta-bloquants). La présence d'un traitement bêta-bloquant peut par ailleurs minimiser la réaction sympathique réflexe mise en jeu en cas de répercussion hémodynamique excessive.
- Antidépresseurs imipraminiques (tricycliques) : effet antihypertenseur et risque d'hypotension orthostatique majorés (effet additif).
- Corticoides, tétracosactide par voie générale : diminution de l'effet antihypertenseur (rétenzione hydrosodée des corticoides).
- Neuroleptiques : effet antihypertenseur et risque d'hypotension orthostatique majorés (effet additif).



par comprimé

5 mg

10 mg

Km 12.400 Ain Harrouda 28630 Mohammedia - Maroc

des diurétiques thiazidiques,  $\beta$ -bloquants, ou inhibiteurs  
dont l'angor de prinzmetal)

# DIPICOR®

## Comprimés

### COMPOSITIONS

- DIPICOR 5 mg

Amlodipine (DCI)

Excipients q.s.

- DIPICOR

Amlodipine (DCI)

Excipients q.s.

### FORMES ET

Comprimés

Comprimés à

### CLASSE PHAI

Antagoniste cal

### NOM ET ADRE

Laboratoires Al

Zone industrielle, C

### INDICATIONS TH

Hypertension arté

de l'enzyme de C

Traitemen préven

Traitemen préven

### CONTRE - INDICATION

Ce médicament ne doit

Absolue :

Hypersensibilité à l'amli

Hypersensibilité aux dihydropyridines.

Relative :

Dantrolène.

*En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.*

### PRECAUTIONS D'EMPLOI

*Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :*

- Chez les personnes âgées, les demi-vies d'élimination sont similaires à celles rencontrées chez les personnes jeunes. Il est recommandé dans ce cas un schéma posologique normal.
- Insuffisance rénale : l'amlopidine est éliminée principalement sous forme de métabolites inactifs, éliminée dans l'urine 10 % seulement du médicament inaltérée. Il n'existe pas de corrélation entre les altérations aux concentrations plasmatiques de l'amlopidine et le degré d'insuffisance rénale. Chez ces malades, l'amlopidine peut être utilisé aux doses normales. L'amlopidine n'est pas dialysée.
- Insuffisance hépatique : comme tous les antagonistes calciques, chez les malades avec altération de la fonction hépatique, la demi-vie de l'amlopidine est prolongée (du moment que l'amlopidine est métabolisée par cette voie) n'ont pas été établies des recommandations pour une posologie appropriée. Par précaution, chez ces malades, le médicament doit être administré initialement à la dose de 2,5 mg une fois par jour.
- L'amlopidine n'est pas liée à un effet métabolique indésirable ni aux altérations des lipides plasmatiques, et donc adéquate pour l'administration aux malades présentant l'asthme, le diabète et la goutte.

*En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.*

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

*Association déconseillée :*

- Dantrolène (perfusion) : chez l'animal, des cas de fibrillations ventriculaires mortelles sont constamment observés lors de l'administration de vérapamil et de dantrolène par voie IV. L'association d'un antagoniste du calcium et de dantrolène est donc potentiellement dangereuse. Cependant, quelques patients ont reçu l'association nifédipine et dantrolène sans inconvenients.

*Associations nécessitant des précautions d'emploi :*

- Alpha-1-bloquants (alfuzosine, prazosine) : majoration de l'effet hypotenseur. Risque d'hypotension orthostatique sévère. Surveillance clinique. Recherche d'hypotension orthostatique dans les heures qui suivent la prise du médicament -1-bloquant (en particulier en début de traitement par celui-ci).
- Baclofène : majoration de l'effet antihypertenseur. Surveillance de la tension artérielle et adaptation posologique de l'antihypertenseur si nécessaire.
- Rifampicine (décrit pour vérapamil, diltiazem et nifédipine) : diminution des concentrations plasmatiques de l'antagoniste du calcium par augmentation de son métabolisme hépatique. Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de l'antagoniste du calcium pendant le traitement par la rifampicine et après son arrêt.
- Itraconazole (par extrapolation à partir de la nifédipine, de la felodipine et de l'isradipine) : risque majoré d'œdèmes par diminution du métabolisme hépatique de la dihydropyridine. Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de la dihydropyridine pendant le traitement par l'itraconazole et après son arrêt.

*Associations à prendre en compte :*

- Béta-bloquants : hypotension, défaillance cardiaque chez les malades en insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée (effet inotrope négatif in vitro des dihydropyridines, plus ou moins marqué en fonction des produits, et susceptible de s'additionner aux effets inotropes négatifs des bêta-bloquants). La présence d'un traitement bêta-bloquant peut par ailleurs minimiser la réaction sympathique réflexe mise en jeu en cas de répercussion hémodynamique excessive.
- Antidépresseurs imipraminiques (tricycliques) : effet antihypertenseur et risque d'hypotension orthostatique majorés (effet additif).
- Corticoides, tétracosactide par voie générale : diminution de l'effet antihypertenseur (rétenzione hydrosodée des corticoides).
- Neuroleptiques : effet antihypertenseur et risque d'hypotension orthostatique majorés (effet additif).



par comprimé

5 mg

10 mg

Km 12.400 Ain Harrouda 28630 Mohammedia - Maroc

des diurétiques thiazidiques, β-bloquants, ou inhibiteurs

dont l'angor de prinzmetal)

# DIPICOR®

## Comprimés

### COMPOSITIONS

- DIPICOR 5 mg

Amlodipine (DCI)

Excipients q.s.

- DIPICOR

Amlodipine (DCI)

Excipients q.s.

### FORMES ET

Comprimés

Comprimés à

### CLASSE PHAI

Antagoniste cal

### NOM ET ADRE

Laboratoires Al

Zone industrielle, C

### INDICATIONS TH

Hypertension arté

de l'enzyme de C

Traitemen préven

Traitemen préven

### CONTRE - INDICATION

Ce médicament ne doit

Absolue :

Hypersensibilité à l'amli

Hypersensibilité aux dihydropyridines.

Relative :

Dantrolène.

*En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.*

### PRECAUTIONS D'EMPLOI

*Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :*

- Chez les personnes âgées, les demi-vies d'élimination sont similaires à celles rencontrées chez les personnes jeunes. Il est recommandé dans ce cas un schéma posologique normal.
- Insuffisance rénale : l'amlopidine est éliminée principalement sous forme de métabolites inactifs, éliminée dans l'urine 10 % seulement du médicament inaltérée. Il n'existe pas de corrélation entre les altérations aux concentrations plasmatiques de l'amlopidine et le degré d'insuffisance rénale. Chez ces malades, l'amlopidine peut être utilisé aux doses normales. L'amlopidine n'est pas dialysée.
- Insuffisance hépatique : comme tous les antagonistes calciques, chez les malades avec altération de la fonction hépatique, la demi-vie de l'amlopidine est prolongée (du moment que l'amlopidine est métabolisée par cette voie) n'ont pas été établies des recommandations pour une posologie appropriée. Par précaution, chez ces malades, le médicament doit être administré initialement à la dose de 2,5 mg une fois par jour.
- L'amlopidine n'est pas liée à un effet métabolique indésirable ni aux altérations des lipides plasmatiques, et donc adéquate pour l'administration aux malades présentant l'asthme, le diabète et la goutte.

*En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.*

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

*Association déconseillée :*

- Dantrolène (perfusion) : chez l'animal, des cas de fibrillations ventriculaires mortelles sont constamment observés lors de l'administration de vérapamil et de dantrolène par voie IV. L'association d'un antagoniste du calcium et de dantrolène est donc potentiellement dangereuse. Cependant, quelques patients ont reçu l'association nifédipine et dantrolène sans inconvenients.

*Associations nécessitant des précautions d'emploi :*

- Alpha-1-bloquants (alfuzosine, prazosine) : majoration de l'effet hypotenseur. Risque d'hypotension orthostatique sévère. Surveillance clinique. Recherche d'hypotension orthostatique dans les heures qui suivent la prise du médicament -1-bloquant (en particulier en début de traitement par celui-ci).
- Baclofène : majoration de l'effet antihypertenseur. Surveillance de la tension artérielle et adaptation posologique de l'antihypertenseur si nécessaire.
- Rifampicine (décrit pour vérapamil, diltiazem et nifédipine) : diminution des concentrations plasmatiques de l'antagoniste du calcium par augmentation de son métabolisme hépatique. Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de l'antagoniste du calcium pendant le traitement par la rifampicine et après son arrêt.
- Itraconazole (par extrapolation à partir de la nifédipine, de la felodipine et de l'isradipine) : risque majoré d'œdèmes par diminution du métabolisme hépatique de la dihydropyridine. Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de la dihydropyridine pendant le traitement par l'itraconazole et après son arrêt.

*Associations à prendre en compte :*

- Béta-bloquants : hypotension, défaillance cardiaque chez les malades en insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée (effet inotrope négatif in vitro des dihydropyridines, plus ou moins marqué en fonction des produits, et susceptible de s'additionner aux effets inotropes négatifs des bêta-bloquants). La présence d'un traitement bêta-bloquant peut par ailleurs minimiser la réaction sympathique réflexe mise en jeu en cas de répercussion hémodynamique excessive.
- Antidépresseurs imipraminiques (tricycliques) : effet antihypertenseur et risque d'hypotension orthostatique majorés (effet additif).
- Corticoides, tétracosactide par voie générale : diminution de l'effet antihypertenseur (rétenzione hydrosodée des corticoides).
- Neuroleptiques : effet antihypertenseur et risque d'hypotension orthostatique majorés (effet additif).



par comprimé

5 mg

10 mg

Km 12.400 Ain Harrouda 28630 Mohammedia - Maroc

des diurétiques thiazidiques, β-bloquants, ou inhibiteurs

dont l'angor de prinzmetal)

**BISOCARD®** 2,5 mg, 5 mg  
Comprimés Pelliculés Sécables  
DCI : Fumarate de Bisoprolol

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, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un de ces effets indésirables à votre p

1. Qu'est-ce que ce médicament?
2. Quelles sont les indications?
3. Comment le prendre?
4. Quels sont les effets indésirables?
5. Comment le stocker?
6. Informations pratiques

1. QU'EST-CE QU'EST-IL UTI

Classe pharmacothérapeutique

La substance active appartient à la classe

Indications thérapeutiques :

Traitement de l'insuffisance cardiaque et de la fonction ventriculaire systolique de l'enzyme de conversion (ECG) digitales.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS SUR BISOCARD®, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE?

Contre-indications :

Ne prenez jamais BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants
- asthme ou problèmes respiratoires chroniques sévères • troubles de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu • phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrenale • acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

Ne prenez jamais BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable 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 amplifiant la force de contraction de votre cœur • rythme cardiaque lent • pression artérielle basse • certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier • choc cardiogénique, grave trouble cardiaque qui aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable :

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant de prendre BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable ; il/elle pourra décider des mesures de précaution particulières (par exemple, vous prescrire un traitement complémentaire ou réaliser des contrôles plus fréquents) : • diabète • jeûne strict • certaines maladies du cœur, comme les troubles du rythme cardiaque, ou les douleurs thoraciques sévères au repos (angor de Prinzmetal) • problèmes rénaux ou hépatiques • troubles moins sévères de la circulation sanguine périphérique • asthme ou problèmes respiratoires chroniques moins sévères • antécédents d'affection cutanée squameuse (psoriasis) • tumeur de la glande surrenale (phéochromocytome) • troubles thyroïdiens.

Par ailleurs, prévenez votre médecin si vous devez subir :

- un traitement de désensibilisation (en prévention du rhume des foins, par exemple) car BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable peut augmenter les risques de réaction allergique ou amplifier la sévérité de ces pelliculé réactions • une anesthésie (dans le cadre d'une intervention chirurgicale, par exemple) car BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable peut avoir des effets sur la façon dont votre organisme réagit dans une telle situation.

Enfants et adolescents

BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable n'est pas recommandé chez les enfants ou les adolescents.

Interactions avec d'autres médicaments

Autres médicaments : BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable n'est pas recommandé chez les enfants ou les adolescents. Si vous prenez, avez récemment pris ou avez consulté spécifiquement votre

pour traiter les irrégularités ou anomalies cardiaques de classe I de type quinidine, flecainide, propafenone) • certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension, l'angine de poitrine artérielle (inhibiteurs calciques de type diltiazem, verapamil) • certains médicaments utilisés pour traiter méthyldopa, moxonidine, rilmenidine, raloxifène sans avoir d'abord pris l'avis

avant de prendre les médicaments BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable ; il est nécessaire de contrôler votre état plus

pour traiter l'hypertension ou l'angine de poitrine de la famille des dihydropyridines, de type

certains médicaments utilisés pour traiter les problèmes cardiaques (anti-arythmiques de classe III de type amiodarone) • les bêtabloquants en application locale (comme le timolol en goutte ophthalmique pour le traitement du glaucome) certains médicaments utilisés par exemple pour traiter la maladie de Alzheimer ou pour traiter le glaucome (parasympathomimétiques de type lacrime ou carbazole) ou certains médicaments utilisés dans le traitement des problèmes cardiaques aigus (sympathomimétiques de type éphédrine et dobutamine) • les antidiabétiques, notamment l'insuline et les anesthésiques (lors d'interventions chirurgicales, par exemple) • la digoxine, utilisée pour traiter l'insuffisance cardiaque • les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) utilisés pour traiter l'arthrite, les douleurs ou les inflammations (ibuprofène ou diclofénac par exemple) • tout médicament susceptible de faire baisser la pression artérielle, qu'il s'agisse d'un effet recherché ou indésirable, comme les antihypertenseurs, certains médicaments contre la dépression (antidépresseurs tricycliques tels l'imipramine ou amitriptyline), certains médicaments utilisés pour traiter l'épilepsie ou employés au cours de l'anesthésie (barbituriques tels que phénobarbital) ou certains médicaments contre la maladie mentale caractérisée par une perte de contact avec la réalité (phénothiazines tels que la levomépromazine) • la méfénidine, utilisée pour la prévention ou le traitement du paludisme • les traitements contre la dépression appelés inhibiteurs de la monoamine-oxydase (sauf les IMAO-B) tels que la moclobémide.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

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

L'utilisation de BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable pendant la grossesse pourrait nuire à l'enfant à naître. Prévenez votre médecin si vous êtes enceinte ou prévoyez de l'être. Il/elle avisera si vous pouvez prendre BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable pendant votre grossesse.

On ignore si le bisoprolol passe dans le lait maternel humain. Par conséquent, l'allaitement n'est pas recommandé pendant le traitement par BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable.

Sportifs

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

La capacité à conduire un véhicule ou à utiliser des machines peut être altérée sous traitement par bisoprolol. Il convient d'être particulièrement attentif en début de traitement, en cas de modification de posologie ainsi

39,90

**Bisocard® 5 mg**

30 Comprimés pelliculés sécables



6 118000 331810

**BISOCARD®** 2,5 mg, 5 mg  
Comprimés Pelliculés Sécables  
DCI : Fumarate de Bisoprolol

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, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un de ces effets indésirables à votre p

1. Qu'est-ce que ce médicament ?
2. Quelles sont les indications ?
3. Comment prendre ce médicament ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment empêcher les effets indésirables ?
6. Informations pratiques

1. QU'EST-CE QU'EST-IL UTI

Classe pharmacothérapeutique

La substance active

appartient à la classe

Indications thérapeutiques :

Traitement de l'insuffisance cardiaque et de la fonction ventriculaire systolique de l'enzyme de conversion (ECG) digitales.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS SUR BISOCARD®, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ?

Contre-indications :

Ne prenez jamais BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants
- asthme ou problèmes respiratoires chroniques sévères • troubles de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu • phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrenale • acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

Ne prenez jamais BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable 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 amplifiant la force de contraction de votre cœur • rythme cardiaque lent • pression artérielle basse • certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier • choc cardiogénique, grave trouble cardiaque allant aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable :

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant de prendre BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable ; il/elle pourra décider des mesures de précaution particulières (par exemple, vous prescrire un traitement complémentaire ou réaliser des contrôles plus fréquents) : • diabète • jeûne strict • certaines maladies du cœur, comme les troubles du rythme cardiaque, ou les douleurs thoraciques sévères au repos (angor de Prinzmetal) • problèmes rénaux ou hépatiques • troubles moins sévères de la circulation sanguine périphérique • asthme ou problèmes respiratoires chroniques moins sévères • antécédents d'affection cutanée squameuse (psoriasis) • tumeur de la glande surrenale (phéochromocytome) • troubles thyroïdiens.

Par ailleurs, prévenez votre médecin si vous devez subir :

- un traitement de désensibilisation (en prévention du rhume des foins, par exemple) car BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable peut augmenter les risques de réaction allergique ou amplifier la sévérité de ces pelliculé réactions • une anesthésie (dans le cadre d'une intervention chirurgicale, par exemple) car BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable peut avoir des effets sur la façon dont votre organisme réagit dans une telle situation.

Enfants et adolescents

BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable n'est pas recommandé chez les enfants ou les adolescents.

Interactions avec d'autres médicaments

Autres médicaments : BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable

macine si vous prenez, avez récemment pris

également

uvants en même temps que BISOCARD®, sans avoir consulté spécifiquement votre

pour traiter les irrégularités ou anomalies cardiaques de classe I de type quinidine, flecainide, propafenone) • certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension, l'angine de poitrine cardiaque (inhibiteurs calciques de type diltiazem, verapamil) • certains médicaments utilisés pour traiter méthyldopa, moxonidine, rilmenidine, médicaments sans avoir d'abord pris l'avis

avant de prendre les médicaments BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable ; il est nécessaire de contrôler votre état plus

pour traiter l'hypertension ou l'angine de poitrine de la famille des dihydropyridines, de type

certains médicaments utilisés pour traiter les problèmes cardiaques (anti-arythmiques de classe III de type amiodarone) • les bêtabloquants en application locale (comme le timolol en goutte ophthalmique pour le traitement du glaucome) certains médicaments utilisés par exemple pour traiter la maladie de Alzheimer ou pour traiter le glaucome (parasympathomimétiques de type tacrine ou carbamol) ou certains médicaments utilisés dans le traitement des problèmes cardiaques aigus (sympathomimétiques de type éphédrine et dobutamine) • les antidiabétiques, notamment l'insuline et les anesthésiques (lors d'interventions chirurgicales, par exemple) • la digoxine, utilisée pour traiter l'insuffisance cardiaque • les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) utilisés pour traiter l'arthrite, les douleurs ou les inflammations (ibuprofène ou diclofénac par exemple) • tout médicament susceptible de faire baisser la pression artérielle, qu'il s'agisse d'un effet recherché ou indésirable, comme les antihypertenseurs, certains médicaments contre la dépression (antidépresseurs tricycliques tels l'imipramine ou amitriptyline), certains médicaments utilisés pour traiter l'épilepsie ou employés au cours de l'anesthésie (barbituriques tels que phénobarbital) ou certains médicaments contre la maladie mentale caractérisée par une perte de contact avec la réalité (phénothiazines tels que la levomépromazine) • la méfénidine, utilisée pour la prévention ou le traitement du paludisme • les traitements contre la dépression appelés inhibiteurs de la monoamine-oxydase (sauf les IMAO-B) tels que la moclobémide.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

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

L'utilisation de BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable pendant la grossesse pourrait nuire à l'enfant à naître. Prévenez votre médecin si vous êtes enceinte ou prévoyez de l'être. Il/elle avisera si vous pouvez prendre BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable pendant votre grossesse.

On ignore si le bisoprolol passe dans le lait maternel humain. Par conséquent, l'allaitement n'est pas recommandé pendant le traitement par BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable.

Sportifs

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

La capacité à conduire un véhicule ou à utiliser des machines peut être altérée sous traitement par bisoprolol. Il convient d'être particulièrement attentif en début de traitement, en cas de modification de posologie ainsi

39,90

**Bisocard® 5 mg**

30 Comprimés pelliculés sécables



6 118000 331810

**BISOCARD®** 2,5 mg, 5 mg  
Comprimés Pelliculés Sécables  
DCI : Fumarate de Bisoprolol

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, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un de ces effets indésirables à votre p

1. Qu'est-ce que ce médicament ?
2. Quelles sont les indications ?
3. Comment prendre ce médicament ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment empêcher les effets indésirables ?
6. Informations pratiques

1. QU'EST-CE QU'EST-IL UTI

Classe pharmacothérapeutique

La substance active

appartient à la classe

Indications thérapeutiques :

Traitement de l'insuffisance cardiaque et de la fonction ventriculaire systolique de l'enzyme de conversion (ECG) digitales.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS SUR BISOCARD®, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ?

Contre-indications :

Ne prenez jamais BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants
- asthme ou problèmes respiratoires chroniques sévères • troubles de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu • phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrenale • acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

Ne prenez jamais BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable 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 amplifiant la force de contraction de votre cœur • rythme cardiaque lent • pression artérielle basse • certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier • choc cardiogénique, grave trouble cardiaque qui aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable :

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant de prendre BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable ; il/elle pourra décider des mesures de précaution particulières (par exemple, vous prescrire un traitement complémentaire ou réaliser des contrôles plus fréquents) : • diabète • jeûne strict • certaines maladies du cœur, comme les troubles du rythme cardiaque, ou les douleurs thoraciques sévères au repos (angor de Prinzmetal) • problèmes rénaux ou hépatiques • troubles moins sévères de la circulation sanguine périphérique • asthme ou problèmes respiratoires chroniques moins sévères • antécédents d'affection cutanée squameuse (psoriasis) • tumeur de la glande surrenale (phéochromocytome) • troubles thyroïdiens.

Par ailleurs, prévenez votre médecin si vous devez subir :

- un traitement de désensibilisation (en prévention du rhume des foins, par exemple) car BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable peut augmenter les risques de réaction allergique ou amplifier la sévérité de ces pelliculé réactions • une anesthésie (dans le cadre d'une intervention chirurgicale, par exemple) car BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable peut avoir des effets sur la façon dont votre organisme réagit dans une telle situation.

Enfants et adolescents

BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable n'est pas recommandé chez les enfants ou les adolescents.

Interactions avec d'autres médicaments

Autres médicaments : BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable

macine si vous prenez, avez récemment

é médicament.

uvants en même temps que BISOCARD®,

ns avoir consulté spécifiquement votre

pour traiter les irrégularités ou anomalies miques de classe I de type quinidine, Ic, flecainide, propafenone) • certains pour l'hypertension, l'angine de poitrine artérielle (inhibiteurs calciques de type médicaments utilisés pour traiter méthyldopa, moxonidine, rilmenidine, traitements sans avoir d'abord pris l'avis

en avant de prendre les médicaments BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable ; nécessaire de contrôler votre état plus

pour traiter l'hypertension ou l'angine de poitrine de la famille des dihydropyridines, de type certains médicaments utilisés pour traiter le

le III de type amiodarone) • les bêtabloquants en application locale (le timolol en goutte ophthalmique pour le traitement du glaucome) certains médicaments utilisés par exemple pour traiter la maladie de la maladie de Alzheimer ou pour traiter le glaucome (parasympathomimétiques de la lacrime ou carbazole) ou certains médicaments utilisés dans le traitement des problèmes cardiaques aigus (sympathomimétiques de type éphédrine et dobutamine) • les antidiabétiques, notamment l'insuline et les anesthésiques (lors d'interventions chirurgicales, par exemple) digitale, utilisée pour traiter l'insuffisance cardiaque • les antihistaminiques non stéroïdiens (AINS) utilisés pour traiter l'arthrite, les douleurs ou les inflammations (ibuprofène ou diclofénac par exemple) • tout médicament susceptible de faire baisser la pression artérielle, qu'il s'agisse d'un effet recherché ou indésirable, comme les antihypertenseurs, certains médicaments contre la dépression (antidépresseurs tricycliques tels l'imipramine ou amitriptyline), certains médicaments utilisés pour traiter l'épilepsie ou employés au cours de l'anesthésie (barbituriques tels que phénobarbital) ou certains médicaments contre la maladie mentale caractérisée par une perte de contact avec la réalité (phénothiazines tels que la levomépromazine) • la méfénidine, utilisée pour la prévention ou le traitement du paludisme • les traitements contre la dépression appelés inhibiteurs de la monoamine-oxydase (sauf les IMAO-B) tels que la moclobémide.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

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

L'utilisation de BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable pendant la grossesse pourrait nuire à l'enfant à naître. Prévenez votre médecin si vous êtes enceinte ou prévoyez de l'être. Il/elle avisera si vous pouvez prendre BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable pendant votre grossesse.

On ignore si le bisoprolol passe dans le lait maternel humain. Par conséquent, l'allaitement n'est pas recommandé pendant le traitement par BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable.

Sportifs

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

La capacité à conduire un véhicule ou à utiliser des machines peut être altérée sous traitement par bisoprolol. Il convient d'être particulièrement attentif en début de traitement, en cas de modification de posologie ainsi

39,90

**Bisocard® 5 mg**

30 Comprimés pelliculés sécables



6 118000 331810

Mé

PPV : 46 DH 70

Lot/Batch : 2R637

Fab/Mfg: 04/22

EXP.: 03/2025

30 comprimés sécables / scored tablets

Corvasal 2 mg



Mé

PPV : 46 DH 70

Lot/Batch : 2R637

Fab/Mfg: 04/22

EXP.: 03/2025

30 comprimés sécables / scored tablets

Corvasal 2 mg



Mé

PPV : 46 DH 70

Lot/Batch : 2R637

Fab/Mfg: 04/22

EXP.: 03/2025

30 comprimés sécables / scored tablets

Corvasal 2 mg



Mé

PPV : 46 DH 70

Lot/Batch : 2R637

Fab/Mfg: 04/22

EXP.: 03/2025

30 comprimés sécables / scored tablets

Corvasal 2 mg



Mé

PPV : 46 DH 70

Lot/Batch : 2R637

Fab/Mfg: 04/22

EXP.: 03/2025

30 comprimés sécables / scored tablets

Corvasal 2 mg



Mé

PPV : 46 DH 70

Lot/Batch : 2R637

Fab/Mfg: 04/22

EXP.: 03/2025

30 comprimés sécables / scored tablets

Corvasal 2 mg

